

关于召回云南特安呐制药股份有限公司血塞通片的通知

2024 年（质）第 03 号

各经销商：

接上游供货商通知，根据《国家药监局关于修订小儿肺咳颗粒、生血宝制剂、血塞通口服制剂说明书的公告》（2023 年第 38 号）的要求：“药品上市许可持有人应当在备案后 9 个月内对已出厂的药品说明书及标签予以更换”。现对我公司经营的生产企业（MAH）云南特安呐制药股份有限公司，批准文号为国药准字 Z53020181，规格为 25mg*20s，230307 批之前生产在有效期内的血塞通片和生产企业（MAH）云南特安呐制药股份有限公司，批准文号为国药准字 Z53020182，规格为 100mg*24s，230725 批之前生产在有效期内的血塞通片，实施召回。

为保证消费者用药安全，请各经销商接到本通知后，给予积极配合，由此给贵公司带来不便，敬请谅解，谢谢支持。

附表：

商品编号	品种	规格	生产企业	召回批号
1000748	血塞通片	25mg*20s	云南特安呐制药股份有限公司	221130、220717、210928、210822、210717、210715、210613、210612、210611、210508
1003968	血塞通片	100mg*24s	云南特安呐制药股份有限公司	230312、230205、230203、230202、221258、221155、221048、221045、220736、220627、220418、220416、220415、220310、220309、220205、220203、220201、211254、211151、211150、211041、210939、210938、210934、210833、210832、210727、210726、210520、210415

贵信 22/2

江药集团常州有限公司
质管部
2024 年 02 月 22 日