

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

Kính gửi:

- UBND các xã, thị trấn;
- Các cơ sở kinh doanh dược phẩm trên địa bàn.

Thực hiện Công văn số 1729/QLD-CL ngày 25/02/2023 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc thông báo thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc; Công văn số 368/SYT-NVYD ngày 28/02/2023 của Sở Y tế tỉnh Lạng Sơn về việc thông báo thuốc giả, nghi ngờ giả, không rõ nguồn gốc.

Văn phòng HĐND và UBND huyện Văn Quan thông báo:

1. Thông tin về thuốc thuốc giả, nghi ngờ giả, không rõ nguồn gốc

- 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, quy 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, quy 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.

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

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

(chi tiết Bảng so sánh các sản phẩm giữa thuốc giả với thuốc thật, hình ảnh so sánh các sản phẩm được gửi kèm Công văn này).

2. UBND các xã, thị trấn: triển khai nội dung Công văn trên đến các cơ sở kinh doanh Dược trên địa bàn quản lý. Phối hợp với Văn phòng HĐND và UBND huyện kiểm tra, xử lý các cơ sở vi phạm theo quy định hiện hành.

3. Yêu cầu các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn huyện không kinh doanh, phân phối và sử dụng các sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả, nghi ngờ giả, không rõ nguồn gốc nêu trên.

Các cơ sở tự tiến hành kiểm tra và báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý với các sản phẩm như mô tả thuốc giả nêu trên (nếu có) về Văn phòng HĐND và UBND huyện trước **ngày 12/3/2023**.

Văn phòng HĐND và UBND huyện yêu cầu các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn huyện nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Sở Y tế;
- CVP, các PCVP HĐND và UBND huyện;
- Trang TTĐT huyện;
- Lưu: VT, VP.

**KT. CHÁNH VĂN PHÒNG
PHÓ CHÁNH VĂN PHÒNG**

Dương Thị Hồng Minh