

UBND TỈNH NINH THUẬN
SỞ Y TẾ

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

Số: /SYT-NVYD

Ninh Thuận, ngày tháng năm 2025

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

Kính gửi:

- Bệnh viện tuyến tỉnh;
 - TTYT huyện, thành phố;
 - Bệnh viện Sài Gòn Phan Rang;
 - Bệnh xá Công an tỉnh;
 - TTYT Quân Dân Y;
 - Cơ sở khám chữa bệnh tư nhân;
 - Nhà thuốc tư nhân;
 - Cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc tân dược, đông dược, dược liệu, vị thuốc y học cổ truyền.
- (sau đây gọi tắt là “Đơn vị, cơ sở”)

KHẨN

Thực hiện Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/04/2025 của Cục Quản lý Dược (Bộ Y tế) về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường, Sở Y tế yêu cầu Thủ trưởng các đơn vị, cơ sở khẩn trương triển khai thực hiện nội dung sau:

1. Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm Công điện số 41/CD-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.

2. Nghiêm cấm dưới mọi hình thức việc kinh doanh, bán buôn, bán lẻ, sử dụng sản phẩm thuốc giả; tổ chức rà soát, tiến hành thu hồi (nếu có) sản phẩm thuốc giả và báo cáo kết quả về Sở Y tế trước ngày 29/4/2025. Lưu hồ sơ thu hồi theo qui định; thông tin chi tiết các sản phẩm thuốc giả, cụ thể sau:

- Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SDK: 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), SDK: 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 (SDK 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 kèm theo Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/04/2025 của Cục Quản lý Dược (Bộ Y tế)*) không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

3. Thủ trưởng các đơn vị, cơ sở khám chữa bệnh công lập chỉ đạo các khoa phòng chuyên môn tổ chức rà soát, kiểm tra 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. Báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế để theo dõi xử lý theo đúng quy định.

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh triển khai tăng cường công tác tuyên truyền, truyền thông, thông tin rộng rãi, kịp thời tới các phòng khám tư nhân, cơ sở kinh doanh dược, sử dụng thuốc và người dân biết để không kinh doanh, sử dụng sản phẩm các sản phẩm 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 cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

5. Thanh tra Sở Y tế chủ trì, phối hợp với các cơ quan, đơn vị, phòng chức năng Sở có liên quan tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra các phòng khám tư nhân, 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); Thiết lập đường dây nóng, tiếp nhận các thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn; xử lý nghiêm các tổ chức, cá nhân vi phạm.

6. 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 đối với các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế và các cơ quan, đơn vị liên quan theo quy định.

7. Kính đề nghị UBND huyện, thành phố triển khai nội dung Công văn này đến các phòng khám chữa bệnh tư nhân, cơ sở kinh doanh bán buôn, bán lẻ thuốc đóng trên địa bàn quản lý; tiếp nhận, báo cáo kết quả thu hồi, đồng thời chỉ đạo thanh tra, kiểm tra, xử lý cơ sở vi phạm theo quy định hiện hành về Sở Y tế trước ngày 29/4/2025./.

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

(Gửi kèm Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/04/2025 của Cục Quản lý Dược-Bộ Y tế).

Nơi nhận:

- Như trên;
- Báo Ninh Thuận;
- Chi cục QL thị trường (BCĐ 389);
- Lãnh đạo Sở;
- TT Kiểm soát DP, TP và TBYT;
- TT KS Bệnh tật (đưa tin);
- Thanh tra Y tế;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Bùi Văn Kỳ