

Số: /TB-SYT

Ninh Thuận, ngày tháng năm 2025

KHẨN

THÔNG BÁO

Về việc tạm dừng kinh doanh, sử dụng các thuốc do công ty Mylan Laboratories Limited tại Indore-Pithampur, Ấn Độ sản xuất

Thực hiện Công văn số 510/QLD-CL ngày 17/02/2024 của Cục Quản lý Dược (Bộ Y tế) về việc V/v cảnh báo các thuốc do công ty Mylan Laboratories Limited tại Indore-Pithampur, Ấn Độ sản xuất tại phụ lục kèm theo Công văn này.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu các cơ quan, đơn vị, cơ sở kinh doanh, cơ sở KCB khẩn trương nghiêm túc triển khai thực hiện một số nội dung sau:

- Các công ty kinh doanh thuốc, nhà thuốc, cơ sở KCB thông tin nội dung công văn này đến các khoa phòng, bộ phận chuyên môn có liên quan để biết và khẩn trương tiến hành rà soát, tạm dừng việc kinh doanh, sử dụng các thuốc do Công ty Mylan Laboratories Limited (địa chỉ: Plot No.11, 12 & 13, Indore SEZ, Phase-II, Pharma Zone, Sector-III, Pithampur Dist. Dhar, Madhya Pradesh-454775, India) sản xuất; niêm phong, bảo quản tại cơ sở các thuốc thuộc phụ lục nêu trên (nếu có); báo cáo kết quả về Sở Y tế **trước ngày 05/03/2025**. Lưu hồ sơ theo qui định.

- Trung tâm Kiểm soát Dược phẩm, Thực phẩm và Thiết bị y tế thực hiện chức năng nhiệm vụ được giao. Tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn đối với các thuốc có nguy cơ vi phạm chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế và các cơ quan, đơn vị liên quan theo quy định.

- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh triển khai thông tin cho các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng các sản phẩm trên.

- Thanh tra Sở Y tế Chủ trì, phối hợp với các cơ quan, đơn vị, phòng chức năng Sở có liên quan tổ chức thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc, cơ sở KCB thuốc trên địa bàn tỉnh; xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành. Báo cáo kết quả xử lý theo quy định.

Kính đề nghị UBND các huyện, thành phố khẩn trương triển khai kịp thời các nội dung nêu tại Công văn này, thông báo đến các cơ sở kinh doanh thuốc, cơ sở KCB, người dân trên địa bàn quản lý; đồng thời chỉ đạo các cơ quan theo chức năng nhiệm vụ được giao tổ chức thanh tra, kiểm tra và xử lý cơ sở vi phạm

(nếu có) theo quy định hiện hành. Báo cáo kết quả xử lý vi phạm về Sở Y tế trước ngày **05/03/2025**./.

(Gửi kèm Công văn số 510/QLD-CL ngày 17/02/2025; Công văn số 442/QLD-CL ngày 12/02/2025 của Cục Quản lý Dược; Công văn số 97/AIDS-VP ngày 08/02/2025 của Cục Phòng, chống HIV/AIDS; Biên bản số 10/HĐTV-VPHD ngày 14/02/2025 của Văn phòng Hội đồng tư vấn cấp GDKLH thuốc, NLLT - Bộ Y tế; Notice của Global Fund).

Nơi nhận:

- UBND huyện, Tp;
- Cục Quản lý thị trường (BCĐ 389);
- C.ty, nhà thuốc trong tỉnh;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Các BV tuyến tỉnh (thực hiện);
- Các TTYT huyện, tp (thực hiện);
- TT Kiểm soát DP, TP và TBYT;
- TT Kiểm soát Bệnh tật (đưa tin);
- Thanh tra Y tế;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, KHNVTCT.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Bùi Văn Kỳ