

UBND THÀNH PHỐ CẦN THƠ  
**SỞ Y TẾ**

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

Số: /SYT-NVD

Cần Thơ, ngày tháng 4 năm 2025

V/v cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu  
hành trái phép trên thị trường

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 1135/QLD-CL ngày 19 tháng 4 năm 2025 của Cục Quản lý Dược về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu các đơn vị khẩn trương thực hiện các nội dung sau:

1. Các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn thành phố không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm giả sau:

- 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 Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/4/2025 của Cục Quản lý Dược), không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

2. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thực hiện nghiêm Công điện số 41/CĐ-TTg ngày 17/4/2025 về xử lý vụ việc sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe; 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; 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 và các chỉ đạo của Cục QLD tại các công văn số 3028/QLD-CL ngày 31/3/2020, số 11152/QLD-CL ngày 21/7/2020, số 9097/QLD-CL và số 9098/QLD-CL ngày 17/08/2023, tăng cường giám sát, kiểm tra chặt chẽ nhằm kịp thời phát hiện và xử lý nghiêm các hành vi vi phạm, đảm bảo quyền lợi và sức khỏe người tiêu dùng.

3. Các bệnh viện, cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn thành phố 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 cơ quan quản lý y tế, cơ quan chức năng để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật.

4. Giao Trung tâm kiểm soát bệnh tật phối hợp với các cơ quan truyền thông, báo chí 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.

5. Sở Y tế sẽ phối hợp với cơ quan chức năng tổ chức 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).

Giao 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 và cơ quan chức năng liên quan.

6. Các tổ chức, cá nhân khi phát hiện thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn thành phố khẩn trương báo cáo về Sở Y tế thành phố Cần Thơ để phối hợp với cơ quan chức năng xác minh, xử lý./.

*(Đính kèm Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19 tháng 4 năm 2025 của Cục Quản lý Dược).*

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Ban Giám đốc SYT (đề b/c);
- Thanh tra SYT;
- Trung tâm kiểm nghiệm Thuốc, Mỹ phẩm, Thực phẩm;
- Trung tâm kiểm soát bệnh tật TPCT;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVDT.

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Phạm Phú Trường Giang**