

Số: 1364 /SYT - NVD
V/v chất lượng thuốc

Thừa Thiên Huế, ngày 8 tháng 6 năm 2017

Kính gửi:

- Trung tâm y tế các huyện, thị xã, thành phố;
- Các bệnh viện đa khoa, chuyên khoa tỉnh;
- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các bệnh viện ngoài công lập;
- Các đơn vị kinh doanh dược phẩm.

Căn cứ Thông tư số 09/2010/TT – BYT ngày 28 tháng 4 năm 2010 của Bộ Y tế về việc hướng dẫn việc quản lý chất lượng thuốc;

Căn cứ công văn số 7832/QLD – CL; số 7833/QLD – CL ngày 05 tháng 6 năm 2017 của Cục Quản lý Dược về việc đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng,

Sở Y tế yêu cầu:

1. Đình chỉ lưu hành loại thuốc sau:

TT	Tên thuốc, hàm lượng, SDK, SKS, HSD	Nơi sản xuất	Lý do
1	Viên nén Opetrypsin 4200USP (Chymotrypsin 4200 đơn vị USP) SDK: VD-21682-14, SKS: 080716, HSD: 21/7/2018	Cty CP Dược phẩm OPV	Không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu định lượng
2	Viên nang Cobxid-200 Nic (Celexoxib 200mg) SDK: VD-22650-15, SKS: 611049, HSD: 23/11/2019	Cty TNHH Dược phẩm USA - NIC	Không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu độ hòa tan

2. Các đơn vị sử dụng; các tổ chức, cá nhân kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh Thừa Thiên Huế khẩn trương kiểm tra, rà soát; không mua, bán, sử dụng và thu hồi loại thuốc trên. Báo cáo kết quả về phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế (theo mẫu dưới đây) trước ngày 20 tháng 6 năm 2017.

TT	TÊN THUỐC	SỐ LƯỢNG			Ghi chú
		Nhập	Xuất	Tồn	

3. Chánh Văn phòng; Phòng Thanh tra, Nghiệp vụ Dược, Nghiệp vụ Y của Sở Y tế có trách nhiệm phối hợp kiểm tra, giám sát trong việc thực hiện thông báo này, đồng thời xử lý các vi phạm theo đúng quy định hiện hành./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc (báo cáo);
- Phòng Thanh tra, NVD (thực hiện);
- Lưu: VT, NVD.



Lê Việt Bắc