

ỦY BAN NHÂN DÂN
TỈNH BÀ RỊA – VŨNG TÀU
SỞ Y TẾ

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

Số: /SYT-NVD

Bà Rịa - Vũng Tàu, ngày 11 tháng 7 năm 2018

V/v thu hồi thuốc sản xuất từ nguyên
liệu Valsartan do Công ty Zhejiang
Huahai Pharmaceutical- Trung Quốc
sản xuất

KHẨN

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trực thuộc;
- Ban Bảo vệ sức khỏe cán bộ tỉnh;
- Phòng Y tế huyện, thị xã, thành phố;
- TTYT Vietsovpetro;
- Các Doanh nghiệp kinh doanh thuốc;
- Các Phòng khám đa khoa.

Sở Y tế nhận được Công văn số 13125/QLD-CL ngày 10/7/2018 của Cục Quản lý Dược về việc thu hồi thuốc sản xuất từ nguyên liệu Valsartan do Công ty Zhejiang Huahai Pharmaceutical - Trung Quốc sản xuất.

Theo thông tin của Cục Quản lý Dược; theo thông báo của Cơ quan quản lý dược phẩm Châu Âu (EMA), Cơ quan quản lý dược Canada và một số cơ quan quản lý dược khác về việc thu hồi các thuốc chứa Valsartan được sản xuất từ nguyên liệu Valsartan do Công ty Zhejiang Huahai Pharmaceutical - Trung Quốc sản xuất; nguyên liệu này được phát hiện chứa tạp chất N-nitrosodimethylamine (NDMA) có nguy cơ gây ung thư.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, thực hiện chỉ đạo của Cục Quản lý Dược, Sở Y tế thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành tất cả các thuốc thành phẩm được sản xuất từ nguyên liệu Valsartan do Công ty Zhejiang Huahai Pharmaceutical - Trung Quốc sản xuất theo danh mục đính kèm công văn số 13125/QLD-CL ngày 10/7/2018 của Cục Quản lý Dược.

2. Các Phòng Y tế huyện, thị xã, thành phố và các Doanh nghiệp kinh doanh thuốc, phổ biến nội dung thông báo đến các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thuộc địa bàn, phạm vi quản lý; kiểm tra, giám sát việc thu hồi, trả về nhà phân phối thuốc bị thu hồi (nếu có); xử lý các cơ sở vi phạm theo qui định hiện hành.

3. Các cơ sở khám, chữa bệnh có sử dụng thuốc thành phẩm được sản xuất từ nguyên liệu Valsartan do Công ty Zhejiang Huahai Pharmaceutical - Trung Quốc sản xuất theo danh mục đính kèm công văn số 13125/QLD-CL ngày 10/7/2018 của Cục Quản lý Dược, phải khẩn trương kiểm tra, giám sát việc thu hồi, trả về nhà phân phối (nếu có).

4. Báo cáo kết quả thực hiện về Sở Y tế **trước ngày 23/7/2018**.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện.

Công văn số 13125/QLD-CL ngày 10/7/2018 của Cục Quản lý Dược đã được đăng tải trên cổng thông tin điện tử của Sở Y tế, địa chỉ: soyte.baria-vungtau.gov.vn/.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Các PGĐ SYT;
- Các phòng chức năng SYT;
- Phòng KH-TC (BP CNTT);
- TTKNDP-MP, T4G;
- TT ĐD TB&NCC Long Đất;
- TTXH, TTGD LĐXH;
- Lưu: VT, NVD.

GIÁM ĐỐC