

Số: /SYT-NVYD

Kon Tum, ngày tháng 01 năm 2024

Về việc thu hồi, xử lý thuốc
không rõ nguồn gốc, xuất xứ,
không đạt yêu cầu chất lượng

Kính gửi:

- Các cơ sở kinh doanh thuốc;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Ủy ban nhân dân các huyện, thành phố.

Căn cứ Công văn số 5/YDCT-QLD ngày 03 tháng 01 năm 2024 của Cục Quản lý Y Dược cổ truyền về việc kiểm tra, xử lý cơ sở kinh doanh sản phẩm chưa rõ nguồn gốc, xuất xứ.

Thông tin từ Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền về mẫu sản phẩm viên nang Linsen Double Caulis: Số lô: 907759 E; hạn dùng: 08/03/2028; Số đăng ký: không có; nơi sản xuất: WELIP (M) SDN. BHD. _ Malaysia, không có thông tin cơ sở nhập khẩu; không đạt yêu cầu chất lượng, phát hiện Piroxicam và Dexamethason trong thành phần công thức. Mẫu sản phẩm do Viện kiểm nghiệm thuốc Thành phố Hồ Chí Minh mua qua trang Web nhathuocviet24h.com – CT10A khu đô thị Đại Thanh, Thanh trì, Hà Nội.

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

1. Đình chỉ lưu hành và thu hồi trên toàn tỉnh sản phẩm viên nang Linsen Double Caulis: Số lô: 907759 E; hạn dùng: 08/03/2028; Số đăng ký: không có; nơi sản xuất: WELIP (M) SDN. BHD. _ Malaysia, không có thông tin cơ sở nhập khẩu; không đạt yêu cầu chất lượng, phát hiện Piroxicam và Dexamethason trong thành phần công thức (*các tài liệu chi tiết gửi kèm*).

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 sản phẩm viên nang Linsen Double Caulis: Số lô: 907759 E; hạn dùng: 08/03/2028; Số đăng ký: không có; nơi sản xuất: WELIP (M) SDN. BHD. _ Malaysia, không có thông tin cơ sở nhập khẩu; chưa rõ nguồn gốc xuất xứ, không đạt yêu cầu chất lượng. 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 chưa rõ nguồn gốc xuất xứ, không đạt yêu cầu chất lượng nêu trên (*nếu có*) đem trả lại nhà cung ứng hoặc tổ chức hủy theo quy định; báo cáo việc thu hồi hoặc hủy thuốc về Sở Y tế theo quy định về quản lý chất lượng thuốc.

3. Giao Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tiến hành kiểm tra, giám sát các đơn vị sử dụng, các cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc trên địa bàn tỉnh thực hiện thông báo này, khi phát hiện sản phẩm viên nang Linsen Double Caulis: Số lô: 907759 E; hạn dùng: 08/03/2028; Số đăng ký: không có; nơi sản xuất: WELIP (M) SDN. BHD. _ Malaysia, không có thông tin cơ sở nhập khẩu; chưa rõ nguồn gốc xuất xứ, không đạt yêu cầu chất lượng, tiến hành xử lý theo thẩm quyền và đúng quy định; báo cáo kết quả xử lý về Sở Y tế.

4. Đề nghị Ủy ban nhân dân các huyện, thành phố chỉ đạo Phòng Y tế tổ chức kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh dược và đơn vị sử dụng thuốc. Nếu phát hiện sản phẩm viên nang Linsen Double Caulis: Số lô: 907759 E; hạn dùng: 08/03/2028; Số đăng ký: không có; nơi sản xuất: WELIP (M) SDN. BHD. _ Malaysia, không có thông tin cơ sở nhập khẩu; chưa rõ nguồn gốc xuất xứ, không đạt yêu cầu chất lượng (nếu có); xử lý cơ sở vi phạm theo quy định của pháp luật; báo Sở Y tế để tổng hợp báo cáo Bộ Y tế theo quy định.

Sở Y tế thông báo để các cơ quan, đơn vị quản lý; các đơn vị sử dụng và các cơ sở kinh doanh thuốc biết, thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Thanh tra Sở Y tế;
- Trang thông tin điện tử Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Đỗ Ngọc Hòa