

→ Website

UBND TỈNH GIA LAI
SỞ Y TẾ

Số: 2625/SYT-NVD
V/v thuốc viên nén Pharcoter;
SDK: VD-14429-11; lô: 18047

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

Gia Lai, ngày 31 tháng 12 năm 2020

UBND HUYỆN KBANG	
Kính gửi:	
ĐẾN	Số: 30
	Ngày: 05/12/2021
Chuyên:	
Lưu hệ số:	

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trong toàn tỉnh;
- Phòng Y tế huyện, thị xã, thành phố;
- Các Doanh nghiệp bán buôn thuốc trên toàn tỉnh.

Thực hiện Công văn số 18922/QLD-CL ngày 29/12/2020 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc viên nén Pharcoter; SDK: VD-14429-11; lô: 18047.

Cục Quản lý Dược nhận được Phiếu kiểm nghiệm số 20.L.427 ngày 27/10/2020 của Trung tâm kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm tỉnh Tuyên Quang báo cáo kết quả kiểm tra mẫu thuốc trên nhãn ghi Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, số lô: 18047, NSX: 151219, HD: 15/12/2022, Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 sản xuất, Mẫu lấy tại Quầy thuốc Lục Vạn Hòa, thôn Ninh Lai, xã Ninh Lai, huyện Sơn Dương, tỉnh Tuyên Quang. Kết quả kiểm nghiệm mẫu không có, có rất ít hoạt chất Terpin hydrat và Codein base.

Ngày 13/11/2020, Cục Quản lý Dược tiếp tục nhận được công văn số 737/KNTMPTP-KHTCKT đề ngày 11/11/2020 của Trung tâm kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm Hà Nội báo cáo kết quả kiểm tra mẫu Thuốc trên nhãn ghi Thuốc uống Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, số lô: 18047, NSX: 151219, HD: 15/12/2022, Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 sản xuất do Công An huyện Phú Xuyên thu giữ gửi giám định.

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

1. Các cơ sở khám chữa bệnh, các đơn vị kinh doanh dược phẩm trên địa bàn tỉnh:

- Không buôn bán, sử dụng sản phẩm trên nhãn ghi Thuốc Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, số lô: 18047, NSX: 151219, HD: 15/12/2022 do Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 sản xuất.

- Tiến hành kiểm tra, thu hồi triệt để và truy tìm nguồn gốc lô thuốc trên (nếu có) và báo cáo về Sở Y tế (phòng Nghiệp vụ Dược) theo qui định.

2. Các Doanh nghiệp bán buôn thuốc trên địa bàn tỉnh có trách nhiệm sao gửi Công văn này cho các hệ thống trực thuộc doanh nghiệp biết để thực hiện; Phòng Y tế huyện, thị xã, thành phố sao gửi đến các nhà thuốc, quầy thuốc tư nhân trên địa bàn quản lý, đồng thời thường xuyên thực hiện việc kiểm tra, giám sát theo qui định.

3. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Gia Lai có trách nhiệm phối hợp để đăng tải thông tin trong tập san chuyên ngành y tế.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm tỉnh tiến hành rà soát lô thuốc nêu trên trong khi lấy mẫu thuốc tại các cơ sở khám chữa bệnh và cơ sở kinh doanh dược theo Kế hoạch thường niên và khẩn trương báo cáo về Sở Y tế nếu phát hiện lô thuốc nêu trên để tiến hành xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành.

5. Thanh tra Sở Y tế báo cáo Ban chỉ đạo 389 tỉnh và phối hợp các cơ quan chức năng liên quan kiểm tra xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ của lô thuốc nêu trên.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- Ban chỉ đạo 389 tỉnh;
- TTKN tỉnh;
- TT. KSBT;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Nguyễn Đình Tuấn