

Số: /SYT- NVYD Khánh Hoà, ngày tháng 5 năm 2024

V/v thu hồi thuốc  
Temozolomid Ribosepharm  
100 mg

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh nhà nước và tư nhân;
- Các cơ sở kinh doanh dược.

Sở Y tế nhận được Công văn số 1310/QLD-CL ngày 08/5/2024 của Cục quản lý Dược về việc thông báo thu hồi thuốc vi phạm mức độ 3. Theo đó Cục Quản lý Dược thông báo: Thu hồi toàn quốc thuốc Temozolomid Ribosepharm 100 mg, số GĐKLH VN2-626-17, Số lô: 2J6001, NSX: 17/8/2022, HD: 31/8/2025 do Công ty Haupt Pharma Amareg GmbH (Đức) sản xuất, Công ty TNHH Dược phẩm và hóa chất Nam Linh nhập khẩu.

Lý do thu hồi: lô thuốc nhập khẩu vi phạm không có tờ hướng dẫn sử dụng bằng tiếng Việt (vi phạm mức độ 3).

Để đảm bảo sử dụng thuốc an toàn, hợp lý, Sở Y tế yêu cầu các cơ quan, đơn vị, các tổ chức, cá nhân liên quan thực hiện những việc sau đây:

1. Các cơ sở kinh doanh và sử dụng thuốc kiểm tra, rà soát, dừng ngay việc kinh doanh, sử dụng; tiến hành thu hồi và báo cáo về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Y Dược) trước ngày 18/5/2024 nếu đang sử dụng, kinh doanh thuốc Temozolomid Ribosepharm 100 mg nêu trên.

2. Thanh tra Sở, Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố có trách nhiệm kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này; xử lý các đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành, báo cáo Sở Y tế.

Sở Y tế yêu cầu các cơ quan, đơn vị, các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc phối hợp thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở (VBĐT);
- Phòng Y tế các huyện, t/xã, t/phố (VBĐT);
- Cục Quản lý thị trường;
- Trung tâm kiểm nghiệm (VBĐT);
- Hội HNYTTN;
- Thanh tra Sở (VBĐT);
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật (VBĐT);
- Phòng TCHC (VBĐT, đăng Website Sở);
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Đình Thoan**