

UBND TỈNH HÀ TĨNH
SỞ Y TẾ

Số:2298/SYT-NVD
V/v mẫu CEFUROXIM 500mg giả

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

Hà Tĩnh, ngày 13 tháng 7 năm 2022

Kính gửi:

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

Căn cứ Công văn số 6040/QLD-CL ngày 08/7/2022 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc mẫu CEFUROXIM 500mg giả;

Theo đó thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi: “Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg, SĐK: VD-31978-19:

- Lô SX: 5241121, NSX: 301121, HD: 301124

- Lô SX: 3490621, NSX: 010621, HD: 010624

- Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung ương Vidipha Bình Dương”.

Sau khi đối chiếu mẫu thuốc Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg do Công ty Vidipha sản xuất với mẫu sản phẩm trên nhãn ghi Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg do Trung tâm kiểm nghiệm Hà Giang cung cấp có dấu hiệu khác nhau không rõ ràng, chỉ phân biệt được khi để cạnh nhau.

1. Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo:

Thu hồi toàn quốc 02 lô thuốc trên nhãn ghi: “Viên nén bao phim CEFUROXIM 500mg, SĐK: VD-31978-19:

- Lô SX: 5241121, NSX: 301121, HD: 301124

- Lô SX: 3490621, NSX: 010621, HD: 010624

- Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung ương Vidipha Bình Dương”.

2. Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị:

- 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 kinh doanh, phân phối, sử dụng 02 lô thuốc nêu trên.

- UBND các huyện, thị xã, thành phố thông báo cho các nhà thuốc tư nhân, quầy thuốc tư nhân, các cơ sở hành nghề y tư nhân và trạm y tế xã, phường, thị trấn trên địa bàn và người dân biết không kinh doanh, phân phối và sử dụng 02

lô thuốc nêu trên; thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về 02 lô thuốc nêu trên và báo cáo Sở Y tế (nếu có).

- Các công ty dược thông báo cho các chi nhánh, quầy thuốc, đại lý trong hệ thống phân phối của mình và kiểm tra trong kho thuốc của đơn vị, không kinh doanh, phân phối và sử dụng 02 lô thuốc nêu trên.

- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm rà soát, tăng cường lấy mẫu kiểm tra chất lượng, khẩn trương báo cáo trường hợp phát hiện 02 lô thuốc nêu trên (nếu có).

- 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 02 lô thuốc nêu trên.

Các đơn vị kinh doanh, phân phối, sử dụng thuốc nếu có sản phẩm 02 lô thuốc nêu trên phải khẩn trương báo cáo về Phòng Nghiệp vụ dược - Sở Y tế trước ngày 21/7/2022./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra sở;
- 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