

Việc Thu Hồi và Loại Bỏ Thuốc

Văn phòng Nhà Thuốc của CalOptima thông báo cho những thành viên, nhà viết toa thuốc và nhà thuốc khi có sự thu hồi thuốc Hạng I hoặc Hạng II. Chúng tôi thông báo bằng văn bản cho những thành viên của chúng tôi khi một loại thuốc được lấy ra khỏi thị trường.

CalOptima xem xét việc thu hồi và loại bỏ thuốc mỗi 3 tháng. Việc xem xét diễn ra tại buổi họp với Ủy Ban Dược và Trị Liệu (tiếng Anh là Pharmacy and Therapeutics Committee, viết tắt là P&T). Quý vị có thể tìm thấy các thông tin về việc thu hồi và loại bỏ thuốc trên trang mạng của CalOptima tại <https://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx>.

Việc thu hồi và loại bỏ thuốc được sửa đổi mỗi 3 tháng. Xin thảo luận với bác sĩ của quý vị về bất cứ chi tiết nào khi việc thu hồi và loại bỏ thuốc có thể ảnh hưởng quý vị.

Việc Thu Hồi và Loại Bỏ Thuốc cho Quý 4 năm 2017 Được Nêu Ra tại Buổi Họp của Ủy Ban Dược và Trị Liệu vào 02/2018

Việc Thu Hồi Hạng I*

- Không có việc thu hồi nào vào lúc này.

Việc Thu Hồi Hạng II*

- Không có việc thu hồi nào vào lúc này.

Thuốc Bị Loại Ra Khỏi Thị Trường*:

- baicalin/catechin/citrated zinc (Limbrel 250 capsule)
- baicalin/catechin/citrated zinc (Limbrel 500 capsule)
- baicalin/catechin (Limbrel 250mg capsule)
- baicalin/catechin (Limbrel 500mg capsule)

Được thực hiện vào 02/20/2018

* Nếu quý vị bị ảnh hưởng bởi việc thu hồi/loại bỏ thuốc này, CalOptima sẽ gửi cho quý vị một lá thư thông báo.
MCAL MM-17-47_ Drug Recalls and Withdrawals_V