

UBND TỈNH QUẢNG NINH
SỞ Y TẾ

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

Số: 1596/SYT-NVD

Quảng Ninh, ngày 21 tháng 4 năm 2025

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



Kính gửi:

- UBND các huyện, thị xã, thành phố;
- Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh và cơ sở sản xuất, kinh doanh
được trên địa bàn tỉnh.

Thực hiện Văn bản số 1135/QLD-CL ngày 19/4/2025 của Cục Quản lý Dược về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường; Văn bản số 582/YDCT-QLD ngày 18/4/2025 của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền về việc thực hiện công tác kiểm tra kiểm soát chất lượng, nguồn gốc xuất xứ của thuốc cổ truyền (có Văn bản kèm theo). Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở kinh doanh dược không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm giả sau:

- Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SĐK: 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), SĐK: 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 (SĐK 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*), không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

2. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh rà soát 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 được 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.

3. 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 về Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh phối hợp với các cơ quan truyền thông để thông tin kịp thời tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng và người dân trên địa bàn tỉnh biết tránh không mua bán, sử dụng các thuốc giả có các thông tin nêu trên; chỉ mua thuốc tại các cơ sở bán lẻ thuốc hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ; kịp thời thông báo cho cơ quan quản lý nhà nước các cơ sở có dấu hiệu nghi ngờ sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc.

5. Đề nghị UBND huyện, thị xã, thành phố trong tỉnh chỉ đạo Phòng Y tế:

- Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân trên địa bàn quản lý biết thông tin các thuốc giả nêu trên; phối hợp với các cơ quan chức năng có liên quan tăng cường kiểm tra các 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;

- 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 trường hợp có hành vi vi phạm, báo cáo kết quả xử lý về Sở Y tế.

6. Khi phát hiện thông tin thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn, các tổ chức, cá nhân chủ động thông báo, phản ánh qua đường dây nóng của Sở Y tế (số điện thoại: 0966631313) để Sở Y tế kịp thời phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, xử lý theo quy định./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục Hải quan - CQ TT BCD 389 tỉnh
(để b/cáo);
- Phòng: NVY, TTra - SYT;
- Trang TTĐT Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

LTĐN

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Trịnh Văn Mạnh