

Số: /SYT-NVD

Đà Nẵng, ngày tháng năm 2024

V/v thuốc giả CEFIXIM 200

Kính gửi:


- Các cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn;
- Các cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn.

Căn cứ vào các Quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;

Thực hiện Công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc giả Cefixim 200 và Công văn số 2621/QLD-CL ngày 30/7/2024 về việc đính chính thông tin thuốc giả Cefixim 200.

Để đảm bảo an toàn và hiệu quả cho người dùng thuốc, Sở Y tế thành phố Đà Nẵng thông báo:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén bao phim CEFIXIM 200, số GĐKLH: VD-28887- 18; số lô: 15030723, NSX: 030723, HD: 030725, số lô: 04200623, NSX: 200623, HD: 200625 và số lô: 28201123, NSX: 201123, HD: 201125; Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật như sau:

STT	DẤU HIỆU NHẬN DẠNG	THUỐC THẬT	THUỐC GIẢ
1	Chi tiết in trên hộp	Hộp THẬT sau chữ "q.s.f" CÓ khoảng trắng COMPOSITION : Cefixime trihydrate equivalent to cefixime.....200mg Excipients.....q.s.f1 caplet	Hộp GIẢ sau chữ "q.s.f" KHÔNG có khoảng trắng COMPOSITION : Cefixime trihydrate equivalent to cefixime.....200mg Excipients.....q.s.f.....1 caplet
2	Hình thức viên	Thuốc THẬT các viên đều màu, cạnh và mặt viên không sứt mẻ	Thuốc GIẢ cạnh viên sứt mẻ nhiều, lớp bao mỏng, màu sắc các viên trong cùng 1 vỉ không đồng nhất, có lốm đốm màu.
		 Ghi chú: G: thuốc giả T: thuốc thật	

2. Trung tâm kiểm nghiệm 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 tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

3. Thanh tra Sở Y tế Phối hợp với cơ quan công an, quản lý thị trường, Ban chỉ đạo 389 và các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm CEFIXIM 200 giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc CEFIXIM 200 giả.

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIM 200 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; Chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh được 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. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thông báo các thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn về số điện thoại 02363.829476 (Phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế) để kịp thời phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, xử lý.

6. Thanh tra Sở Y tế chủ trì, phối hợp với các Phòng Nghiệp vụ Dược, Phòng Nghiệp vụ Y, Trung tâm kiểm nghiệm Đà Nẵng kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này; xử lý những đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban GD Sở Y tế (để biết);
- Công an thành phố (để p/h);
- Chi cục Quản lý thị trường TP (để p/h);
- Ban chỉ đạo 389 TP (để p/h);
- Các phòng: NVY, Ttra (thực hiện);
- Trung tâm Kiểm nghiệm (thực hiện);
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật (thực hiện);
- Hội dược học (phối hợp);
- Website của Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

GIÁM ĐỐC

Trần Thanh Thủy