

Số: /SYT-NV

Kon Tum, ngày tháng 4 năm 2025

V/v cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu
hành trái phép trên thị trường

Kính gửi:

- Các cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Các cơ sở kinh doanh thuốc;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Phòng Y tế các huyện, thành phố.

Thực hiện Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19 tháng 4 năm 2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường;

Để bảo đảm an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu các đơn vị, cơ sở thực hiện một số nội dung, cụ thể như sau:

1. Các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm giả sau:

- Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SDK: VD-25305-16, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Tetracyclin TW3 (Tetracyclin hydroclorid 250mg), SDK: VD-28109-17, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 (Pharbaco), đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Sản phẩm giả thuốc Neo-Codion (*Ghi chú: Thuốc Neo-Codion được Bộ Y tế cấp phép lưu hành với các thông tin chính thức như sau: Số giấy phép lưu hành: 300111082223 (SDK cũ: VN-18966-15); Hoạt chất: Codein base (dưới dạng Codein camphosulfonat 25mg) 14,93mg; Sulfogaiacol 100mg; Cao mầm Grindelia 20mg; Dạng bào chế: Viên nén bao đường; Đóng gói: Hộp 2 vỉ x 10 viên; Nhà sản xuất: Công ty Sophartex (Pháp), địa chỉ: 21, rue du Pressoir, Vernouillet, 28500).*

- 16 sản phẩm (*chi tiết tại Phụ lục kèm theo*), không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

2. Các bệnh viện, cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn rà soát lại quy trình mua thuốc, cung ứng thuốc và tình hình cung ứng thuốc trong thời gian qua; bảo đảm thuốc được cung ứng là thuốc đã được cấp giấy phép lưu hành và cung ứng bởi các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp, có hóa đơn chứng từ đầy đủ. Trường hợp phát hiện

thuốc có dấu hiệu nghi ngờ bất thường, thuốc chưa được cấp phép lưu hành, lập tức niêm phong, không tiếp tục sử dụng thuốc và báo cáo cơ quan quản lý y tế, cơ quan chức năng để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật, hoàn thành **trước ngày 25/4/2025**.

3. Các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân không buôn bán, sử dụng các thuốc giả có các thông tin nêu trên; Chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh được 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 Sở Y tế và cơ quan có chức năng liên quan, hoàn thành **trước ngày 25/4/2025**.

4. Giao Thanh tra chủ trì, phối hợp với Phòng Nghiệp vụ Sở Y tế, Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm và các cơ quan chức năng liên quan tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược, cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn, chú trọng đến việc kiểm tra nguồn gốc, xuất xứ thuốc do các cơ sở kinh doanh, sử dụng.

5. Giao 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 các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; tổ chức kiểm tra, giám sát các đơn vị sử dụng và các cơ sở mua, bán thuốc trên địa bàn tỉnh thực hiện thông báo này; xử lý nghiêm những đơn vị, cơ sở vi phạm chất lượng thuốc theo quy định và theo thẩm quyền; báo cáo kết quả xử lý về Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan theo quy định.

6. Các đơn vị, tổ chức, cá nhân triển khai thực hiện nghiêm Công điện số 41/CĐ-TTg ngày 17/4/2025 về xử lý vụ việc sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe; Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuộc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền; Công văn số 7173/BYT-QLD ngày 12/12/2022 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý, kiểm tra chất lượng thuốc, đấu tranh chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ và các chỉ đạo của Cục QLD tại các công văn số 3028/QLD-CL ngày 31/3/2020, số 11152/QLD-CL ngày 21/7/2020, số 9097/QLD-CL và số 9098/QLD-CL ngày 17/08/2023, tăng cường giám sát, kiểm tra chặt chẽ nhằm kịp thời phát hiện và xử lý nghiêm các hành vi vi phạm, đảm bảo quyền lợi và sức khỏe người tiêu dùng.

Sở Y tế yêu cầu các đơn vị, cơ sở nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Thanh tra Sở Y tế;
- UBND các huyện, thành phố;
- Trang Thông tin điện tử Sở Y tế;
- Lưu: VT, NV_(Phụ lục).

GIÁM ĐỐC

Võ Văn Thanh

PHỤ LỤC
DANH MỤC CÁC LOẠI THUỐC CHƯA ĐƯỢC CẤP SỐ ĐĂNG KÝ
(Ban hành kèm theo Công văn số _____ /SYT-NV ngày ____/4/2025 của Sở Y tế)

STT	Tên thuốc
1.	Nhức khớp tê bại hoàn
2.	Tui Hua Shen Jing Tong (thuốc thoái hoá Singapore)
3.	Trùng thảo sâm nhung bồ tỳ khai vị đại bổ hoàn
4.	Professor's Pill (khớp xanh)
5.	Mujarhabat Kapsul (khớp đỏ)
6.	Gai cột hoàn
7.	Toạ cột thiên ma thông phong hoàn
8.	Tuyệt liên thiên ma bảo khớp hoàn
9.	Phong tê nhức Bạch Xà Vương
10.	Phong tê nhức Hổ Cốt Hoàn
11.	Đa xoang mũi
12.	Viên vai cổ
13.	Yuan Bone
14.	Thoái cốt hoàn plus
15.	Thoái hoá nhức khớp hoàn plus
16.	Thoát hoá toạ cột đơn