

UBND TỈNH QUẢNG NGÃI
SỞ Y TẾ

Số: /SYT-NVD

V/v đình chỉ lưu hành và thu
hồi thuốc vi phạm mức độ 2

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

Quảng Ngãi, ngày tháng 7 năm 2025

Kính gửi:

- Các cơ sở kinh doanh dược;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trực thuộc Sở Y tế;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Trung tâm Y tế thuộc Sở Y tế;
- Ủy ban nhân dân các xã, phường, đặc khu trên địa bàn tỉnh.

Căn cứ Quyết định số 358/QĐ-QLD ngày 16 tháng 7 năm 2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thu hồi thuốc Femancia, số đăng ký: VD-27929-17;

Để bảo đảm an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế tỉnh Quảng Ngãi thông báo:

1. Đình chỉ lưu hành và thu hồi bắt buộc trên toàn tỉnh 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 thu hồi: Thực hiện theo quy định tại điểm b khoản 1 Điều 62 Luật Dược.

2. Nghiêm cấm các cơ sở kinh doanh thuốc và các cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh mua, bán và sử dụng 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 sản xuất. Các cơ sở bán buôn, bán lẻ và các cơ sở sử dụng thuốc tổ chức kiểm tra, kiểm soát, phát hiện tiến hành thu hồi, niêm phong đem trả lại nhà cung ứng thuốc vi phạm chất lượng; báo cáo việc thu hồi (nếu có) về Sở Y tế **trước ngày 30/7/2025**.

3. Giao Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tiến hành kiểm tra, giám sát các đơn vị sử dụng, các cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc trên địa bàn tỉnh

thực hiện thông báo này. Khi phát hiện lô thuốc nêu trên, tiến hành xử lý theo thẩm quyền và đúng quy định; báo cáo kết quả xử lý về Sở Y tế **trước ngày 30/7/2025**.

4. Kính đề nghị Ủy ban nhân dân các xã, phường, đặc khu chủ trì, phối hợp với các cơ quan, đơn vị liên quan tổ chức kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh dược và đơn vị sử dụng thuốc. Nếu phát hiện 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 sản xuất, đề nghị xử lý cơ sở vi phạm theo quy định của pháp luật; báo cáo Sở Y tế **trước ngày 30/7/2025** để tổng hợp báo cáo Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.

Các văn bản được đăng tải trên hệ thống Quản lý điều hành văn bản Y tế tỉnh Quảng Ngãi (VNPT-Ioffice) và Trang thông tin điện tử Sở Y tế, địa chỉ: <http://sy.t.quangngai.gov.vn> để các đơn vị, cơ sở tra cứu và thực hiện.

Sở Y tế tỉnh Quảng Ngãi thông báo để các cơ quan, đơn vị và các cơ sở kinh doanh được biết, thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc và các Phó Giám đốc Sở (b/c);
- Trang Thông tin điện tử Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD_(Dương).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Bùi Văn Tiến