

Số: /SYT-NVD
V/v thông báo thu hồi thuốc
Femancia, số đăng ký: VD-27929-17

Thái Nguyên, ngày tháng 7 năm 2025

Kính gửi:

- UBND các xã, phường;
 - Các cơ sở y tế trên địa bàn;
 - Trung tâm Kiểm soát dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm và thiết bị y tế;
 - Trung tâm Kiểm soát bệnh tật;
 - Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh.
- (sau đây gọi tắt là các cơ quan, đơn vị)*

Thực hiện Quyết định số 358/QĐ-QLD ngày 16/7/2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thu hồi thuốc Femancia, số đăng ký: VD-27929-17. Theo đó, Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế thông báo:

Thu hồi bắt buộc toàn bộ các lô thuốc đối với thuốc Femancia; số đăng ký: VD-27929-17; dạng bào chế: viên nang cứng; Hoạt chất, nồng độ/hàm lượng: Sắt nguyên tố (dưới dạng Sắt fumarat 305 mg) 100 mg; Acid Folic 350 mcg, do Công ty Cổ phần Dược phẩm Me Di Sun, địa chỉ: 521 Khu phố An Lợi, Phường Hòa Lợi, Thành phố Hồ Chí Minh (địa chỉ cũ: 521 Khu phố An Lợi, Phường Hòa Lợi, Thị xã Bến Cát, Tỉnh Bình Dương) sản xuất ở tất cả cơ sở kinh doanh dược, cơ sở khám bệnh, chữa bệnh và người sử dụng (thuốc vi phạm ở mức độ 2).

Lý do: Thực hiện theo quy định tại điểm b khoản 1 Điều 62 Luật Dược.

(Có Quyết định số 358/QĐ-QLD gửi kèm)

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị:

1. Ủy ban nhân dân các xã, phường

- Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thu hồi thuốc Femancia nêu trên *(nếu có)*;
- Kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn thực hiện thông báo này.
- Xử lý những đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành *(nếu có)*; báo cáo về Sở Y tế và các cơ quan chức năng có liên quan.

2. Các đơn vị y tế trên địa bàn

- Chỉ đạo các khoa, phòng, đơn vị, cơ sở bán lẻ thuốc thuộc phạm vi quản lý kiểm tra, rà soát các danh mục thuốc tại đơn vị: Dừng việc cung cấp, sử dụng; biệt trữ thuốc Femancia nêu trên còn tồn tại ở cơ sở; lập danh sách các cơ sở kinh doanh, sử dụng, cá nhân (*nếu có*) đã mua thuốc Femancia nêu trên, liên hệ và tiếp nhận thuốc được trả về; trả về cơ sở cung cấp thuốc; báo cáo kết quả về Sở Y tế và các cơ quan chức năng có liên quan;

- Thường xuyên kiểm tra, cập nhật thông tin về thu hồi thuốc trên Cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế, trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược và Sở Y tế.

3. Cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn

- Dừng việc cung cấp, sử dụng; biệt trữ thuốc Femancia nêu trên còn tồn tại cơ sở; lập danh sách các cơ sở kinh doanh, sử dụng, cá nhân (*nếu có*) đã mua thuốc Femancia nêu trên, liên hệ và tiếp nhận thuốc được trả về; trả về cơ sở cung cấp thuốc; báo cáo kết quả về Sở Y tế và các cơ quan chức năng có liên quan;

- Thường xuyên kiểm tra, cập nhật thông tin về thu hồi thuốc trên Cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế, trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược và Sở Y tế.

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh (CDC)

Tăng cường công tác truyền thông về thông tin thuốc Femancia bị thu hồi nêu trên tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc, người dân biết để không buôn bán, sử dụng thuốc Femancia nêu trên.

5. Trung tâm Kiểm soát dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm và thiết bị y tế

Tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên thị trường đối với các thuốc có nguy cơ kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện đến Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở Y tế (để báo cáo);
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD (Kientm).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Đinh Mạnh Cường