

## **Việc Thu Hồi và Loại Bỏ Thuốc**

Tại Hoa Kỳ, Cơ Quan Kiểm Soát Thực Phẩm và Dược Phẩm (Food and Drug Administration - FDA) bảo đảm các loại thuốc được kiểm tra về độ an toàn và sự hữu hiệu trước khi chúng có thể được sử dụng. Sự thu hồi có thể xảy ra khi một loại thuốc bị lấy ra khỏi thị trường vì thuốc bị phát hiện có sai sót hoặc có thể gây hại.

Có 3 loại thu hồi theo yêu cầu của Cơ Quan Kiểm Soát Thực Phẩm và Dược Phẩm, tùy theo mức độ nguy hiểm gây ra:

- **Loại I:** Các sản phẩm nguy hiểm hoặc có sai sót có thể gây ra các vấn đề sức khỏe nghiêm trọng hoặc tử vong. Thí dụ: sự lẫn lộn nhãn dán trên một loại thuốc cứu sinh.
- **Loại II:** Các sản phẩm có thể gây ra một vấn đề sức khỏe ngắn hạn hoặc chỉ gây ra mối đe dọa có tính chất nghiêm trọng không đáng kể. Thí dụ: một loại thuốc không đủ độ mạnh nhưng không được sử dụng để điều trị các bệnh có thể đe dọa đến tính mạng.
- **Loại III:** Các sản phẩm có thể không gây ra bất cứ phản ứng xấu nào cho sức khỏe, nhưng vi phạm các điều luật của Cơ Quan Kiểm Soát Thực Phẩm và Dược Phẩm (FDA) về nhãn hàng hoặc sản xuất. Thí dụ: một sai sót nhỏ trên chai thuốc.

Các công ty dược phẩm cũng có thể quyết định lấy các sản phẩm ra khỏi thị trường (loại ra khỏi thị trường). Thí dụ, một loại thuốc bị lấy ra khỏi thị trường vì giả mạo.

Văn Phòng Quản Lý Nhà Thuốc của CalOptima cho các thành viên, bác sĩ và nhà thuốc biết khi có sự thu hồi thuốc theo Loại I hoặc II. Chúng tôi cũng cho các thành viên biết bằng văn bản khi các loại thuốc bị loại ra khỏi thị trường vì những lý do an toàn.

CalOptima xem xét sự thu hồi và loại bỏ thuốc mỗi 3 tháng. Việc xem xét diễn ra tại buổi họp của 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 chi tiết về việc thu hồi và loại bỏ thuốc trên trang mạng của CalOptima tại: <https://www.caloptima.org/Home/Members/Medi-Cal.aspx>.

Xin hãy thảo luận với bác sĩ của quý vị về bất cứ chi tiết nào về việc thu hồi và loại bỏ thuốc có thể ảnh hưởng đến quý vị.

**Việc Thu Hồi và Loại Bỏ Thuốc cho Quý 1 năm 2019 Được Nêu Ra tại Buổi Họp của Ủy Ban Dược và Trị Liệu vào ngày 16 tháng 05 năm 2019:**

### **Việc Thu Hồi Loại I**

- Không có việc thu hồi nào vào lúc này

### **Việc Thu Hồi Loại II**

- Không có việc thu hồi nào vào lúc này

Được thực hiện vào ngày 17 tháng 05 năm 2019

### **Thuốc Bị Loại Ra Khỏi Thị Trường**

- Irbesartan Tablet
- Irbesartan-Hydrochlorothiazide Tablet
- Losartan Tablet
- Losartan-Hydrochlorothiazide Tablet
- Valsartan Tablet
- Amlodipine-Valsartan Tablet
- Drospirenone and Ethinyl Estradiol Tablet