

Số: /TB-SYT

Ninh Thuận, ngày tháng năm 2025

KHẨN

THÔNG BÁO
Về việc thuốc giả THEOPHYLLINE 200mg

Thực hiện Công văn số 4229/QLD-CL ngày 31/12/2024 của Cục Quản lý Dược (Bộ Y tế) về việc thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén THEOPHYLLINE 200mg (Theophylin 200mg), nơi sản xuất Pharmacy Laboratories Plus (Warszawa), không có thông tin về số GĐKLH và/hoặc số GPNK trên nhãn.

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

- Các công ty kinh doanh thuốc, nhà thuốc, cơ sở sử dụng thuốc thông tin nội dung công văn này đến các nhân viên biết và khẩn trương tiến hành rà soát việc mua bán thuốc giả THEOPHYLLINE 200mg, báo cáo kết quả về Sở Y tế trước ngày 10/01/2025. Lưu hồ sơ thuốc giả theo qui định.

- Trung tâm Kiểm soát Dược phẩm, Thực phẩm và Thiết bị y tế thực hiện chức năng nhiệm vụ được giao. Tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế và các cơ quan, đơn vị liên quan theo quy định.

- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh triển khai thông tin cho các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm trên nhãn ghi Viên nén THEOPHYLLINE 200mg (Theophylin 200mg), nơi sản xuất Pharmacy Laboratories Plus (Warszawa), không có thông tin về số GĐKLH và/hoặc số GPNK trên nhãn.

- Thanh tra Sở Y tế Chủ trì, phối hợp với các cơ quan, đơn vị, phòng chức năng Sở có liên quan tổ chức thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc, cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm

thuốc giả nêu trên; xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm 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 thuốc, cơ sở sử dụng thuốc, người dân 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 10/01/2025./.

(Gửi kèm Công văn số 4229/QLD-CL ngày 31/12/2024 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, KHNVTTC.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Bùi Văn Kỳ