

Số: 267/SYT-NVD
V/v đình chỉ lưu hành thuốc
không đạt tiêu chuẩn chất lượng

Cần Thơ, ngày 09 tháng 02 năm 2014

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Các đơn vị sản xuất, kinh doanh dược phẩm;
- 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;
- 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 các Công văn số 1404/QLD-CL ngày 23/01/2014, số 1437/QLD-CL ngày 24/01/2014 và số 1438/QLD-CL ngày 24/01/2014 về việc đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng.

- Sở Y tế thông báo :

Đình chỉ lưu hành trên toàn quốc đối với các thuốc sau:

1. **Thuốc APO-PIROXICAM (Piroxicam capsules 20mg)**; Lô SX : JW 0233, NSX : 02/06/2010, HD : 01/05/2015, SĐK : VN-2576-07, do Công ty Apotex Inc., Canada sản xuất. Công ty Cổ phần dược Đồng Nai nhập khẩu.

Lý do : Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu độ hòa tan.

2. **Thuốc CHEMPOD 100mg (Cefpodoxime Proxetil tablets USP)** ; Lô số : CT-12802, NSX : 03/08/2012, HD : 02/08/2014 ; SĐK : VN-6996-08, do Công ty Chemfar Organics (P) Ltd. - India sản xuất, Công ty Cổ phần Xuất nhập khẩu y tế Việt Nam nhập khẩu.

Lý do : Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu định lượng, độ hòa tan, nước và độ đồng đều đơn vị phân liều theo USP 34.

3. **Các lô thuốc bột pha tiêm UMECORN (Hydrocortisone Sodium Succinate for Injection BP 100mg)** ; SĐK : VN- 16110-13 ; Số lô : GE 364 (HD : 19/6/2016), GE 387 (HD : 03/7/2016), GE 394 (HD : 06/9/2016), GE 395 (HD : 06/9/2016), GE 396 (HD : 09/9/2016), GE 397 (HD : 09/9/2016), GE 398 (HD : 10/9/2016) do Công ty Umedica Laboratories Pvt., Ltd., India sản xuất, Công ty Cổ phần Dược liệu Trung ương 2 nhập khẩu.


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

- Yêu cầu các đơn vị kinh doanh, sử dụng thuốc thu hồi toàn bộ các lô thuốc nói trên. Gửi báo cáo thu hồi theo Thông tư số 09/2010/TT-BYT ngày 28/4/2010 của Bộ Y tế về việc hướng dẫn quản lý chất lượng thuốc về Sở Y tế trước ngày 18/02/2014.

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
- PQLHN Y Dược
- Nghiệp vụ Y
- Lưu VP, NVD

K. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC

Ngô Hùng Ca