

Số: /SYT-QLD

Thanh Hóa, ngày tháng năm 2021

V/v thu hồi và kiểm tra giám sát  
thuốc vi phạm chất lượng

Kính gửi: Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trong tỉnh.

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

Căn cứ Công văn số 8968/QLD-CL ngày 30/7/2021 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc xử lý thuốc Amoxicilin 500mg không đạt chất lượng, cụ thể như sau:

Viên nang cứng Amoxicilin 500mg (Amoxicilin trihydrat), SDK: VD-17537-12, Lô SX: 220089, NSX: 210221, HD: 200224, do Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1- Pharbaco sản xuất. Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định lượng, Độ hòa tan (vi phạm mức độ 2).

Để đảm bảo quyền lợi cho người sử dụng thuốc, Sở Y tế thông báo:

1. Thu hồi trên toàn tỉnh viên nang cứng Amoxicilin 500mg (Amoxicilin trihydrat), SDK: VD-17537-12, Lô SX: 220089, NSX: 210221, HD: 200224, do Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1- Pharbaco sản xuất.

2. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên toàn tỉnh:

- Dừng việc phân phối, buôn bán, sử dụng lô thuốc không đạt chất lượng nêu trên;

- Khẩn trương thu hồi lô thuốc vi phạm (nếu có) và trả lại cho cơ sở cung ứng, báo cáo kết quả về Sở Y tế (Phòng Quản lý Dược) trước ngày 10/8/2021.

3. Giao Trung tâm kiểm nghiệm Thanh Hóa trực tiếp kiểm tra, giám sát việc thu hồi, phân phối, sử dụng thuốc nêu trên, báo cáo kết quả về Sở Y tế (Phòng Quản lý Dược) trước ngày 20/8/2021.

4. Phòng Quản lý Dược, các phòng ban chức năng của Sở Y tế, phòng Y tế các huyện, thị, thành phố có trách nhiệm kiểm tra, giám sát việc thực hiện thông báo này; sau đợt thu hồi trên, xử lý những đơn vị, cá nhân còn vi phạm theo quy định hiện hành./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Phòng Y tế các huyện, thị, thành phố;
- Trung tâm KN Thanh Hóa;
- Trang thông tin của Sở Y tế;
- Lưu: VT, QLD (01).

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Phạm Ngọc Thơm**

