

Số: 633/SYT-NVD

Thừa Thiên Huế, ngày 28 tháng 02 năm 2023

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

Kính gửi:

- Cục Quản lý thị trường tỉnh Thừa Thiên Huế;
- UBND huyện, thị xã và thành phố;
- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các đơn vị khám chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Các đơn vị kinh doanh thuốc.

Thực hiện Công văn 1729/QLD-CL ngày 24/02/2023 của Cục Quản lý Dược về việc thông báo thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc.

**Sở Y tế đề nghị:**

**1. Các cơ sở kinh doanh thuốc**

- Chỉ buôn bán các thuốc có nguồn gốc, xuất xứ rõ ràng, hóa đơn chứng từ đầy đủ.

- Không kinh doanh, phân phối, sử dụng và kịp thời thông báo đến Sở Y tế cũng như các cơ quan quản lý khi phát hiện các sản phẩm được liệt kê có các đặc điểm để phân biệt tại Công văn 1729/QLD-CL cụ thể 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. Các cơ sở khám chữa bệnh**

- Tiến hành rà soát, kiểm tra, đối chiếu tập trung vào các sản phẩm có thông tin như mô tả nêu trên.

- Tăng cường công tác kiểm nhập thuốc tại đơn vị, kịp thời phát hiện thuốc không rõ nguồn gốc, xuất xứ, báo cáo kịp thời về Sở Y tế để tiến hành xử lý theo đúng quy định.

## **3. UBND huyện, thị xã và thành phố**

- Tăng cường kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn, xử lý nghiêm các cơ sở kinh doanh thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ, tập trung việc kiểm tra đối với các sản phẩm có thông tin như mô tả nêu trên.

Vậy Sở Y tế thông báo đến các đơn vị biết và nghiêm túc thực hiện./.

### **Nơi nhận:**

- Như trên;
- Thanh tra (*phối hợp*);
- Ban Giám đốc (*để báo cáo*);
- Lưu: VT, NVD.

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Lê Viết Bắc**