

Số: /SYT-NVD
V/v xác minh, xử lý thông tin về các
thuốc có dấu hiệu giả mạo theo Công
văn số 2647/QLD-CL ngày 15/9/2025

Cần Thơ, ngày tháng 9 năm 2025

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các Bệnh viện Đa khoa, Chuyên khoa tư nhân;
- Ủy ban nhân dân xã, phường;
- Các cơ sở kinh doanh Dược.

Thực hiện Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15 tháng 9 năm 2025 của Cục Quản lý Dược về việc xác minh, xử lý thông tin về các thuốc có dấu hiệu giả mạo.

Trong đó, Cục Quản lý Dược nhận được Công văn số PHAR QA 14035-08-25/25 ngày 25/8/2025 của Novartis Việt Nam báo cáo về trường hợp nghi ngờ thuốc giả đối với các sản phẩm Tobrex 5ml, 02 lô số: VEE98C, VEE90A; Maxitrol 5ml, số lô: VFD09A; TobraDex 5ml, số lô: VHN07A.

Căn cứ thông tin tra cứu trên Dịch vụ công Cục Quản lý Dược tại địa chỉ: <https://dichvucong.dav.gov.vn/congbothuoc/index>, các sản phẩm Tobrex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-19385-15); sản phẩm Maxitrol 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số 540110024025 (SĐK cũ: VN-21435-18)); sản phẩm TobraDex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-20587-17) đều do Novartis Việt Nam đứng tên đăng ký.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị:

1. Phòng Nghiệp vụ Dược phối hợp với Phòng Quản lý dịch vụ Y tế; Ủy ban nhân dân xã, phường và các cơ quan chức năng có liên quan:

- Thông báo đến toàn bộ các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân không mua, bán hoặc sử dụng các thuốc có tên và số lô như trên (*như hình ảnh tài liệu đính kèm theo Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược*). Khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường, đề nghị tổ chức/cá nhân thông báo ngay đến Sở Y tế và các cơ quan liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.

- Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm Chỉ thị 13/CT-TTg ngày 17/5/2025 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường công tác chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong tình hình mới; Kế hoạch 614/KH-BYT ngày 13/5/2025 của Bộ Y tế về việc thực hiện Công điện số 41/CĐ-TTg và Công điện số 55/CĐ-TTg của Thủ tướng Chính phủ.

- Phối hợp với các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân chỉ mua/bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh

2 được hợp pháp; không mua/bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan tại địa phương.

2. Giám đốc đơn vị trực thuộc, Các Bệnh viện Đa khoa, Chuyên khoa tư nhân chỉ đạo các khoa phòng có liên quan tự kiểm tra, rà soát các thuốc đang sử dụng tại đơn vị và báo cáo về Sở Y tế nếu phát hiện có thuốc vi phạm nêu trên.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết, khẩn trương thực hiện theo quy định./.

(Đính kèm Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược)

Nơi nhận:

- Như trên;
- Phòng QLDVYT;
- TTKN T, MP, TP;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVD.DT

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Ngọc Việt Nga