



Số: /SYT-NVD  
V/v thuốc giả Cefixim 200

Thái Bình, ngày tháng năm 2024

Kính gửi:

- Các đơn vị y tế trong ngành;
- Phòng Y tế các huyện/thành phố;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh.

Sở Y tế nhận được Công văn số 2963/QLD-CL ngày 29/8/2024 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc giả Cefixim 200 trên nhãn ghi: Viên nén bao phim CEFIXIM 200, số GĐKLH: VD-28887-18; số lô: 30201123, NSX: 201123, HD: 201125; Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long. Đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật cụ thể như sau:

STT	DẤU HIỆU NHẬN DẠNG	THUỐC THẬT	THUỐC GIẢ
1	Chi tiết in trên hộp	Hộp <b>THẬT</b> sau chữ “q.s.f” <b>CÓ khoảng trắng</b>  COMPOSITION : Cefixime trihydrate equivalent to cefixime.....200mg Excipients.....q.s.f .....1 caplet	Hộp <b>GIẢ</b> sau chữ “q.s.f” <b>KHÔNG</b> có khoảng trắng  COMPOSITION : Cefixime trihydrate equivalent to cefixime..... 200mg Excipients.....q.s.f.....1 caplet
2	Hình thức viên	Thuốc <b>THẬT</b> các viên đều màu, cạnh và mặt viên không sứt mẻ  	Thuốc <b>GIẢ</b> cạnh viên sứt mẻ nhiều, lớp bao mỏng, màu sắc các viên trong cùng 1 vỉ không đồng nhất, có lốm đốm màu.  
		Ghi chú: G: thuốc giả T: thuốc thật	

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng và xử lý nghiêm vi phạm theo quy định của pháp luật, Sở Y tế Thái Bình có ý kiến như sau:

1. Phòng Y tế phối hợp các phòng, ban trong Ủy ban nhân dân huyện/thành phố thông báo tới các cơ sở kinh doanh, người dân trên địa bàn biết, để không buôn bán, sử dụng và kịp thời cung cấp thông tin tới cơ quan chức năng khi phát hiện thuốc giả có dấu hiệu nêu trên.

2. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật (CDC) tăng cường công tác truyền thông thông tin tới các cơ sở kinh doanh và người dân biết để không buôn bán, sử dụng thuốc giả có dấu hiệu nêu trên.

3. Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm; Phòng Y tế các huyện/thành phố tiến hành kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh trên địa bàn để kịp thời phát hiện các thuốc giả có dấu hiệu nêu trên và báo cáo Thanh tra Sở Y tế, Ban chỉ đạo 389 tỉnh, huyện/thành phố phối hợp với các cơ quan chức năng điều tra, xử lý tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định (nếu có);

4. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trong tỉnh: khẩn trương kiểm tra, rà soát các danh mục thuốc đang cung ứng, sử dụng tại đơn vị (bao gồm cả các cơ sở bán lẻ thuốc trong khuôn viên của đơn vị) để kịp thời phát hiện; dừng cung ứng, sử dụng thuốc tại đơn vị; báo cáo, cung cấp thông tin về Sở Y tế và các cơ quan chức năng có liên quan trong việc truy tìm nguồn gốc các thuốc giả có dấu hiệu nêu trên (nếu có);

5. Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh:

Ngừng ngay việc phân phối, lưu hành thuốc; thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng đã mua thuốc dừng phân phối, sử dụng và trả về cơ sở cung ứng; cung cấp thông tin và phối hợp với Sở Y tế, các cơ quan chức năng có liên quan trong việc truy tìm nguồn gốc đối các thuốc giả có dấu hiệu nêu trên (nếu có).

Sở Y tế yêu cầu các đơn vị triển khai thực hiện và báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc thuốc giả có dấu hiệu nêu trên về Sở Y tế để tổng hợp báo cáo Cục Quản lý Dược./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Giám đốc, Phó Giám đốc Sở Y tế;
- Ủy ban nhân dân/ thành phố;
- Thanh tra Sở Y tế;
- Trung tâm kiểm soát bệnh tật;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Quang Huy**

