

Số: /SYT-NV
V/v thuốc giả Actemra 400 mg/20 ml

Bình Phước, ngày tháng năm 2022

KHẨN

Kính gửi:

- Chi cục Dân số;
- Trung tâm Kiểm nghiệm dược phẩm, mỹ phẩm;
- Các cơ sở khám, chữa bệnh;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh.

Thực hiện Công văn số 2066/QLD-CL ngày 25/3/2022 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thuốc giả Actemra 400 mg/20 ml,

Sở Y tế thông báo đến các cơ sở y tế thông tin thuốc giả Actemra 400 mg/20 ml như sau:

Mẫu sản phẩm nghi ngờ thuốc giả do khách hàng cung cấp (được mua từ website: <https://alomuathuoc.vn/san-pham/thuoc-actemra-400mg-20ml-gia/>), đã được Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd so sánh, đối chiếu và xác nhận có các dấu hiệu khác biệt so với mẫu lô thuốc Actemra® 400 mg/20 mL, số lô B2101B32 do Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối và chỉ lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ (hình ảnh kèm theo). Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd là chủ sở hữu các thuốc Actemra, trong đó có thuốc Actemra 200mg/ 10ml và Actemra 162mg/ 0,9ml đã đăng ký lưu hành tại Việt Nam (số giấy đăng ký lưu hành tương ứng SP-1189-20 và QLSP-1120- 18); thuốc Actemra® 400 mg/20 mL chưa đăng ký lưu hành tại Việt Nam.

Sản phẩm Actemra® 400 mg/20 ml chưa được Cục Quản lý Dược cấp phép nhập khẩu, chưa cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam.

Để tránh việc sử dụng thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ, không đảm bảo chất lượng và để đảm bảo an toàn cho người sử dụng,

Sở Y tế đề nghị:

1. Chi cục Dân số:

Truyền thông, thông tin tới người dân biết để không mua thuốc qua các thông tin trên mạng internet, chỉ mua thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp, có đầy đủ hóa đơn, giấy tờ chứng minh nguồn gốc xuất xứ, chất lượng của thuốc.

2. Các cơ sở khám chữa bệnh, cơ sở kinh doanh không sử dụng, kinh doanh sản phẩm trên.

3. Thanh tra Sở Y tế tăng cường việc thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh, bán buôn, bán lẻ thuốc trên địa bàn đảm bảo kinh doanh thuốc có đầy đủ hóa đơn, chứng từ hợp lệ; kịp thời phát hiện và ngăn chặn các hành vi kinh doanh thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ, thuốc nhập lậu, xử lý các cơ sở vi phạm theo quy định hiện hành.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm dược phẩm, mỹ phẩm: Tăng cường công tác kiểm tra lấy mẫu, xử lý theo quy định.

(Kèm theo Công văn số 2066/QLD-CL ngày 25/3/2022 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế).

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc; các PGĐ;
- UBND huyện, thị, thành phố (p/h);
- Thanh tra Sở Y tế (thực hiện);
- Website SYT;
- Lưu VT, NV.

GIÁM ĐỐC