

UBND TỈNH HÀ TĨNH
SỞ Y TẾ

Số: 131 /SYT-NVD
V/v đình chỉ lưu hành thuốc không
đạt tiêu chuẩn chất lượng

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Hà Tĩnh, ngày 18 tháng 01 năm 2017

Kính gửi:

- Các đơn vị khám chữa bệnh;
- Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố;
- Trung tâm Y tế dự phòng các huyện, thị xã, thành phố;
- Các Công ty dược trong tỉnh.

Căn cứ Công văn số 253/QLD-CL ngày 13 tháng 01 năm 2017 của Cục Quản lý dược - Bộ Y tế về việc đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng,

Sở Y tế thông báo:

Đình chỉ lưu hành thuốc viên nén Miratel 40 (Telmisartan 40 mg), số lô: MIV05; HD: 05/02/2018, SDK: VN-12172-11 do Công ty Miracle Labs (P) Ltd. (India) sản xuất, Công ty cổ phần Xuất nhập khẩu Y tế TP. Hồ Chí Minh nhập khẩu. Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu khối lượng trung bình viên và độ hòa tan.

Nhận được thông báo này, Sở yêu cầu:

- Các đơn vị khám chữa bệnh thông báo rộng rãi cho cán bộ viên chức các khoa phòng, bộ phận biết và kiểm tra trong kho thuốc của đơn vị, thu hồi lô thuốc nêu trên;

- Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố thông báo các nhà thuốc tư nhân và các cơ sở hành nghề y tư nhân trên địa bàn biết để thu hồi lô thuốc nêu trên;

- Trung tâm Y tế dự phòng các huyện, thị xã, thành phố thông báo cho các Trạm y tế xã, phường, thị trấn trên địa bàn biết để thu hồi lô thuốc nêu trên;

- Các Công ty dược thông báo cho các chi nhánh, quầy thuốc, đại lý trong hệ thống phân phối của mình và kiểm tra trong kho thuốc của đơn vị, thu hồi lô thuốc nêu trên;

- Các đơn vị kinh doanh, sử dụng thuốc nếu có lô thuốc nêu trên phải khẩn trương thu hồi, báo cáo thu hồi về Phòng Nghiệp vụ dược - Sở Y tế trước ngày 17/02/2016 (Báo cáo thu hồi, hồ sơ thu hồi thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng

theo quy định Thông tư số 09/2010/TT-BYT ngày 28/4/2010 của Bộ Y tế hướng dẫn việc quản lý chất lượng thuốc)./. ✓

Nơi nhận:

- Như trên;
- Trung tâm KN DP - MP;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

Gửi văn bản giấy và điện tử. *Uur*

