

Số: 2269/SYT-NVD

Bình Thuận, ngày 24 tháng 7 năm 2018

V/v thông báo thu hồi thuốc  
Agifamcin 300, số lô 00916, HD  
22/3/2019.

Kính gửi:

- Thanh tra Sở Y tế;
- Các cơ sở KCB công lập và ngoài công lập;
- Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố;
- Các Công ty kinh doanh thuốc;
- Các Nhà thuốc.

Thực hiện Công văn số 13232/QLD-CL ngày 11/7/2018 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thu hồi thuốc Agifamcin 300, số lô 00916, HD 22/3/2019.

Theo đó, qua công tác kiểm tra giám sát, cơ quan kiểm tra chất lượng thuốc đã phát hiện trên thị trường có lưu hành một số hộp thuốc Agifamcin giả, trên nhãn ghi mạo danh nhà sản xuất Công ty cổ phần dược phẩm Agimexpharm **thuốc viên nang Agifamcin 300 SĐK: VD-14223-11, số lô 009 16, HD 22/3/2019**, thuốc giả được phân phối đồng thời với thuốc thật Agifamcin 300 SĐK: VD-14223-11, số lô 00916, HD 22/3/2019 do Công ty cổ phần dược phẩm Agimexpharm sản xuất.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng Sở Y tế đề nghị: Các cơ quan, đơn vị; các Công ty kinh doanh thuốc, các Nhà thuốc (gọi tắt các cơ sở).

1. Không được buôn bán, sử dụng và thực hiện việc thu hồi, trả lại đơn vị đã cung cấp thuốc viên nang trên nhãn ghi: **Agifamcin 300 SĐK VD-14223-11, số lô 00916, HD 22/3/2019**.

2. Các cơ sở kinh doanh thuốc thông báo cho hệ thống bán lẻ thuốc thuộc phạm vi quản lý trực tiếp biết để thu hồi và trả lại nhà cung cấp thuốc giả nêu trên; gửi báo cáo thu hồi về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) chậm nhất đến hết ngày 05 tháng 8 năm 2018.

3. Thanh tra Sở Y tế, phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố tổ chức kiểm tra, giám sát các cơ sở có kinh doanh, sử dụng thuốc việc thực hiện thông báo này và xử lý những cơ sở vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành./.

(Công văn số 13232/QLD-CL ngày 11/7/2018 được đăng tải trên Website của Sở Y tế (<http://binhthuan.gov.vn>) Mục Dược – mỹ phẩm/ Quản lý chất lượng).

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Trung tâm Kiểm nghiệm TMPTP tỉnh;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Bá Tòng**