

Số: 132 /QĐ-QLD

Hà Nội, ngày 26 tháng 4 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 01/4/2011 của Công ty Diethelm & Co., Ltd. về việc xin rút số đăng ký của thuốc Deanxit do Công ty không tiếp tục bán sản phẩm trên tại Việt Nam vì lý do thương mại;

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:

Viên nén Deanxit, SDK : VN-8676-09

Do Công ty Diethelm & Co., Ltd đăng ký, công ty H. Lundbeck A/S – Đan mạch sản xuất.

Điều 2. Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.

Điều 3. 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
- Tổng công ty dược Việt Nam
- Sở y tế các tỉnh, thành phố
- Cục Quân y- Bộ Quốc phòng
- Cục Y tế - Bộ Công an
- Cục y tế giao thông vận tải
- Bảo hiểm xã hội Việt nam
- Các bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế
- Cơ sở có thuốc nêu tại điều 1
- Lưu VT, Các phòng trong Cục QLD

CỤC TRƯỞNG



Trương Quốc Cường