

Số: /SYT-NV
V/v thuốc giả Cefuroxim 500mg và
Cefixim 200mg.

Bình Phước, ngày tháng 9 năm 2024

Kính gửi:

- Các cơ sở kinh doanh Dược trên địa bàn tỉnh;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Trung tâm Kiểm nghiệm dược phẩm, mỹ phẩm;
- Sở Thông tin và Truyền thông.

Thực hiện Công văn số 2960/QLD-CL ngày 29 tháng 8 năm 2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thuốc giả Cefuroxim 500mg và Công văn số 2963/QLD-CL ngày 29 tháng 8 năm 2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thuốc giả Cefixim 200.

Sở Y tế thông báo đến các cơ sở y tế thông tin thuốc giả Cefuroxim 500mg và Cefixim 200 như sau:

1. Các sản phẩm trên nhãn ghi viên nén bao phim Cefuroxim 500mg; Số đăng ký: VD-31978-19; Số lô: 900124; Ngày sản xuất: 140124; Hạn sử dụng: 140127; Nhà sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương Vidipha Bình Dương là thuốc giả. Các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả và thuốc thật theo nội dung chi tiết tại Công văn số 2960/QLD-CL ngày 29 tháng 8 năm 2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.

2. Các sản phẩm 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 là thuốc giả. Các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả và thuốc thật theo nội dung chi tiết tại Công văn số 2963/QLD-CL ngày 29 tháng 8 năm 2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.

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. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân không buôn bán, sử dụng đối với các sản phẩm nêu trên.

2. Trung tâm Kiểm nghiệm dược phẩm, mỹ phẩm tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn tỉnh 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. Thanh tra sở Y tế xây dựng kế hoạch và phối hợp với các cơ quan chức năng (Cơ quan Công an, Quản lý thị trường, Hải quan, Ban chỉ đạo 389 của tỉnh, thành phố,...) tiến hành thanh tra, kiểm tra đấu tranh phòng chống thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc trên địa bàn, xử lý nghiêm các tổ chức cá nhân vi phạm.

4. Sở Thông tin và Truyền thông phối hợp Sở Y tế tăng cường công tác truyền thông, thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán và sử dụng sản phẩm; 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 chức năng liên quan.

(Kèm theo Công văn số 2960/QLD-CL và Công văn số 2963/QLD-CL ngày 29 tháng 8 năm 2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế).

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc, các PGĐ SYT;
- Các phòng chức năng SYT;
- UBND huyện, thị xã, thành phố (p/h);
- Thanh tra SYT (thực hiện);
- Website SYT (đăng tải);
- Lưu: VT, NV (Duy).

GIÁM ĐỐC