

Số: 2166 /SYT - NVD
V/v chất lượng thuốc

Thừa Thiên Huế, ngày 11 tháng 8 năm 2017

Kính gửi:

- Phòng y tế, trung tâm y tế các huyện, thị xã, thành phố;
- Các bệnh viện đa khoa, chuyên khoa tỉnh;
- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các bệnh viện ngoài công lập;
- Các đơn vị kinh doanh dược phẩm.

Căn cứ Thông tư số 09/2010/TT – BHYT ngày 28 tháng 4 năm 2010 của Bộ Y tế về việc hướng dẫn việc quản lý chất lượng thuốc;

Căn cứ báo cáo 161/BC – KNH ngày 11 tháng 8 năm 2017 của Trung tâm Kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm về việc báo cáo mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng,

Sở Y tế yêu cầu:

1. Đình chỉ lưu hành loại thuốc sau:

TT	Tên thuốc, hàm lượng, SDK, SKS, HSD	Nơi sản xuất	Lý do
1	Viên nén bao phim CSTAT (Ciprofloxacin 500 mg) SDK: VN - 14884 – 12 - 16, SKS: ZET 2808, HSD: 21/4/2019	Zee Laboratories - India	Không đạt chỉ tiêu độ hòa tan

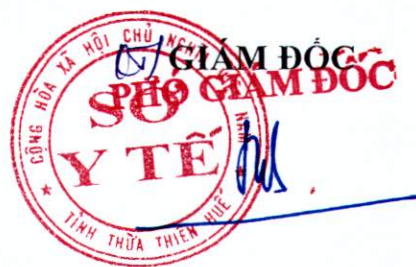
2. Các đơn vị, các tổ chức, cá nhân sử dụng và kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh Thừa Thiên Huế khẩn trương kiểm tra, rà soát; không mua, bán, sử dụng và thu hồi loại thuốc trên. Báo cáo kết quả về phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế (theo mẫu dưới đây) trước ngày 25 tháng 8 năm 2017.

TT	TÊN THUỐC	SỐ LƯỢNG			Ghi chú
		Nhập	Xuất	Tồn	

3. Chánh Văn phòng, Phòng Thanh tra, Nghiệp vụ Dược của Sở Y tế có trách nhiệm phối hợp kiểm tra, giám sát trong việc thực hiện công văn này, đồng thời xử lý các vi phạm theo đúng quy định hiện hành./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc (báo cáo);
- Phòng Thanh tra, NVD (thực hiện);
- Lưu: VT, NVD.



Lê Việt Bắc