

Số: **7897**/SYT-NVD
V/v thông báo thu hồi thuốc
không đạt tiêu chuẩn chất lượng

Hải Phòng, ngày **27** tháng 11 năm 2025

Kính gửi:

- Sở Y tế thành phố Hà Nội;
- Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu;
- Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn thành phố;
- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn thành phố;
- Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim, Việt Nam (*Khu công nghiệp Quang Minh, thị trấn Quang Minh, huyện Mê Linh, thành phố Hà Nội, Việt Nam*)
- Công ty TNHH Dịch vụ y tế Hưng Thành (*Số nhà 108 đường Tả Thanh Oai, xã Tả Thanh oai, Thanh Trì, thành phố Hà Nội, Việt Nam*)

Căn cứ Thông tư số 30/2025/TT-BYT ngày 01/7/2025 của Bộ Y tế Hướng dẫn áp dụng tiêu chuẩn chất lượng, kiểm nghiệm thuốc, nguyên liệu làm thuốc và thu hồi, xử lý thuốc vi phạm và các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;

Căn cứ Quyết định số 1043/QĐ-SYT ngày 25/12/2024 của Sở Y tế Hải Dương về việc Phê duyệt các cơ sở y tế đủ điều kiện khám bệnh, chữa bệnh Bảo hiểm y tế;

Căn cứ Công văn số 826/TTKN-TCHC ngày 25/11/2025 và các phiếu kiểm nghiệm số 1271/LM-KN ngày 25/11/2025, số 1272/LM-KN ngày 25/11/2025 của Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hải Phòng về việc mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng (*gửi kèm công văn này*).

Để đảm bảo an toàn, hiệu quả cho người sử dụng, Sở Y tế thành phố Hải Phòng thông báo và yêu cầu:

1. Tạm dừng phân phối, sử dụng và thu hồi trên địa bàn thành phố Hải Phòng các lô thuốc có thông tin bị đình chỉ, thu hồi cụ thể như sau:

TT	Tên thuốc	Số GĐKLH	Số lô, ngày sản xuất, hạn dùng	Tên cơ sở sản xuất	Cơ sở đăng ký	Mẫu được lấy tại	Lý do bị thu hồi
1	Viên nén phân tán Taphenplus 500 (Paracetamol 500mg)	VD- 28441-17	- Số lô: 140524; NSX: 29/05/24; Hạn dùng: 29/05/26;	Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim, Việt Nam	Công ty TNHH Dịch vụ y tế Hưng Thành	- Kho thuốc viên - Khoa Dược - Trung tâm y tế Tứ Kỳ - Số 40 Phan Bội Châu - xã Tứ Kỳ - Thành phố Hải Phòng (Cơ sở	- Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu: Độ hòa tan và Độ rã. - Mẫu thuốc Vi phạm mức độ 2

TT	Tên thuốc	Số GĐKLH	Số lô, ngày sản xuất, hạn dùng	Tên cơ sở sản xuất	Cơ sở đăng ký	Mẫu được lấy tại	Lý do bị thu hồi
						khám bệnh, chữa bệnh cơ bản).	
2	Viên nén phân tán Taphenplus 500 (Paracetamol 500mg)	VD-28441-17	Số lô: 090524; NSX: 13/05/24; Hạn dùng: 13/05/26	Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim, Việt Nam	Công ty TNHH Dịch vụ y tế Hưng Thành	Kho nội trú - Khoa Dược - Trung tâm y tế Kim Thành - Thôn Dưỡng Thái Nam - Xã Phú Thái - Thành phố Hải Phòng (Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh cơ bản)	- Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu: Độ rắn. - Mẫu thuốc Vi phạm mức độ 3

2. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu:

- Thông báo tới tất cả các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn xã/phường/đặc khu quản lý và yêu cầu ngừng ngay việc kinh doanh, sử dụng và trả về cơ sở cung ứng sản phẩm các lô sản phẩm đã được nêu chi tiết tại Mục 1 công văn này;

- Thực hiện giám sát các cơ sở y tế và cơ sở kinh doanh được trên địa bàn quản lý thực hiện việc thu hồi 02 lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng đã nêu tại Mục 1 công văn này (nếu có); báo cáo kết quả về Sở Y tế.

3. Các cơ sở y tế và các cơ sở kinh doanh, phân phối, sử dụng thuốc trên địa bàn thành phố:

- Tổ chức rà soát toàn bộ danh mục thuốc hiện đang kinh doanh, phân phối, sử dụng tại đơn vị, tại các đơn vị trực thuộc *[gồm cả các đơn vị không trên địa bàn thành phố Hải Phòng (nếu có)]*. Nếu phát hiện có các lô thuốc nêu tại Mục 1 công văn này phải tạm dừng việc kinh doanh, phân phối, kê đơn, sử dụng (đồng thời thông báo cho tất cả các đơn vị, cơ sở đã được phân phối thuốc) và tiến hành thu hồi, báo cáo theo quy định.

- Phối hợp với cơ sở phân phối, các đơn vị có liên quan để thực hiện việc niêm phong, bảo quản biệt trữ và tổng hợp, báo cáo ngay tình hình xuất- nhập- tồn- sử dụng các lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về Sở Y tế.

4. Yêu cầu Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim, Việt Nam (Khu công nghiệp Quang Minh, thị trấn Quang Minh, huyện Mê Linh, thành phố Hà Nội, Việt Nam) và Công ty TNHH Dịch vụ y tế Hưng Thành (Số nhà 108 đường Tả Thanh Oai, xã Tả Thanh oai, Thanh Trì, thành phố Hà Nội, Việt Nam) phối hợp với các cơ sở phân phối, phải:

- Báo cáo tình hình sản xuất (thời gian, số lượng sản xuất), phân phối (tên, địa chỉ của các cơ sở kinh doanh đã mua thuốc, số lượng mua, số lượng còn tồn tại từng cơ sở) lô thuốc nêu tại Mục 1 công văn này về Cục Quản lý Dược, Sở Y

tế thành phố Hà Nội trong vòng 07 ngày kể từ ngày ký công văn này.

- Phối hợp với cơ quan kiểm tra chất lượng, cơ quan kiểm nghiệm thuốc Nhà nước tiến hành lấy mẫu bổ sung tại ít nhất 02 cơ sở cơ sở kinh doanh sử dụng thuốc theo quy định tại Khoản 4 Điều 14 Thông tư số 30/2025/TT- BYT ngày 01/7/2025 của Bộ Y tế quy định về chất lượng thuốc, nguyên liệu làm thuốc. Địa điểm lấy mẫu do cơ quan kiểm tra chất lượng, cơ quan kiểm nghiệm thuốc lựa chọn và quyết định trên cơ sở báo cáo của công ty. Gửi mẫu đã lấy tới Viện Kiểm nghiệm thuốc TW hoặc Viện Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh để kiểm tra chất lượng đối với:

+ Chỉ tiêu Độ hòa tan và Độ rã đối với lô thuốc Viên nén phân tán Taphenplus 500 (Paracetamol 500mg); số đăng ký: VD-28441-17; số lô: 140524; NSX: 29/05/24; Hạn dùng: 29/05/26.

+ Chỉ tiêu Độ rã đối với lô thuốc Viên nén phân tán Taphenplus 500 (Paracetamol 500mg); số đăng ký: VD-28441-17; Số lô: 090524; NSX: 13/05/24; Hạn dùng: 13/05/26.

Báo cáo việc thực hiện trong vòng 15 ngày kể từ ngày ký công văn này. Báo cáo kết quả kiểm tra chất lượng về Cục Quản lý Dược để có căn cứ xử lý tiếp theo.

5. Đề nghị Sở Y tế thành phố Hà Nội giám sát Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim, Việt Nam (Khu công nghiệp Quang Minh, thị trấn Quang Minh, huyện Mê Linh, thành phố Hà Nội, Việt Nam) và Công ty TNHH Dịch vụ y tế Hưng Thành (Số nhà 108 đường Tả Thanh Oai, xã Tả Thanh oai, Thanh Trì, thành phố Hà Nội, Việt Nam) thực hiện việc báo cáo tình hình sản xuất, phân phối và việc gửi mẫu bổ sung để kiểm tra chất lượng 02 lô thuốc nêu tại Mục 1 công văn này theo quy định.

6. Giao Phòng Nghiệp vụ Dược phối hợp với phòng Quản lý hành nghề y dược hướng dẫn, đôn đốc, giám sát Công ty cổ phần dược phẩm Sao Kim và Công ty TNHH Dịch vụ y tế Hưng Thành thực hiện việc báo cáo tình hình sản xuất, phân phối và việc gửi mẫu bổ sung để kiểm tra chất lượng 02 lô thuốc nêu tại Mục 1 công văn này theo quy định./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục Quản lý Dược (để báo cáo);
- Viện Kiểm nghiệm Thuốc Trung ương;
- Viện Kiểm nghiệm Thuốc Thành phố Hồ Chí Minh;
- Ban GD SYT;
- TTKN thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hải Phòng;
- Các phòng: NVD, QLHN;
- TCHC (đăng tải lên cổng TTĐT SYT);
- Lưu: VT, NVD.

KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC 

Phạm Hữu Thanh

