

UBND TỈNH HÀ TĨNH  
**SỞ Y TẾ**

Số: 2148/SYT- NVD  
V/v thuốc nghi ngờ  
nhập khẩu/ lưu hành trái phép

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

Hà Tĩnh, ngày 30 tháng 6 năm 2022

Kính gửi:

- UBND các huyện, thị xã, thành phố;
- Các bệnh viện/trung tâm Y tế có giường bệnh trong tỉnh;
- Các công ty, chi nhánh dược trong tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật Hà Tĩnh.

Căn cứ Công văn số 5606/QLD-CL ngày 24/6/2022 của Cục Quản lý dược - Bộ Y tế về việc thuốc nghi ngờ nhập khẩu/ lưu hành trái phép, Sở Y tế thông báo:

Các thuốc Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) bao gồm cả thuốc Nexium có dán tem "*Thuốc nhập khẩu song song, số GP: 2765/QLD-KD ngày 27/02/2013, DNNK: Công ty Cổ phần Armepharco*" là thuốc không được phép nhập khẩu, lưu hành tại Việt Nam, mạo danh doanh nghiệp nhập khẩu.

Các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm nghi ngờ là thuốc nhập khẩu/ lưu hành trái phép và thuốc do Công ty AstraZeneca AB (Thụy Điển) sản xuất, Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam nhập khẩu như sau:

<b>Thuốc nhập khẩu chính hãng</b>	<b>Thuốc nghi ngờ nhập khẩu/ lưu hành trái phép</b>
Tên thuốc và hàm lượng: Nexium <b>mups</b> 20mg Nexium <b>mups</b> 40mg	Tên thuốc và hàm lượng: Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet)
<b>Có thông tin</b> về doanh nghiệp nhập khẩu thuốc: DNNK: Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam. Tầng 18, tòa nhà A&B, 76 Lê Lai, P. Bến Thành, Q.1, TP. Hồ Chí Minh.	<b>Không có thông tin</b> về doanh nghiệp nhập khẩu thuốc hoặc thông tin doanh nghiệp nhập khẩu không đúng (Công ty cổ phần Armepharco).
<b>Có số giấy phép</b> đăng ký lưu hành: Nexium mups 20mg: VN-19783-16	<b>Không có số giấy phép</b> đăng ký lưu hành.

<b>Thuốc nhập khẩu chính hãng</b>	<b>Thuốc nghi ngờ nhập khẩu/ lưu hành trái phép</b>
Nexium mups 40mg: VN-19782-16	
Thông tin trên nhãn hộp, trên vỉ và tờ hướng dẫn sử dụng <b>bằng tiếng Anh, tiếng Việt.</b>	Thông tin trên nhãn hộp, trên vỉ và tờ hướng dẫn sử dụng <b>bằng tiếng Thổ Nhĩ Kỳ.</b>

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng và đảm bảo việc tuân thủ nghiêm các quy định của pháp luật về dược, Sở Y tế đề nghị:

1. Các bệnh viện/trung tâm Y tế có giường bệnh thông báo rộng rãi cho cán bộ, viên chức các khoa phòng, bộ phận biết không được mua bán, sử dụng các thuốc Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) không rõ nguồn gốc, không được nhập khẩu, lưu hành trái phép;

2. UBND các huyện, thị xã, thành phố:

- Thông báo cho các nhà thuốc, quầy thuốc, tủ thuốc trạm Y tế xã, phường, thị trấn biết không được mua bán, sử dụng các thuốc Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) không rõ nguồn gốc, không được nhập khẩu, lưu hành trái phép;

- Tăng cường việc thanh tra, kiểm tra hoạt động kinh doanh của các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn, tập trung việc kiểm tra đối với các thuốc Nexium 20mg và Nexium 40mg, xử lý nghiêm đối với các cơ sở có kinh doanh sản phẩm trên nhãn ghi Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet), Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và các dấu hiệu nhận biết nêu trên;

3. Các công ty, chi nhánh dược trong tỉnh: Kiểm tra trong kho thuốc của đơn vị, đồng thời thông báo cho các quầy thuốc trong hệ thống phân phối của mình không được mua bán, sử dụng các thuốc Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) không rõ nguồn gốc, không được nhập khẩu, lưu hành trái phép;

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật Hà Tĩnh tăng cường công tác truyền thông thông tin đến các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm nghi ngờ là thuốc nhập khẩu/ lưu hành trái phép trên nhãn ghi Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet), Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và các dấu hiệu nhận biết nêu trên;

Các đơn vị kinh doanh, sử dụng thuốc nếu có sản phẩm nghi ngờ là thuốc nhập khẩu/ lưu hành trái phép trên nhãn ghi Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet

Tablet), Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và các dấu hiệu nhận biết nêu trên phải khắc trưng thu hồi, báo cáo về Phòng Nghiệp vụ dược - Sở Y tế./.

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Thanh tra sở;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Website SYT, mục Thuốc và TTGT;
- Lưu: VT, NVD.

Gửi văn bản giấy và điện tử.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Đường Công Lự**