

Số: /SYT-NVD

Lai Châu, ngày tháng 9 năm 2024

V/v thuốc giả Cefixim 200

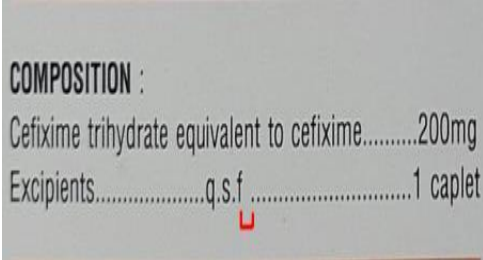
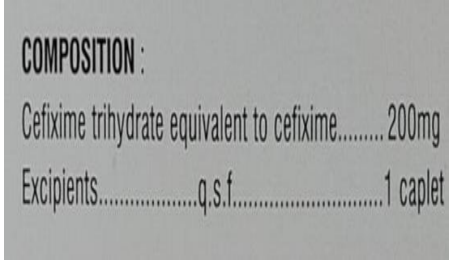
Kính gửi:



- Văn phòng HĐND – UBND các huyện, thành phố;
- Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh;
- Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh (*Thông báo qua phần mềm Dược Quốc gia*).

Căn cứ Công văn số 2963/QLD-CL ngày 29/8/2024 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc giả Cefixim 200.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế Lai Châu yêu cầu:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh không kinh doanh, sử dụng thuốc có thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén bao phim CEFIXIM 200, số GĐKLH: VD-28887-18; số lô: 30201123, 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 như sau:

| STT | DẤU HIỆU NHẬN DẠNG | THUỐC THẬT | THUỐC GIẢ |
|-----|----------------------|--|---|
| 1 | Chi tiết in trên hộp | Hộp THẬT sau chữ “q.s.f” CÓ khoảng trắng  | Hộp GIẢ sau chữ “q.s.f” KHÔNG có khoảng trắng  |
| 2 | Hình thức viên | Thuốc THẬT các viên đều màu, cạnh và mặt viên không sứt mẻ | Thuốc GIẢ cạnh viên sứt mẻ nhiều, lớp bao mỏng, màu sắc các viên trong cùng 1 vỉ không đồng nhất, có lốm đốm màu. |

| STT | DẤU HIỆU NHẬN DẠNG | THUỐC THẬT | THUỐC GIẢ |
|-----|--------------------|---|--|
| | |  |  |
| | | Ghi chú: G: thuốc giả T: thuốc thật | |

2. Trung tâm Kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm tinh 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 tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

3. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh tăng cường truyền thông, thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIM 200 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; 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.

4. Văn phòng HĐND – UBND, trung tâm y tế các huyện, thành phố:

4.1. 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 thuộc 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.

4.2. Tăng cường truyền thông, thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIME 200 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; 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.

4.3. Phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn; điều tra, xác minh thông tin và truy

tìm nguồn gốc về sản phẩm CEFIXIME 200 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 CEFIXIM 200 giả. Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) trước ngày **26/9/2024**.

Sở Y tế đề nghị các đơn vị triển khai thực hiện. Nếu có khó khăn, vướng mắc liên hệ với Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) theo số điện thoại: 0977734872 (Cv Tuấn).

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban chỉ đạo 389 tỉnh;
- Ban Giám đốc (b/c);
- Trang thông tin điện tử của Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Thế Phong