

UBND TỈNH PHÚ YÊN
SỞ Y TẾ

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

Số: /SYT-NVYD
V/v cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu
hành trái phép trên thị trường

Phú Yên, ngày tháng 4 năm 2025

KHẨN

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Các cơ sở kinh doanh dược;
- Trung tâm Kiểm nghiệm Thuốc – Mỹ phẩm – Thực phẩm;
- Trung tâm Kiểm soát Bệnh tật.

Thực hiện công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/4/2025 của Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường, Sở Y tế đề nghị các đơn vị khẩn trương triển khai các nội dung sau:

1. Các kinh doanh dược; các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh; các cơ sở sử dụng thuốc không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm giả sau đây:

- Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SĐK: VD-25305-16, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Tetracyclin TW3 (Tetracyclin hydroclorid 250mg), SĐK: VD-28109-17, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 (Pharbaco), đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Sản phẩm giả thuốc Neo-Codion (Ghi chú: *Thuốc Neo-Codion được Bộ Y tế cấp phép lưu hành với các thông tin chính thức như sau: Số giấy phép lưu hành: 300111082223 (SĐK cũ: VN-18966-15); Hoạt chất: Codein base (dưới dạng Codein camphosulfonat 25mg) 14,93mg; Sulfogaiacol 100mg; Cao mềm Grindelia 20mg; Dạng bào chế: Viên nén bao đường; Đóng gói: Hộp 2 vỉ x 10 viên; Nhà sản xuất: Công ty Sophartex (Pháp), địa chỉ: 21, rue du Pressoir, Vernouillet, 28500).*

- 16 sản phẩm (*chi tiết tại Phụ lục kèm theo*), không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

2. Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh: Rà soát lại quy trình mua thuốc, cung ứng thuốc và tình hình cung ứng thuốc trong thời gian qua; bảo đảm thuốc được cung ứng là thuốc đã được cấp giấy phép lưu hành và cung ứng bởi các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp, có hóa đơn chứng từ đầy đủ. Trường hợp phát hiện thuốc có dấu hiệu nghi ngờ bất thường, thuốc chưa được cấp phép lưu hành, lập tức niêm phong, không tiếp tục sử dụng thuốc và báo cáo Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Y Dược) để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật.

3. Phòng Nghiệp vụ Y Dược, Thanh tra Sở Y tế phối hợp với Ban chỉ đạo 389 và các cơ quan chức năng liên quan trên địa bàn tăng cường công tác thanh

tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược, cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn, chú trọng đến việc kiểm tra nguồn gốc, xuất xứ thuốc do các cơ sở kinh doanh, sử dụng; việc duy trì đáp ứng các nguyên tắc, tiêu chuẩn Thực hành tốt phân phối thuốc (GDP), Thực hành tốt bán lẻ thuốc (GPP).

4. Trung tâm Kiểm nghiệm Thuốc – Mỹ phẩm – Thực phẩm: 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 (Phòng Nghiệp vụ Y Dược) và cơ quan chức năng liên quan.

5. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật phối hợp với Sở Thông tin và Truyền thông tăng cường thông tin, tuyên truyền tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng các thuốc giả có các thông tin 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 Sở Y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- BCĐ 389 tỉnh(p/hợp);
- Thanh tra Sở (t/hiện);
- UBND các huyện/tx/tp (đ/biết);
- Trang TTĐT Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVYD(U).

GIÁM ĐỐC

Phạm Minh Hữu