

UBND TỈNH THÁI BÌNH
SỞ Y TẾ

Số: /SYT-NVD
V/v thông báo thuốc giả, thuốc
không rõ nguồn gốc

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Thái Bình, ngày tháng năm 2023

Kính gửi:

- Các đơn vị y tế trong tỉnh;
- Phòng Y tế các huyện/thành phố;
- Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh.

Sở Y tế nhận được Công văn số 1729/QLD-CL ngày 24/02/2023 của Cục Quản lý Dược về việc thông báo thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc có thông tin ghi trên nhãn (hình ảnh đính kèm) như sau:

- Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, (01) 08699786040045, (21) 3500000157639358; (17) SKT: 09.2024; (10) Parti no: 22B264. Trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên;

- Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, Số lô: 21H979, trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên (hình ảnh giống với hình ảnh của lô Parti no: 22B264 nêu trên);

- Tetracyclin Tw3 250mg, SDK: VD-28109-17, Số lô SX: 0321, NSX: 02/02/2021, HD: 02/02/2024, Nhà sản xuất: Công ty Cổ phần dược phẩm Trung ương 3, qui cách hộp 400 viên nén;

- Clorocid Tw3 250mg, SDK: VD-25305-16, Số lô SX: 0321, NSX: 07/07/2021, HD: 07/07/2024, Nhà sản xuất: Công ty Cổ phần dược phẩm Trung ương 3, qui cách hộp 400 viên nén. Công ty CP Dược phẩm Trung ương 3 thông báo tới Cục Quản lý Dược từ 16/09/2019 đến 29/6/2022 (thời điểm Công ty thông báo), Công ty không tiến hành sản xuất lô thuốc nào đối với Clorocid Tw3, SDK: VD-25305-16;

- TobraDex, hộp 1 lọ đếm giọt Droptainer 5ml, số lô: 22C10HB, ngày hết hạn/EXP: 10/03/2024, ngày sản xuất/ MFD: 10/03/2022;

- Tecentriq 1200mg/20ml (atezolizumab), số lô B0033B03, HSD: 02/09/24, code 10001437939658;

Dấu hiệu phân biệt giữa thuốc giả với thuốc thật được nêu cụ thể tại Công văn số 1729/QLD-CL ngày 24/02/2023 của Cục Quản lý Dược.

(Sở Y tế gửi kèm văn bản trên qua mạng văn phòng điện tử)

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng và xử lý nghiêm vi phạm theo quy định của pháp luật, Sở Y tế Thái Bình có ý kiến như sau:

1. Phòng Y tế phối hợp các phòng, ban trong Ủy ban nhân dân huyện/thành phố thông báo tới các cơ sở kinh doanh, người dân trên địa bàn biết, để không buôn bán, sử dụng và kịp thời cung cấp thông tin tới cơ quan chức năng khi phát hiện thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc có dấu hiệu nêu trên.

2. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật (CDC) tăng cường công tác truyền thông thông tin tới các cơ sở kinh doanh và người dân biết để không buôn bán, sử dụng thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc có dấu hiệu nêu trên.

3. Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm; Phòng Y tế các huyện/thành phố tiến hành thanh tra, kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh trên địa bàn, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc có dấu hiệu nêu trên (nếu có) và báo cáo Thanh tra Sở Y tế, Ban chỉ đạo 389 tỉnh, huyện/thành phố phối hợp với các cơ quan chức năng điều tra, xử lý tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định.

Sở Y tế yêu cầu các đơn vị triển khai thực hiện và báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc có dấu hiệu nêu trên về Sở Y tế để tổng hợp báo cáo Cục Quản lý Dược./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc, Phó Giám đốc Sở Y tế;
- Ủy ban nhân dân huyện/ thành phố;
- Thanh tra Sở Y tế;
- Trung tâm kiểm soát bệnh tật;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Quang Huy