

Số: 3319/SYT-NVD

Cần Thơ, ngày 31 tháng 7 năm 2024

V/v thuốc giả Cefixim 200

Kính gửi:

- Các cơ sở khám chữa bệnh công lập và ngoài công lập;
- Các đơn vị kinh doanh dược phẩm;
- Bệnh viện 121 – Quận 9;
- Bệnh viện Công an Cần Thơ;
- Ban chỉ đạo 389;
- Báo Cần Thơ;
- Đài Phát thanh và Truyền hình TP Cần Thơ.

Sở Y tế nhận được Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26 tháng 7 năm 2024 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc giả Cefixim 200; Công văn số 2621/QLD-CL ngày 30 tháng 7 năm 2024 của Cục Quản lý Dược về việc đính chính thông tin thuốc giả Cefixim 200.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo:

1. Các cơ sở các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn thành phố thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén bao phim CEFIXIME 200, số GDKLH: VD-28887-18; số lô: 15030723, NSX: 030723, HD: 030725, số lô: 04200623, NSX: 200623, HD: 200625 và số lô: 28201123, 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 (*đính kèm Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024*).

2. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn thành phố 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.

3. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc tự kiểm tra để không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIM 200 giả có các dấu hiệu nhận biết được nêu tại Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024; 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. Sở Y tế sẽ phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn thành phố; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm CEFIXIM 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 (nếu có).

5. Trung tâm kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm thành phố 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 (nếu có).

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

(Đính kèm Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26 tháng 7 năm 2024 của Cục Quản lý Dược).

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban Giám đốc SYT;
- Thanh tra SYT;
- Trung tâm kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm;
- Website SYT;
- Lưu: VT,NVD_T.

**KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Phú Trường Giang