

UBND TỈNH HÀ TĨNH
SỞ Y TẾ

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

Số: /SYT- NVD
V/v thông báo thu hồi thuốc vi
phạm mức độ 3

Hà Tĩnh, ngày tháng năm 2023

Kính gửi:

- UBND các huyện, thị xã, thành phố;
- Các bệnh viện/trung tâm Y tế có giường bệnh trong tỉnh;
- Các công ty, chi nhánh dược trong tỉnh;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm.

Căn cứ vào các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam ;

Căn cứ Công văn số 2205/QLD-CL ngày 09/3/2023 của Cục Quản lý dược
- Bộ Y tế về việc thông báo thu hồi thuốc vi phạm mức độ 3; Sở Y tế thông báo:

1. Thu hồi toàn quốc Viên nang cứng Locobile-200 (Celecoxib 200mg), Số
GĐKLH: VN-21822-19, Số lô: WLD21003E, NSX: 04/02/2021, HD:
03/02/2024 do Công ty M/s Windlas Biotech Limited (India) sản xuất, Công ty
TNHH Dược phẩm Á Mỹ (373/1/4A Đường Lý Thường Kiệt, Phường 9, Quận
Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh) nhập khẩu.

Lý do: Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Đồng đều
khối lượng (vi phạm mức độ 3).

2. Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị :

- Các bệnh viện/trung tâm Y tế có giường 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 không đạt chất lượng nêu trên;

- UBND các huyện, thị xã, thành phố thông báo cho các nhà thuốc, quầy
thuốc, tủ thuốc trạm Y tế xã, phường, thị trấn biết thu hồi lô thuốc không đạt
chất lượng nêu trên và kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này;

- Các công ty, chi nhánh dược trong tỉnh: Kiểm tra trong kho thuốc của đơn
vị, đồng thời thông báo cho các quầy thuốc trong hệ thống phân phối của mình
thu hồi lô thuốc không đạt chất lượng nêu trên;

- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm rà soát, tăng cường lấy mẫu kiểm tra chất lượng, khẩn trương báo cáo trường hợp phát hiện các lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng (nếu có);

Các đơn vị kinh doanh, sử dụng thuốc nếu có lô thuốc Viên nang cứng Locobile-200 (Celecoxib 200mg), Số GDKLH: VN-21822-19, Số lô: WLD21003E, NSX: 04/02/2021, HD: 03/02/2024 do Công ty M/s Windlas Biotech Limited (India) sản xuất, Công ty TNHH Dược phẩm Á Mỹ (373/1/4A Đường Lý Thường Kiệt, Phường 9, Quận Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh) nhập khẩu phải khẩn trương thu hồi, báo cáo về Phòng Nghiệp vụ dược - Sở Y tế (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).

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết./

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- Website SYT, mục Thuốc và TTGT;
- Lưu: VT, NVD.

Gửi văn bản giấy và điện tử.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Đường Công Lự