

UBND QUẬN HÀ ĐÔNG
PHÒNG Y TẾ

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

Số: 149/PYT

Thông báo đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng và thuốc Clorocid 250mg nghi ngờ giả đến các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn

Hà Đông, ngày 06 tháng 7 năm 2018

Kính gửi:

- Trung tâm Văn hóa Thông tin và Thể thao quận;
- UBND các phường;
- Cơ sở kinh doanh Dược trên địa bàn quận.

Thực hiện văn bản số 2567/SYT-NVD ngày 18/6/2018, văn bản số 2817/SYT-NVD ngày 03/7/2018 của Sở Y tế Hà Nội về việc đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng và văn bản số 2586/SYT-NVD ngày 18/6/2018 của Sở Y tế Hà Nội về việc thuốc Clorocid 250mg nghi ngờ giả.

Phòng Y tế quận Hà Đông đề nghị Trung tâm Văn hóa Thông tin và Thể thao quận Hà Đông đăng tải lên Cổng thông tin điện tử quận; UBND các phường thông báo đến các cơ sở kinh doanh thuốc và người dân trên địa bàn biết để không buôn bán và sử dụng các thuốc sau:

1. Thuốc bột đông khô pha tiêm **Vintrypsine** (Alpha chymotrypsine 5000 đơn vị USP), SĐK: VD-25833-16, số lô lọ bột đông khô: 030118, NSX: 04/01/2018, HD: 04/01/2021; Số lô lọ dung môi: 010118, NSX: 02/01/2018, HD: 02/01/2022 do Công ty Cổ phần Dược phẩm Vĩnh Phúc sản xuất. Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu nội độc tố vi khuẩn đối với lọ dung môi.

2. Thuốc viên nang cứng **Agifamcin 300** (Rifampicin 300mg), SĐK: VD-14223-11, số lô: 00318, NSX: 08/01/2018, HD: 08/01/2021 do Công ty Cổ phần Dược phẩm Agimexpharm (TP. Long Xuyên, An Giang) sản xuất. Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Độ hòa tan.

3. Thuốc viên nén **Clorocid 250mg** nghi ngờ giả, SĐK: VD-25305-16, số lô: 3117, ngày sản xuất: 23/07/2017, hạn dùng: 23/07/2020 (với dấu hiệu so sánh giữa thuốc thật do Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương 3 sản xuất và thuốc nghi ngờ giả theo công văn số 657/TGD ngày 13/6/2018 của Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương 3 gửi kèm).

(Kèm theo Công văn số 2567/SYT-NVD ngày 18/6/2018, văn bản số 2817/SYT-NVD ngày 03/7/2018 của Sở Y tế Hà Nội về việc đình chỉ lưu hành thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng và văn bản số 2586/SYT-NVD ngày 18/6/2018 của Sở Y tế Hà Nội về việc thuốc Clorocid 250mg nghi ngờ giả).

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND quận (để báo cáo);
- Lưu: VT.



Lê Thị Thanh Bình

UBND THÀNH PHỐ HÀ NỘI

SỞ Y TẾ

Số: 2586/SYT-NVD

V/v thuốc Clorocid 250mg
nghỉ ngờ giả.

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 18 tháng 6 năm 2018

Kính gửi:

- Thủ trưởng các cơ sở y tế trên địa bàn;
- Trường phòng Y tế các quận, huyện, thị xã;
- Trung tâm Y tế dự phòng Hà Nội.

Signature Not Verified



Thời gian ký:
19/06/2018 11:21 AM

Ngày 15/6/2018 Sở Y tế nhận được công văn số 657/TGD đề ngày 13/6/2018 của Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương 3 v/v báo cáo phát hiện thuốc giả, với thông tin sản phẩm nghi ngờ giả: viên nén Clorocid 250mg, SĐK: VD-25305-16, số lô: 3117, ngày sản xuất: 23/07/2017, hạn dùng: 23/07/2020 (với dấu hiệu so sánh giữa thuốc thật do Công ty Cổ phần Dược phẩm Trung ương 3 sản xuất và thuốc nghi ngờ giả theo công văn gửi kèm).

Để đảm bảo sức khỏe cũng như quyền lợi hợp pháp của người tiêu dùng trên địa bàn Hà Nội, Sở Y tế Hà Nội yêu cầu:

1. Các cơ sở y tế công lập trực thuộc ngành, các cơ sở y tế ngoài công lập, các doanh nghiệp kinh doanh thuốc, các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn tuân thủ việc kinh doanh, mua bán thuốc có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng; rà soát hoạt động của cơ sở, nếu phát hiện thấy thuốc có thông tin như đã nêu, khẩn trương thông báo, phối hợp với cơ quan quản lý để có biện pháp xử lý.

2. Các Phòng y tế quận, huyện, thị xã: Thông báo đến các cơ sở hành nghề trên địa bàn quản lý thực hiện kinh doanh thuốc có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng; tiến hành kiểm tra, giám sát việc thực hiện của cơ sở (nếu có).

Sở Y tế Hà Nội thông báo để các cơ sở, đơn vị biết, thực hiện và báo cáo việc thực hiện về Sở Y tế.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở (để b/c);
- Ban Chỉ đạo 389 TP (để b/c);
- P. NVD, P. NVY, T.tra Sở (để th/hiện);
- P. QLHNTN, TTYTDP HN
- Ban Bảo vệ sức khỏe CB TP. Hà Nội;
- BQL các DNLK: 01 Ng Huy Tường,
168 Ngọc Khánh;
- Hội các nhà thuốc HN, Hội các doanh nghiệp dược HN;
- Lưu: VT, NVD. *ne (7)*

KT. GIÁM ĐỐC

PHÓ GIÁM ĐỐC



Trần Văn Chung

UBND THÀNH PHỐ HÀ NỘI

SỞ Y TẾ

Số: 2577/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 Nội, ngày 18 tháng 6 năm 2018

Kính gửi:

- Thủ trưởng các cơ sở y tế trên địa bàn;
- Trưởng phòng Y tế các quận, huyện, thị xã;
- Công ty Cổ phần Dược phẩm Vĩnh Phúc – Chi nhánh Hà Nội ;
(ICD Mỹ Đình, số 17, đường Phạm Hùng, phường Mỹ Đình 2, quận Nam Từ Liêm, thành phố Hà Nội)
- Quầy 412 - Công ty Cổ phần Dược phẩm Vĩnh Phúc – CN Hà Nội.
(Quầy 412, tầng 1, Trung tâm Hapu Medicenter, số 1 Nguyễn Huy Tường, quận Thanh Xuân, Hà Nội).

Thực hiện công văn số 11244/QLD-CL ngày 14/6/2018 của Cục Quản lý Dược thông báo đình chỉ lưu hành thuốc bột đông khô pha tiêm Vintrypsine (Alpha chymotrypsine 5000 đơn vị USP), SDK: VD-25833-16 số lô lọ bột đông khô: 030118, NSX: 04/01/2018, HD: 04/01/2021; Số lô lọ dung môi: 010118, NSX: 02/01/2018, HD: 02/01/2022 do Công ty Cổ phần Dược phẩm Vĩnh Phúc sản xuất. Mẫu lấy tại Công ty Cổ phần Dược phẩm Vĩnh Phúc – Chi nhánh Hà Nội (Quầy 412, Trung tâm Hapu Medicenter số 1 Nguyễn Huy Tường, Thanh Xuân, Hà Nội). Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu nội độc tố vi khuẩn đối với lọ dung môi.

Sở Y tế Hà Nội thông báo:

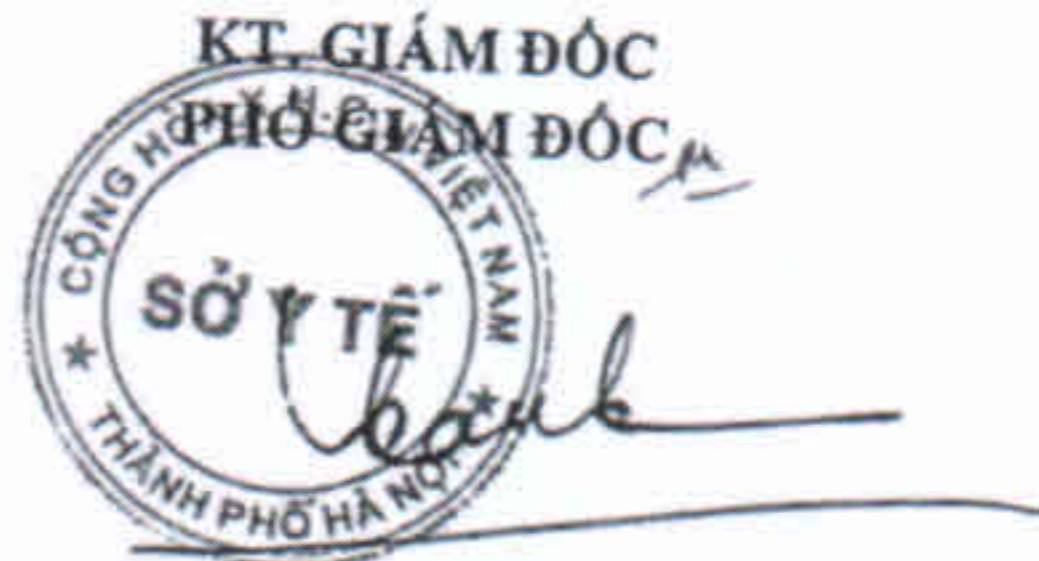
1. Giám đốc Công ty Cổ phần Dược phẩm Vĩnh Phúc – Chi nhánh Hà Nội:
Thực hiện thu hồi triệt để lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng nêu trên đã phân phối trên địa bàn Hà Nội và gửi báo cáo thu hồi, hồ sơ thu hồi theo quy định tại công văn số 11244/QLD-CL.
2. Các cơ sở y tế công lập trực thuộc ngành, các cơ sở y tế ngoài công lập, các doanh nghiệp kinh doanh thuốc, các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn khẩn trương rà soát, thu hồi lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng nêu trên.
3. Các Phòng Y tế quận, huyện, thị xã, Phòng Quản lý hành nghề Y Dược tư nhân Sở Y tế: Thông báo đến các cơ sở hành nghề trên địa bàn quản lý; tiến hành kiểm tra, giám sát việc thực hiện thu hồi của cơ sở (nếu có).

Sở Y tế Hà Nội thông báo để các cơ sở, đơn vị biết, thực hiện và báo cáo việc thực hiện về Sở Y tế.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở (để b/c);
- P. NVD, P. NVY, P. QLHNTN (để th/hiện);
- TT Y tế Dự phòng (để đăng tải website);
- Ban bảo vệ sức khỏe cán bộ TP. Hà Nội;
- BQL các DNLK: 01 Ng Huy Tường,
168 Ngọc Khánh;
- Hội các nhà thuốc HN, Hội các doanh nghiệp dược HN;
- Lưu VP, NVD.

8



Trần Văn Chung

Hà Nội, ngày 07 tháng 7 năm 2018

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân các quận, huyện, thị xã;
- Thủ trưởng các cơ sở y tế trên địa bàn;
- Công ty TNHH Thương mại và đầu tư Hưng Lộc Phát.
(Quầy 417, Trung tâm Hapu Medicenter, số 1 Nguyễn Huy Tường, quận Thanh Xuân, Hà Nội).

Thực hiện công văn số 11864/QLD-CL ngày 26/6/2018 của Cục Quản lý Dược thông báo đình chỉ lưu hành thuốc Viên nang cứng Agifamcin 300 (Rifampicin 300mg), SDK: VD-14223-11 số lô: 00318, NSX: 08/01/2018, HD: 08/11/2021, do Công ty Cổ phần Dược phẩm Agimexpharm (TP. Long Xuyên, An Giang) sản xuất. Mẫu lấy tại Công ty TNHH Thương mại và đầu tư Hưng Lộc Phát (Quầy 417, Trung tâm Hapu Medicenter số 1 Nguyễn Huy Tường, Thanh Xuân, Hà Nội). Thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Độ hòa tan.

Sở Y tế Hà Nội thông báo:

1. Giám đốc Công ty TNHH Thương mại và đầu tư Hưng Lộc Phát:

Thực hiện thu hồi triệt để lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng nêu trên đã phân phối trên địa bàn Hà Nội và gửi báo cáo thu hồi, hồ sơ thu hồi theo quy định tại công văn số 11864/QLD-CL.

2. Các cơ sở y tế công lập trực thuộc ngành, các cơ sở y tế ngoài công lập, các doanh nghiệp kinh doanh thuốc, các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn khẩn trương rà soát, thu hồi lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng nêu trên.

3. Ủy ban nhân dân các quận, huyện, thị xã chỉ đạo phòng Y tế; Phòng Quản lý hành nghề Y Dược tư nhân - Sở Y tế: Thông báo đến các cơ sở hành nghề trên địa bàn quản lý; tiến hành kiểm tra, giám sát việc thực hiện thu hồi của cơ sở (nếu có).

Sở Y tế Hà Nội thông báo đề các cơ sở, đơn vị biết, thực hiện và báo cáo việc thực hiện về Sở Y tế.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở (để b/c);
- P. NVD, P. NVY, P. QLHNTN (để th/hiện);
- TT Y tế Dự phòng (để đăng tải website);
- Ban bảo vệ sức khỏe cán bộ TP. Hà Nội;
- BQL các DNLK: 01 Ng Huy Tường, 168 Ngọc Khánh;
- Hội các nhà thuốc HN, Hội các doanh nghiệp dược HN;
- Lưu VP, NVD. (7)



Trần Văn Chung