

UBND TỈNH HÀ TĨNH
SỞ Y TẾ

Số: 1437/SYT-NVD
V/v thu hồi thuốc Agifamcin 300,
số lô 00916, HD 22/3/2019

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

Hà Tĩnh, ngày 18 tháng 7 năm 2018

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 13232/QLD-CL ngày 11 tháng 7 năm 2018 của Cục Quản lý dược - Bộ Y tế về việc thu hồi thuốc Agifamcin 300, số lô 00916, HD 22/3/2019,

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo:

Đình chỉ lưu hành thuốc trên nhãn ghi: Thuốc viên nang Agifamcin 300, SDK: VD-14223-11, số lô: 00916, HD 22/3/2019 do Công ty cổ phần dược phẩm Agimexpharm sản xuất. Lý do: Qua công tác kiểm tra giám sát, cơ quan kiểm tra chất lượng thuốc đã phát hiện có thuốc giả dược phân phối đồng thời với thuốc thật Agifamcin 300, SDK: VD-14223-11, số lô: 00916, HD 22/3/2019 do Công ty cổ phần dược phẩm Agimexpharm sản xuất.

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, kiểm tra trong kho thuốc của đơn vị, thu hồi lô thuốc viên nang Agifamcin 300 nêu trên (bao gồm toàn bộ thuốc thật và thuốc giả);

- 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 thu hồi lô thuốc viên nang Agifamcin 300 nêu trên (bao gồm toàn bộ thuốc thật và thuốc giả);

- Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố thông báo cho các nhà thuốc tư nhân và các cơ sở hành nghề y tư nhân trên địa bàn biết thu hồi lô thuốc viên nang Agifamcin 300 nêu trên (bao gồm toàn bộ thuốc thật và thuốc giả); kiểm tra và giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này;

- 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 viên nang Agifamcin 300 nêu trên (bao gồm toàn bộ thuốc thật và thuốc giả);

- Các đơn vị kinh doanh, sử dụng thuốc nếu có lô thuốc viên nang Agifamcin 300 nêu trên (bao gồm toàn bộ thuốc thật và thuốc giả) phải khẩn trương thu hồi, báo cáo về Phòng Nghiệp vụ dược - Sở Y tế trước ngày 13/8/2018 (Báo cáo thu hồi, hồ sơ thu hồi thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng theo quy định Thông tư số 11/2018/TT-BYT ngày 04/5/2018 của Bộ Y tế quy định về chất lượng thuốc, nguyên liệu làm thuốc)./

Nơi nhận:

- Như trên;
- Trung tâm KN DP - MP;
- Website SYT, mục Thuốc và TTGT;
- Lưu: VT, NVD.

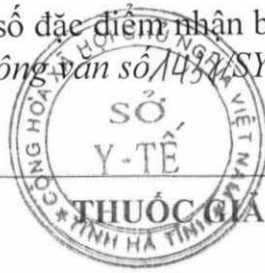
Gửi văn bản giấy và điện tử. *Uuu*



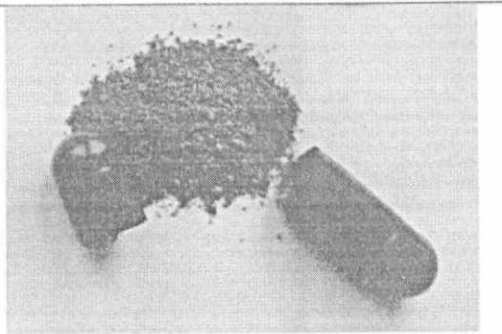
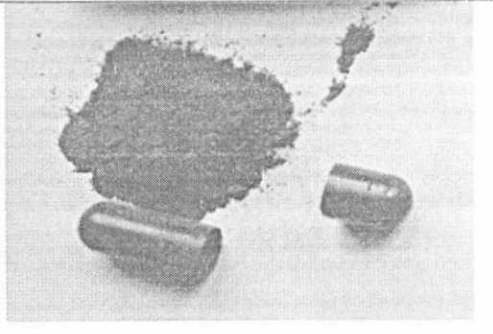
**KT. GIÁM ĐỐC
PHÒNG GIÁM ĐỐC**



Trần Thái Sơn

Một số đặc điểm nhận biết thuốc Agifamcin 300 giả
 (Đính kèm Công văn số 1431/SYT-NVD ngày 18 tháng 7 năm 2018)



Đặc điểm		THUỐC THẬT
Hộp thuốc		
Tờ hướng dẫn sử dụng	<p>Tên thuốc: Nét mỏng, rõ Logo màu xanh lá (sậm)</p>	<p>Tên thuốc: Nét đậm, rõ Logo màu xanh lá (sáng)</p>
Bột thuốc	<p>Kiểu chữ viết in nghiêng</p>  <p>Màu đỏ, có nhiều hạt</p>	<p>Kiểu chữ viết đứng</p>  <p>Bột màu đỏ, mịn</p>

