

Số: /SYT-NVD
V/v xác minh, xử lý thông tin về
thuốc Lexomil ® 6mg có dấu hiệu giả
mạo theo Công văn số 2648/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 2648/QLD-CL ngày 15 tháng 9 năm 2025 của Cục Quản lý Dược về việc xác minh, xử lý thông tin về thuốc Lexomil ® 6mg có dấu hiệu giả mạo.

Trong đó, Cục Quản lý Dược nhận được công văn số 01-Aug-2025 của Công ty TNHH DKSH Pharma Việt Nam, gửi kèm báo cáo ngày 20/8/2025 của Cheplapharm Arzneimittel GmbH (*kèm công văn số 01-Aug-2025 của Công ty TNHH DKSH Pharma Việt Nam và báo cáo ngày 20/8/2025 của Cheplapharm Arzneimittel GmbH, trong đó có hình ảnh phân biệt sản phẩm thật và sản phẩm giả*) và căn cứ thông tin tra cứu trên Dịch vụ công của Cục Quản lý Dược tại địa chỉ: <https://dichvucong.dav.gov.vn/congbothuoc/index>, chưa có thuốc nào có tên Lexomil ® 6mg được cấp số đăng ký lưu hành tại Việt Nam.

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 cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc không được buôn bán, sử dụng thuốc Lexomil ® 6mg nghi ngờ giả nêu trên.

- 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 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 2648/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