

Số:2581 /SYT-NVD
V/v mẫu CEFUROXIM 500mg giả

Thừa Thiên Huế, ngày 12 tháng 7 năm 2021

Kính gửi:

- Cục Quản lý thị trường tỉnh Thừa Thiên Huế;
- UBND huyện, thị xã và thành phố;
- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các đơn vị khám chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Các đơn vị kinh doanh thuốc.

Thực hiện Công văn 6040/QLD-CL ngày 08/7/2022 của Cục Quản lý Dược về việc CEFUROXIM 500mg giả.

Sở Y tế thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành và thu hồi thuốc sau:

TT	Tên thuốc ghi trên nhãn (Số lô; Ngày sản xuất; Hạn dùng)	Số đăng ký ghi trên nhãn	Công ty Sản xuất ghi trên nhãn
1	Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg Lô SX: 5241121, NSX: 301121, HD: 301124 Lô SX: 3490621, NSX: 010621, HD: 010624	VD-31978-19	Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung ương Vidipha Bình Dương

2. Các tổ chức, cá nhân kinh doanh và sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh Thừa Thiên Huế khẩn trương kiểm tra, rà soát, thu hồi; không mua, bán, sử dụng thuốc nêu trên.

3. Báo cáo kết quả về phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế (theo mẫu dưới đây) trước ngày 18/7/2022.

TT	Tên thuốc	Số lượng			Ghi chú
		Nhập	Xuất	Tồn	

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

Vậy Sở Y tế thông báo đến các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra (*phối hợp*);
- Lưu: VT, NVD.

GIÁM ĐỐC

Trần Kiên Hảo