

SỞ Y TẾ**Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: /TB-SYT

Ninh Thuận, ngày tháng năm 2025

KHẨN**THÔNG BÁO****Về việc sử dụng các thuốc do công ty Mylan Laboratories Limited tại Indore-Pithampur, Ấn Độ sản xuất**

Thực hiện Công văn số 1132/QLD-CL ngày 18/04/2025 của Cục Quản lý Dược và Công văn số 228/PB-ĐT ngày 22/04/2025 của Cục Phòng bệnh (Bộ Y tế) về việc sử dụng các thuốc do công ty Mylan Laboratories Limited tại Indore-Pithampur, Ấn Độ sản xuất.

Để đảm bảo việc cung ứng kịp thời thuốc cho công tác phòng bệnh, Sở Y tế yêu cầu các đơn vị, cơ sở kinh doanh triển khai thực hiện một số nội dung sau:

- Các đơn vị khám chữa bệnh, cơ sở kinh doanh bán buôn, bán lẻ thuốc **được tiếp tục kinh doanh, sử dụng các lô thuốc do Công ty Mylan Laboratories Limited** (địa chỉ: Plot No.11, 12 & 13, Indore SEZ, Phase-II, Pharma Zone, Sector-III, Pithampur Dist. Dhar, Madhya Pradesh-454775, India) sản xuất, **đã được nhập khẩu vào Việt Nam trước ngày 17/02/2025**. Tăng cường công tác kiểm soát chất lượng; giám sát chặt chẽ việc phân phối, cấp phát, sử dụng thuốc các lô thuốc nói trên; kịp thời xử lý nếu có phản ứng phụ xảy ra khi người bệnh sử dụng thuốc.

- 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 vi phạm 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.

- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật triển khai hướng dẫn cơ sở điều trị HIV/AIDS trên địa bàn được tiếp tục sử dụng các thuốc ARV điều trị nhiễm HIV được Dự án Quỹ toàn cầu phòng chống AIDS và Tổ chức Y tế thế giới (WHO) viện trợ, thuốc ARV nguồn BHYT chi trả do **Công ty Mylan Laboratories Limited (địa chỉ: Plot No.11, 12 & 13, Indore SEZ, Phase-II, Pharma Zone, Sector-III, Pithampur Dist. Dhar, Madhya Pradesh-454775, India) sản xuất, đã được nhập khẩu vào Việt Nam trước ngày 17/02/2025**, chủ động phát hiện các phản ứng có hại của thuốc, theo dõi và xử lý kịp thời khi xảy ra các phản ứng này trong quá trình sử dụng; giám sát chặt chẽ trong quá trình cấp phát, sử dụng thuốc các lô thuốc được tiếp tục sử dụng. (*Danh sách các thuốc theo Phụ lục đính kèm Công văn số 228/PB-ĐT ngày 22/04/2025*). Tăng cường công tác thông tin

cho các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết và thực hiện đúng nội dung trên.

- 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 KCB thuốc trên địa bàn tỉnh; 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 KCB, 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.

(Gửi kèm Công văn số 1132/QLD-CL ngày 18/04/2025 của Cục Quản lý Dược; Công văn 228/PB-ĐT ngày 22/04/2025 của Cục Phòng bệnh (Bộ Y tế).

Nơi nhận:

- UBND huyện, Tp;
- C.ty, nhà thuốc trong tỉnh;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Bệnh viện tuyến tỉnh (thực hiện);
- TTYT huyện, Tp (thực hiện);
- TT Kiểm soát DP, TP và TBYT;
- TT Kiểm soát Bệnh tật (thực hiện và đưa tin);
- Thanh tra Y tế;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Bùi Văn Kỳ