

## THU HỒI VIÊN NÉN HURMAT 25MG (CAPTOPRIL25MG)

Căn cứ Công văn số 2920/ SYT –NVD ngày 18/9/2025 của Sở Y tế thành phố Đà Nẵng về việc thông báo thu hồi thuốc vi phạm mức độ 3

Đơn vị thông tin thuốc kính gửi bản tóm tắt nội dung và sản phẩm thuốc bị thu hồi như sau:

### 1. Danh mục sản phẩm bị thu hồi

| STT | Số công văn    | Tên sản phẩm                 | Thông tin sản phẩm                                                                 | Công ty sản xuất                  | Nguyên nhân                                                                                          |
|-----|----------------|------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 1   | 2920/SYT - NVD | Hurmat 25mg (Captopril 25mg) | - Số giấy đăng ký lưu hành: GC-283-17<br>- Số lô: A8B100;<br>- Ngày SX: 01/02/2024 | Công ty TNHH Medochemie Viễn Đông | Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định tính Captopril Disulfid (vi phạm mức độ 3 |

### 2. Kết luận

Sản phẩm được nêu tại bảng trên Bệnh viện không nhập và sử dụng trong thời gian qua.

Trân trọng thông tin./.

Số: /SYT-NVD

Đà Nẵng, ngày tháng 9 năm 2025

V/v thông báo thu hồi  
thuốc vi phạm mức độ 3

Kính gửi:

- Các cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn;
- Các cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn.

Căn cứ vào các Quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;

Thực hiện Công văn số 2580/QLD-CL ngày 10/9/2025 của Cục Quản lý Dược về việc thông báo thu hồi thuốc vi phạm mức độ 3.

Để đảm bảo an toàn và hiệu quả cho người dùng thuốc, Sở Y tế thành phố Đà Nẵng thông báo:

1. Thu hồi trên địa bàn thành phố Viên nén Hurmat 25mg (Captopril 25mg), Số GĐKLH: GC-283-17, Số lô: A8B100; Ngày SX: 01/02/2024; HD: 01/02/2026 do Công ty TNHH Medochemie Viễn Đông sản xuất.

Lý do: Mẫu thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định tính Captopril Disulfid (vi phạm mức độ 3).

2. Các cơ sở khám chữa bệnh, kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn thành phố Đà Nẵng kiểm tra, thu hồi lô thuốc không đạt chất lượng nêu trên và báo cáo cơ quan chức năng trước ngày 18/10/2025.

3. Phòng Nghiệp vụ Dược chủ trì, phối hợp với các Phòng Nghiệp vụ Y, Trung tâm Kiểm nghiệm Đà Nẵng, Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Quảng Nam kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này; xử lý những đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- GĐ Sở Y tế (để báo cáo);
- Phòng NVY (thực hiện);
- TT Kiểm nghiệm Đà Nẵng (th/hiện);
- TT Kiểm nghiệm T, MP, TP Quảng Nam (th/hiện);
- Hội dược học (phối hợp);
- Website của Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Huỳnh Thuận**