

Số: 3369/SYT-YDQLHN

Cần Thơ, ngày 08 tháng 10 năm 2019

V/v thu hồi thuốc chứa Ranitidine  
có chứa tạp chất NDMA vượt giới  
hạn cho phép

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Các đơn vị kinh doanh dược phẩm;
- Các phòng Y tế quận/huyện;
- 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;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ;
- Báo Cần Thơ;
- Hội Dược học Cần Thơ.

Cục Quản lý Dược có Công văn số 16814/QLD-CL ngày 02 tháng 10 năm 2019 về việc thu hồi thuốc chứa Ranitidine có chứa tạp chất NDMA vượt giới hạn cho phép.

Căn cứ công văn trên, Sở Y tế thông báo:

1. Thu hồi trên toàn thành phố đối với tất cả các thuốc chứa Ranitidine có chứa tạp chất NDMA vượt giới hạn cho phép (*đính kèm Công văn số 16814/QLD-CL ngày 02 tháng 10 năm 2019*);
2. Các công ty kinh doanh kiểm tra việc phân phối các thuốc nêu trên, tổ chức thu hồi, báo cáo kết quả và hướng xử lý về Sở Y tế (nếu có);
3. Các nhà thuốc, quầy thuốc và đơn vị sử dụng tự kiểm tra, ngừng mua bán, sử dụng, tiến hành trả lại nhà phân phối đối với tất cả các thuốc nêu trên;
4. Phòng Y tế các quận/huyện triển khai, kiểm tra, giám sát việc thực hiện Công văn này đối với các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thuộc địa bàn quản lý.

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

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- TTKN thuốc, TP, MP;
- TT CDC Cần Thơ;
- Website SYT ;
- Lưu: VP, BP. NVD.

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Phước Tôn**