

Số: 312 /SYT-NVD
V/v xử lý thuốc tiêm BUPITROY HEAVY

Cần Thơ, ngày 29 tháng 01 năm 2015

Kính gửi:

KHẨN

- Các bệnh viện, Trung tâm có giường bệnh trực thuộc Sở;
- Bệnh viện Đa khoa Trung ương Cần Thơ;
- Bệnh viện Đại học Y dược Cần Thơ;
- Bệnh viện 121 – Quân khu 9;
- Bệnh viện Công an Cần Thơ;
- Các Bệnh viện tư nhân;
- Ban Bảo vệ sức khỏe Thành ủy;
- Các đơn vị sản xuất, kinh doanh dược phẩm;
- Báo Cần Thơ;
- Hội Dược học Cần Thơ.

Cục Quản lý dược – Bộ Y tế có công văn số 1361/QLD-CL ngày 23/01/2015 về việc xử lý thuốc tiêm BUPITROY HEAVY.

Căn cứ công văn trên, Cục Quản lý Dược đã nhận được công văn số 19/VKNT-KHTH đề ngày 16/01/2015 của Viện Kiểm nghiệm thuốc thành phố Hồ Chí Minh về chất lượng thuốc tiêm BUPITROY HEAVY (Bupivacain hydrochloride injection USP), số lô: B15532, HD: 04/8/2016, SDK: VN-16919-13, do Công ty Troikaa Pharmaceuticals Ltd., India sản xuất và đăng ký, Công ty cổ phần dược phẩm Tâm nhập khẩu. Thuốc có nguy cơ không đảm bảo độ an toàn trong quá trình sử dụng do có những tiểu phân lạ xuất hiện trong dung dịch thuốc tạo thành từ bột màu đen bị long tróc và rơi vào dịch thuốc lúc bẻ đầu ống tiêm.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo đến các cơ sở kinh dụng, sử dụng thuốc:

Tạm ngừng việc mua, bán và sử dụng trên địa bàn đối với thuốc BUPITROY HEAVY (Bupivacain hydrochloride injection USP); SDK: VN-16919-13 do Công ty Troikaa Pharmaceuticals Ltd., India sản xuất.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở, NVY;
- Website Sở Y tế;
- Lưu VP, NVD.

KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC

Cao Minh Chu

