

UBND TỈNH HÀ TĨNH  
**SỞ Y TẾ**

Số: /SYT-NVD  
V/v mẫu Cefuroxim 500 giả

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

Hà Tĩnh, ngày tháng 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.

Căn cứ vào các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;



Căn cứ Công văn số 7775/QLD-CL ngày 12/8/2022 của Cục Quản lý Dược

- Bộ Y tế về việc mẫu Cefuroxim 500 giả;

1. Sở Y tế thông báo thông tin 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:

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

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"

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

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

<b>Thuốc giả</b>	
	
Viên xung quanh nhẵn bóng	Viên xung quanh có gai

c) Viên thuốc:

<b>Thuốc giả</b>	<b>Thuốc thật</b>
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. 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 sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết 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 sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn, đảm bảo kinh doanh thuốc có đầy đủ hóa đơn, chứng từ hợp lệ; kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc CEFUROXIM 500 giả. Xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành.

- 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 sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết 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 sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết 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 đề: Không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; không mua thuốc qua các thông tin trên mạng internet, chỉ mua thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp, có đầy đủ hóa đơn, giấy tờ chứng minh nguồn gốc xuất xứ, chất lượng của thuốc.

Các đơn vị kinh doanh, phân phối, sử dụng thuốc nếu có sản phẩm CEFUROXIM 500 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên phải khẩn trương báo cáo về Sở Y tế Hà Tĩnh./.

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Thanh tra sở;
- Website SYT, mục Thuốc và TTGT;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật Hà Tĩnh;
- Lưu: VT, NVD.

Gửi văn bản giấy và điện tử.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Đường Công Lự**

