

Số: 27 /QĐ-QLD

Hà nội, ngày 27 tháng 01 năm 2011

QUYẾT ĐỊNH
Về việc rút số đăng ký của thuốc
CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Căn cứ Quyết định số 53/2008/QĐ-BYT ngày 30/12/2008 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Cục Quản lý Dược thuộc Bộ Y tế;

Căn cứ Thông tư số 22/2009/TT-BYT ngày 24/11/2009 của Bộ Y tế quy định việc đăng ký thuốc;

Căn cứ đơn đề nghị đề ngày 14/10/2010 của Công ty TNHH Kiến Việt về việc xin rút số đăng ký của các thuốc Hexidoxime-100, Hexidoxime-200 do Công ty đăng ký không còn quan tâm đến các sản phẩm trên;

Xét đề nghị của Trưởng phòng Đăng ký thuốc- Cục Quản lý Dược

QUYẾT ĐỊNH

Điều 1. Rút số đăng ký của thuốc sau ra khỏi danh mục các thuốc được cấp số đăng ký lưu hành trên thị trường Việt Nam:

1. Hexidoxime-100, SDK : VN-5387-08
2. Hexidoxime-200, SDK : VN-5388-08

Do Công ty TNHH Kiến Việt đăng ký, công ty Helix Life Sciences Inc. – India sản xuất.

Điều 2. Các thuốc trên được nhập khẩu trước ngày ký quyết định này được lưu hành đến hết hạn dùng của thuốc.

Điều 3. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.

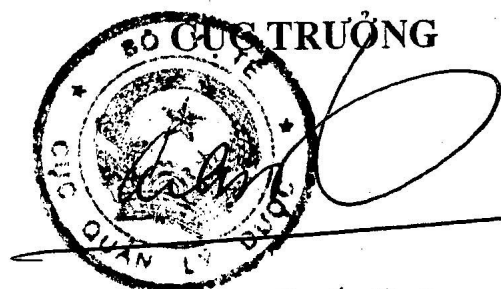
Điều 4. Giám đốc Sở y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương, các đơn vị kinh doanh thuốc và Giám đốc cơ sở có thuốc nêu tại Điều 1 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này.

Nơi nhận :

- TS. Nguyễn Quốc Triệu- BT (để b/c)
- TS. Cao Minh Quang- TT (để b/c)
- Các Phó Cục trưởng Cục QLD (để biết);
- Thanh tra Bộ Y tế (để phối hợp);
- Vụ pháp chế, Cục Quản lý khám, chữa bệnh-BYT
- VKNTTW, VKNT Tp. HCM
- Các bệnh viện, Viện có giường bệnh

trực thuộc Bộ Y tế

- Tổng công ty dược Việt Nam
- Sở y tế các tỉnh, thành phố
- Bảo hiểm xã hội Việt nam
- Cục Quân y- Bộ Quốc phòng
- Cục Y tế - Bộ Công an
- Cục y tế giao thông vận tải
- Cơ sở có thuốc nêu tại điều 1
- Lưu VT, Các phòng trong Cục QLD



Trương Quốc Cường