

Số: /SYT-NVYD  
V/v thông tin thuốc giả  
THEOPHYLINE 200mg

Lạng Sơn, ngày tháng 01 năm 2025

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc;
- Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố (Bộ phận y tế).

Thực hiện công văn số 4229/QLD-CL ngày 31/12/2024 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc thuốc giả THEOPHYLINE 200mg. Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế Lạng Sơn đề nghị các đơn vị thực hiện:

1. Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thông tin về THUỐC GIẢ trên nhãn ghi: Viên nén THEOPHYLLINE 200mg (Theophylin 200mg), nơi sản xuất: Pharmacy Laboratories Plus (Warszawa), không có thông tin về số GĐKLH và/hoặc số GPNK trên nhãn.

2. Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế, Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố thực hiện các nội dung sau:

2.1. Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố: Phối hợp với các cơ quan 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 THEOPHYLLINE 200mg giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên; Chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh được hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc, xuất xứ; 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.

2.2. Các đơn vị trực thuộc Sở: Triển khai các thông tin về thuốc giả THEOPHYLLINE 200mg đầy đủ, tự kiểm tra, thu hồi và xử lý thuốc giả trên (nếu có) theo quy định.

2.3. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm: Tổ chức đoàn kiểm tra, lấy mẫu kiểm nghiệm trên địa bàn toàn tỉnh, nếu phát hiện thuốc giả nêu trên, tiến hành các thủ tục xử lý theo quy định và kịp thời báo cáo Sở Y tế.

3. Giao Thanh tra Sở Y tế phối hợp với cơ quan công an, quản lý thị trường, Ban chỉ đạo 389 và các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh THEOPHYLLINE 200mg giả (nếu có), 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 THEOPHYLLINE 200mg giả

4. Các đơn vị tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm 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; Thực hiện nghiêm các chỉ đạo tại 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.

Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và thông tin về thuốc giả nêu trên về Phòng Nghiệp vụ Y - Dược, Sở Y tế trước ngày **15/01/2025** để tổng hợp.

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

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Thường trực BCD 389 tỉnh (Cục QLTT);
- P.NVYD, T/tra (th/h);
- GD Sở (b/c);
- Cty CPDP và VTYT Lạng Sơn;
- Cty CPDP Lạng Sơn;
- Công ty TNHH dược-thiết bị y tế Nam Việt;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVYD<sub>(HTT)</sub>.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Phan Lạc Hoài Thanh**