

ỦY BAN NHÂN DÂN  
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH  
**SỞ Y TẾ**  
Số : **7452/SYT-QLD**

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

TP. Hồ Chí Minh, ngày **31** tháng 12 năm 2008

V/v Đình chỉ lưu hành thuốc tại  
Tp. Hồ Chí Minh .

**Kính gửi : Công ty VIMEDIMEX 1**  
**(Địa chỉ : 138 Giảng Võ, Hà Nội)**

- Căn cứ Quyết định số 3121/2001/QĐ-BYT ngày 18/7/2001 của Bộ Trưởng Bộ Y Tế về việc ban hành "Quy chế đăng ký thuốc " ;
- Căn cứ Quyết định số 2412/1998/QĐ-BYT ngày 15/9/1998 của Bộ Trưởng Bộ Y Tế về việc ban hành " Quy chế quản lý chất lượng thuốc ";
- Căn cứ công văn số 358/BC-TTKN ngày 23/12/2008 của Trung Tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm TP.HCM, đính kèm phiếu kiểm nghiệm số: 2060/1208/TTKN ký ngày 23/12/2008 về thuốc Viên nén IBUPROFEN 400mg, vi 10 viên, hộp 10 vỉ, số lô: BT117008, do công ty Brawn Laboratories Ltd India sản xuất, công ty Vimedimex 1 nhập khẩu không đạt tiêu chuẩn chất lượng;

**Sở Y Tế Tp. Hồ Chí Minh thông báo :**

- 1 - Đình chỉ lưu hành tại TP Hồ Chí Minh thuốc Viên nén IBUPROFEN 400mg, vi 10 viên, hộp 10 vỉ, số lô: BT117008, hạn dùng: OCT.2010, SĐK: VN-0149-06 do công ty Brawn Laboratories Ltd India sản xuất, công ty Vimedimex 1 nhập khẩu không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu : Độ rã;
- 2 - Đề nghị Công ty:
  - Gửi thông báo thu hồi và khẩn trương thu hồi lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng nêu trên.
  - Gửi báo cáo thu hồi, hồ sơ thu hồi thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về Phòng Quản lý Dược và Thanh tra Sở Y Tế sau 15 ngày kể từ ngày ký thông báo này.

**Nơi nhận :**

- Như trên .
- Cục QLDVN "Đề thay b/c".
- Ban Giám Đốc (để báo cáo)
- TT. Kiểm Nghiệm T- TP-MP Tp.HCM
- Công Ty Yteco ,Sapharco
- Phòng Y Tế Q/H.
- Khoa Dược Viện, Bệnh viện
- Công ty cổ phần Dược Quận. Huyện
- Các phòng ban : TT, NVY, Medinet, QLDVYT
- Lưu VP-QLD
- NVV (70)

**KT GIÁM ĐỐC**  
**PHÓ GIÁM ĐỐC**



**Phạm Khánh Phong Lan**