

Số /SYT-NVD
V/v thuốc giả Cefixim 200

Phú Yên, ngày tháng 9 năm 2024

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Các cơ sở sản xuất, kinh doanh dược;
- Trung tâm Kiểm nghiệm Thuốc – Mỹ phẩm – Thực phẩm;
- Trung tâm Kiểm soát Bệnh tật.

Căn cứ vào các qui chế Dược hiện hành của Việt Nam;

Căn cứ Công văn số 2963/QLD-CL ngày 29/8/2024 về việc thuốc giả Cefixim 200 của Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế.

Sở Y tế Phú Yên thông báo:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc không thực hiện kinh doanh, phân phối, sử dụng lô thuốc giả 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 (*chi tiết các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt theo phụ lục đính kèm*), đồng thời báo cáo về Sở Y tế nếu phát hiện lô thuốc nói trên theo đúng quy định.

2. Phòng Nghiệp vụ Dược, Thanh tra Sở Y tế phối hợp với cơ quan công an, quản lý thị trường, Ban chỉ đạo 389 tỉnh và các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm CEFIXIM 200 giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc CEFIXIM 200 giả.

3. Trung tâm Kiểm nghiệm Thuốc – Mỹ phẩm – Thực phẩm tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn đối với lô thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật phối hợp với Sở Thông tin và Truyền thông tăng cường công tác truyền thông, thông tin tới các cơ sở buôn bán sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIM 200 giả có dấu hiệu nhận biết nêu trên; Chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- BCD 389 tỉnh (p/hợp);
- Thanh tra Sở (t/hiện);
- Trang TTĐT Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD(U)

KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC

Phạm Minh Hữu

ĐẶC ĐIỂM, DẤU HIỆU PHÂN BIỆT

(Ban hành kèm theo công văn số /SYT-NVD ngày /9/2024 của Sở Y tế)

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