

Số: /TB-SYT

Ninh Thuận, ngày tháng năm 2024

KHẨN

THÔNG BÁO
Về việc thuốc giả Cefuroxim 500mg

Thực hiện Công văn số 2960/QLD-CL ngày 29/8/2024 của Cục Quản lý Dược (Bộ Y tế) về việc thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén bao phim Cefuroxim 500mg; Số đăng ký: VD31978-19; Số lô: 900124; Ngày sản xuất: 140124; Hạn sử dụng: 140127; Nhà sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương Vidipha Bình Dương có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật kèm theo Công văn số 2960/QLD-CL ngày 29/8/2024 của Cục Quản lý Dược.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu các cơ quan, đơn vị, cơ sở khẩn trương triển khai thực hiện một số nội dung sau:

- Các công ty kinh doanh thuốc, nhà thuốc thông tin nội dung công văn này đến các nhân viên bán thuốc được biết và khẩn trương tiến hành rà soát việc mua bán các thuốc giả nêu trên và báo cáo kết quả về Sở Y tế trước ngày 16/9/2024. Lưu hồ sơ thuốc giả theo qui định. (Hình ảnh phân biệt thuốc giả chi tiết kèm theo Công văn số 2960/QLD-CL ngày 29/8/2024 của Cục Quản lý dược)

- Trung tâm Kiểm soát Dược phẩm, Thực phẩm và Thiết bị y tế thực hiện chức năng nhiệm vụ được giao tổ chức tiến hành lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc giả nêu trên; tập trung kiểm tra lấy mẫu đối với sản phẩm có thông tin mô tả, dấu hiệu nhận biết nêu trên; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế và các cơ quan, đơn vị liên quan theo quy định.

- Thanh tra Sở Y tế và Phòng Kế hoạch Nghiệp vụ Tài chính (Bộ phận dược) phối hợp với các cơ quan, đơn vị có liên quan tổ chức thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm Cefuroxim 500mg giả có dấu hiệu nhận biết nêu trên, xử lý các tổ chức cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; tập trung kiểm tra đối với sản phẩm có thông tin mô tả nêu trên và xử lý vi phạm đối với các cơ sở kinh doanh thuốc giả theo quy định hiện hành. Báo cáo kết quả xử lý theo quy định.

Kính đề nghị UBND các huyện, thành phố khẩn trương triển khai kịp thời các nội dung nêu tại Công văn này, thông báo đến các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn quản lý; đồng thời chỉ đạo các cơ quan theo chức năng nhiệm vụ được giao tổ chức thanh tra, kiểm tra và xử lý cơ sở vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành. Báo cáo kết quả xử lý vi phạm về Sở Y tế trước ngày 16/9/2024./.

(Gửi kèm Công văn số 2960/QLD-CL ngày 29/8/2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế).

Nơi nhận:

- UBND các huyện, Tp;
- Báo Ninh Thuận;
- Cục Quản lý thị trường (BCĐ 389);
- C.ty, nhà thuốc trong tỉnh;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Các BV tuyến tỉnh;
- Các TTYT huyện, tp;
- TT Kiểm soát DP, TP và TBYT;
- TT Kiểm soát Bệnh tật (đưa tin);
- Thanh tra Y tế;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, KHNVTCT.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Bùi Văn Kỳ