

Cục Quản lý Dược có công văn số 3609/QLD-ĐK ngày 14 tháng 04 năm 2010 về đăng ký, sản xuất, nhập khẩu, lưu hành, số đăng thuốc có thành phần Dextropropoxyphen.

Theo công văn, Cục Quản lý Dược thông báo:

- Ngày cấp giấy phép nhập khẩu đi và về nguyên liệu Dextropropoxyphen;
- Ngày tiếp nhận hồ sơ đăng ký lưu đi và đăng ký lưu về thuốc có chứa Dextropropoxyphen;
- Trong thời gian còn hiệu lực được phép lưu hành đến hết hạn dùng của thuốc có chứa Dextropropoxyphen;
- Các đơn vị có thuốc lưu hành chứa Dextropropoxyphen phải bổ sung trên nhãn thuốc (bao bì, tờ hướng dẫn sử dụng) các cảnh báo về nguy cơ quá liều, lạm dụng thuốc, phản ứng không mong muốn khi sử dụng thuốc,...