

Số : 777/SYT-NVD
V/v Rút số đăng ký thuốc.

Cần Thơ, ngày 27 tháng 3 năm 2014

Kính gửi :

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- 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 - QK9;
- Bệnh viện công an Cần Thơ;
- Các bệnh viện tư nhân;
- Các công ty, DN sản xuất kinh doanh dược phẩm;
- Ban bảo vệ sức khỏe Thành ủy;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP.Cần Thơ
- Báo Cần Thơ;
- Hội dược học Cần Thơ.

Cục Quản lý dược - Bộ Y tế có Quyết định số 151/QĐ-QLD ngày 10/3/2014 về việc rút số đăng ký lưu hành thuốc ra khỏi danh mục các thuốc được cấp SDK tại Việt Nam.

Rút số đăng ký của các thuốc sau ra khỏi danh mục các thuốc được cấp số đăng ký lưu hành tại Việt Nam :

1. Thuốc Penfixil 100, bột pha hỗn dịch uống, SDK : VN-11393-10

Công ty đăng ký : Vista Labs ; Địa chỉ : 4535 Sahara Ave, Las Vegas, NV, USA.

Nhà sản xuất : Penta Labs Pvt., Ltd. . Địa chỉ : Ekkery Gardens, Kallekkad, Shoranur Main Road, Palakkad 678 015, Kerala, India

Lý do: Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng mức độ 2 theo quy định về quản lý chất lượng thuốc của Bộ Y tế.

2. Thuốc Umecorn, bột pha tiêm, SDK : VN-16110-13

Công ty đăng ký : Amoli Enterprises Ltd. ; Địa chỉ : Room 1101, Paramount Bld., 12 Ka Yip Str., Chaiwan, Hong Kong.

Nhà sản xuất : Umedica Laboratories Pvt. Ltd. Địa chỉ : Plot No. 221, G.I.D.C., Vapi 396195 Gujarat, India.

Lý do: Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu tiểu phân nhìn thấy bằng mắt thường.

Sở Y tế Cần Thơ thông báo đến các cơ sở kinh doanh và sử dụng biết để thực hiện kiểm tra, giám sát./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- PQL HN Y Dược;
- Nghiệp vụ Y;
- Lưu VP, NVD.

