

Số: /CV-PYT
V/v thông báo đình chỉ lưu
hành, thu hồi, tiêu huỷ thuốc
giả Cefuroxim 500 mg;
Cefixim 200

TP. Kon Tum, ngày tháng năm

Kính gửi:

- Các cơ sở kinh doanh thuốc;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
- Ủy ban nhân dân các huyện, thành phố.

Thực hiện Công văn số 3508/SYT-NVYD ngày 30/08/2024 của Sở Y tế tỉnh về đình chỉ lưu hành, thu hồi, tiêu huỷ thuốc giả Cefuroxim 500 mg; Cefixim 200;

Thông tin từ Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế, trên cơ sở kết quả Kiểm nghiệm của Trung tâm Kiểm nghiệm tỉnh Thanh Hoá báo cáo về việc mẫu sản phẩm có thông tin ghi trên nhãn: Viên nén bao phim Cefuroxim 500mg; Số đăng ký: VD-31978-19; Số lô: 900124; Ngày sản xuất: 140124; Hạn sử dụng: 140127; Nhà sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương Vidipha Bình Dương (địa chỉ: Khu phố Tân Bình, phường Tân Hiệp, thị xã Tân Uyên, tỉnh Bình Dương). Mẫu thuốc trên không có phản ứng định tính của Cefuroxim; Kết quả Kiểm nghiệm của Trung tâm Kiểm nghiệm tỉnh Bình Dương báo cáo về việc mẫu sản phẩm có thông tin ghi trên nhãn: Viên nén bao phim CEFIXIM 200; số GĐKLH: VD-28887-18; số lô: 30201123, NSX: 201123, HD: 201125, nơi sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long. Mẫu thuốc trên không đạt yêu cầu chất lượng về chỉ tiêu Định tính cefixim theo TCCS;

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

1. Đình chỉ lưu hành và thu hồi trên toàn tỉnh mẫu sản phẩm trên nhãn ghi: Viên nén bao phim Cefuroxim 500mg; Số đăng ký: VD-31978-19; Số lô: 900124; Ngày sản xuất: 140124; Hạn sử dụng: 140127; Nhà sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương Vidipha Bình Dương. Mẫu thuốc trên không có phản ứng định tính của Cefuroxim và mẫu sản phẩm có thông tin ghi trên nhãn: Viên nén bao phim CEFIXIM 200; số GĐKLH: VD-28887-18; số lô: 30201123, NSX: 201123, HD: 201125, nơi sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long. Mẫu thuốc trên không đạt yêu cầu chất lượng về chỉ tiêu Định tính cefixim theo TCCS.

(Thông tin chi tiết thuốc giả Cefuroxim 500mg, thuốc giả Cefixim 200 về đặc điểm, dấu hiệu, hình ảnh để phân biệt thuốc giả với thuốc thật trong 02 tài liệu

đính kèm được đăng tải trên hệ thống VNPT-IOffice và Trang thông tin điện tử Sở Y tế, địa chỉ: <http://sy.t.kontum.gov.vn> để các đơn vị, cơ sở nhận biết, phân biệt thuốc giả, thuốc thật).

2. Nghiêm cấm các cơ sở kinh doanh thuốc và các cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh mua, bán và sử dụng thuốc trên nhãn ghi: Viên nén bao phim Cefuroxim 500mg; Số đăng ký: VD-31978-19; Số lô: 900124; Ngày sản xuất: 140124; Hạn sử dụng: 140127; Nhà sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương Vidipha Bình Dương, thuốc không có phản ứng định tính của Cefuroxim; thuốc có thông tin ghi trên nhãn: Viên nén bao phim CEFIXIM 200; số GĐKLH: VD-28887-18; số lô: 30201123, NSX: 201123, HD: 201125, nơi sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long, thuốc không đạt yêu cầu chất lượng về chỉ tiêu Định tính cefixim theo TCCS. Các cơ sở bán buôn, bán lẻ và các cơ sở sử dụng thuốc tổ chức kiểm tra, kiểm soát, phát hiện và thu hồi thuốc giả Cefuroxim 500mg và thuốc giả Cefixim 200 có các thông tin nêu trên (nếu có) đem trả lại nhà cung ứng hoặc tổ chức hủy thuốc không bảo đảm chất lượng; báo cáo việc thu hồi hoặc hủy thuốc về Sở Y tế theo quy định về quản lý chất lượng thuốc.

3. Đề nghị Ủy ban nhân dân các xã, phường thông tin, tuyên truyền về việc đình chỉ lưu hành, thu hồi và tiêu hủy thuốc giả nêu trên để người dân biết, tránh sử dụng gây ảnh hưởng đến sức khỏe.

Phòng Y tế thông báo để các đơn vị sử dụng và các cơ sở kinh doanh thuốc biết, thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lãnh đạo Phòng Y tế TP;
- Lưu: VT.

TRƯỞNG PHÒNG

Huỳnh Văn