

Số: /SYT-NVYD
V/v đính chính thông tin thuốc giả
Cefixime 200 tại Công văn số
2621/QLD-CL ngày 30/7/2024
của Cục Quản lý Dược

Kiên Giang, ngày tháng 8 năm 2024

Kính gửi:

- Các cơ quan, đơn vị thuộc và trực thuộc Sở Y tế;
- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh.
(Sau đây gọi tắt là các đơn vị)

Tiếp theo Công văn số 9446/QLD-CL ngày 19/9/2023 của Cục Quản lý Dược về việc mẫu thuốc Cefixime 200 giả¹; Sở Y tế nhận được Công văn số 2621/QLD-CL ngày 30/7/2024 kèm theo Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024 của Cục Quản lý Dược về việc đính chính thông tin thuốc giả Cefixime 200.

Sở Y tế thông báo, đề nghị các đơn vị thực hiện:

1. Thông báo của Cục Quản lý Dược:

- Thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén bao phim CEFIXIME 200, số GĐKLH: VD-28887- 18; số lô: 15030723, NSX: 030723, HD: 030725, số lô: 04200623, NSX: 200623, HD: 200625 và số lô: 28201123, NSX: 201123, HD: 201125; Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật (Thông tin chi tiết tại Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024 nêu trên).

- Đính chính tên thuốc “CEFIXIME 200” tại các Công văn số 9446/QLD-CL ngày 19/9/2023 và Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024 của Cục Quản lý Dược thành thuốc “CEFIXIM 200”².

2. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc tiến hành rà soát, thu hồi, không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIM 200 giả³; chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

¹ Công văn số 3197/SYT-NVYD ngày 25/9/2023 của Sở Y tế tỉnh Kiên Giang về việc mẫu thuốc Cefixime 200 giả.

² Công văn số 2621/QLD-CL ngày 30/7/2024 của Cục Quản lý Dược về việc đính chính thông tin thuốc giả Cefixime 200.

³ Thông tin về sản phẩm CEFIXIM 200 giả và các dấu hiệu nhận biết tại Công văn số 9446/QLD-CL ngày 19/9/2023 và Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024 của Cục Quản lý Dược.

3. Thủ trưởng cơ quan, đơn vị thuộc và trực thuộc Sở Y tế triển khai, thực hiện nội dung thông báo này đến các bộ phận trực thuộc; đề nghị phối hợp Văn phòng HĐND và UBND các huyện, thành phố triển khai nội dung thông báo này đến các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thuộc địa bàn quản lý được biết, thực hiện thu hồi, xử lý thuốc giả nêu trên (nếu có), đồng thời báo cáo kết quả thu hồi về Sở Y tế.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tỉnh tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn đối với các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

5. Thanh tra Sở Y tế chủ trì, phối hợp cùng cơ quan, đơn vị có liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về thuốc giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc giả nêu trên.

6. Tiếp tục duy trì đường dây nóng để tiếp nhận các thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn để kịp thời phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, xử lý.

7. Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuốc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền; Thực hiện nghiêm các chỉ đạo tại Công văn số 7173/BYT-QLD ngày 12/12/2022 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý, kiểm tra chất lượng thuốc, đấu tranh chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ.

Sở Y tế thông báo đến các đơn vị để biết, thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND huyện, thành phố (để phối hợp);
- Phòng Y tế Phú Quốc (để phối hợp);
- Trang TTĐT SYT;
- Trang VPĐT SYT;
- Lưu: VT, NVYD, ttnuong.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Đỗ Thiện Tùng