

Số: /SYT-NV
V/v mẫu Cefuroxim 500 giả

Tây Ninh, ngày tháng 8 năm 2022

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh;
- Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh.

Sở Y tế nhận được Công văn số 7775/QLD-CL ngày 12/8/2022 của Cục Quản lý Dược về việc mẫu Cefuroxim 500 giả.

Theo đó Cục Quản lý Dược đã nhận Công văn số 1109/KNTMPTP-KHTCKT ngày 03/8/2022 của Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hà Nội kèm phiếu kiểm nghiệm số 2127/KNT-22 báo cáo về mẫu sản phẩm trên nhãn ghi: Viên nén dài bao phim CEFUROXIM 500, SĐK: VD-27836-17, lô SX: 71240820, NSX: 240820, HD: 240823; Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long. Mẫu do Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hà Nội lấy tại Công ty TNHH Dược phẩm Đa Phúc - Thôn 5, xã Phú Cát, huyện Quốc Oai, Hà Nội. Mẫu sản phẩm trên có hình thức nhãn và hình thức viên không giống mẫu thuốc thật (hình ảnh kèm theo); không có phản ứng định tính Cefuroxim, có phản ứng định tính với Paracetamol, hàm lượng Paracetamol là 319,2 mg/viên.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng Sở Y tế Tây Ninh thông báo:

1. Các cơ sở khám, chữa bệnh; cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc về thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén dài bao phim CEFUROXIM 500, SĐK: VD-27836- 17, lô SX: 71240820, NSX: 240820, HD: 240823; 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:



a) Thông tin trên nhãn thuốc:

Thuốc giả	Thuốc thật
Chữ "n" trong chữ viên bị lệch sang phải so với chữ "g"	Chữ "n" trong chữ viên bị lệch sang trái so với chữ "g"

- Chữ in trên nhãn hộp thuốc có phong chữ sai khác so với thuốc thật.

b) Hình thức số lô - HSD trên vỉ thuốc:

- Xung quanh viền in số lô - HSD trên vỉ có sai khác so với thuốc thật.

Thuốc giả	Thuốc thật
	
Viên xung quanh nhãn bóng	Viên xung quanh có gai

c) Viên thuốc

Thuốc giả	Thuốc thật
Viên nén dài màu trắng (không bao phim), không trơn bóng, thành cạnh không sắc nét.	Viên nén dài bao phim màu trắng, mặt và cạnh trơn bóng.

2. UBND các huyện, thị xã, thành phố: Phối hợp chỉ đạo cho các cơ quan truyền thông, thông tin trên địa bàn: thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên.

3. Thanh tra Sở Y tế phối hợp với các phòng chức năng, chuyên môn kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn; xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm CEFUROXIM 500 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 CEFUROXIM 500 giả. Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả về Cục Quản lý Dược- Bộ Y tế (nếu có).

Sở Y tế thông báo để đơn vị và các cơ sở biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban Giám đốc SYT (b/c);
- UBND các huyện, thị xã, thành phố (để hợp);
- Thanh tra sở Y tế;
- Phòng hành nghề Y-Dược;
- TT Kiểm nghiệm thuốc-MP-TP;
- Đăng Web SYT;
- Lưu VP-NV (DS Đạo).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**