

UBND TỈNH HÒA BÌNH
SỞ Y TẾ

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

Số: /SYT-NVD

V/v thông báo thuốc giả,
thuốc không rõ nguồn gốc

Hoà Bình, ngày tháng 3 năm 2023

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân các huyện, thành phố;
- Các cơ quan, đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh.

Căn cứ Công văn số 1729/QLD-CL ngày 24/02/2023 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc thông báo thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo tới các cơ quan, đơn vị, cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn các nội dung sau:

1. Cục Quản lý Dược nhận được một số thông tin liên quan đến thuốc giả, nghi ngờ giả của Cơ quan Cảnh sát điều tra - Công An huyện Thạch Thất; Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam; Công ty TNHH Novartis Việt Nam; Văn phòng đại diện F.Hoffmann-La Roche Ltd tại Hà Nội, Văn phòng đại diện Les Laboratoires Servier tại Hà Nội về việc phát hiện một số lô thuốc giả, nghi ngờ giả, không rõ nguồn gốc có thông tin ghi trên nhãn (*hình ảnh đính kèm theo Công văn số 1729/QLD-CL*) như sau:

- Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, (01) 08699786040045, (21) 3500000157639358; (17) SKT: 09.2024; (10) Parti no: 22B264. Trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên.

- Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, Số lô: 21H979, trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên (hình ảnh giống với hình ảnh của lô Parti no: 22B264 nêu trên).

- Tetracyclin Tw3 250mg, SĐK: VD-28109-17, Số lô SX: 0321, NSX: 02/02/2021, HD: 02/02/2024, Nhà sản xuất: Công ty Cổ phần dược phẩm Trung ương 3, qui cách hộp 400 viên nén.

- Clorocid Tw3 250mg, SĐK: VD-25305-16, Số lô SX: 0321, NSX: 07/07/2021, HD: 07/07/2024, Nhà sản xuất: Công ty Cổ phần dược phẩm Trung ương 3, qui cách hộp 400 viên nén. Công ty CP Dược phẩm Trung ương 3 thông báo tới Cục Quản lý Dược từ 16/09/2019 đến 29/6/2022 (thời điểm Công ty thông báo), Công ty không tiến hành sản xuất lô thuốc nào đối với Clorocid Tw3, SĐK: VD-25305-16.

- TobraDex, hộp 1 lọ đếm giọt Droptainer 5ml, số lô: 22C10HB, ngày hết hạn/EXP: 10/03/2024, ngày sản xuất/ MFD: 10/03/2022 .

- Tecentriq 1200mg/20ml (atezolizumab), số lô B0033B03, HSD: 02/09/24, code 10001437939658.

- Diamicron MR 30mg, số lô: 695986, HSD: 09/2024.

- Coveram 5mg/5mg, số lô: 2170310010, HSD: 11/2024.

2. Đề nghị các cơ quan, đơn vị trực thuộc và các cơ sở kinh doanh được trên địa bàn không kinh doanh, phân phối và sử dụng các sản phẩm được liệt kê có các đặc điểm để phân biệt nêu trên, báo cáo cơ quan chức năng nếu phát hiện lô thuốc trên.

3. Đề nghị Ủy ban nhân dân các huyện, thành phố chỉ đạo các cơ quan chức năng: thông báo cho các cơ sở kinh dược trên địa bàn ngừng ngay việc lưu thông, phân phối, sử dụng các thuốc trên, đồng thời phối hợp với nhà cung cấp để tiến hành thu hồi toàn bộ số thuốc trên (nếu có); kiểm tra, giám sát các cơ sở thực hiện thông báo này; xử lý các đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Giám đốc Sở Y tế (báo cáo);
- Thanh tra Sở Y tế;
- TT Kiểm nghiệm thuốc, MP, TP;
- Trang thông tin điện tử Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Hoàng Thị Thủy