

Số: /SYT-NVYD
V/v thông tin mẫu nghi ngờ là
thuốc giả; thuốc nghi ngờ nhập
khẩu/lưu hành trái phép

Lạng Sơn, ngày tháng 6 năm 2022

Kính gửi:

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

Sở Y tế Lạng Sơn nhận được các văn bản của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế: số 5605/QLD-CL ngày 24/6/2022 về việc thuốc nghi ngờ giả mạo thuốc Ritalin 10mg và số 5606/QLD-CL ngày 24/6/2022 về việc thuốc nghi ngờ nhập khẩu/ lưu hành trái phép. Sở Y tế Lạng Sơn thông báo:

1. Các mẫu sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả; thuốc nghi ngờ nhập khẩu/lưu hành trái phép

- Thuốc nghi ngờ giả mạo thuốc Ritalin 10mg:

Tên thuốc: Ritalin 10mg (Methylphenidate hydrochloride); Số lô: BLA53; NSX: 09.2020; Hạn dùng: 08.2023.

Trên vỉ thuốc có tên và logo công ty Novartis. Công ty TNHH Novartis Việt Nam báo cáo phát hiện thuốc nghi ngờ giả mạo thuốc Ritalin 10mg được buôn bán qua mạng xã hội; thuốc đã bị can thiệp làm giả số lô hạn dùng, số lô BLA53 không có trong hệ thống dữ liệu của Công ty.

- Thuốc nghi ngờ nhập khẩu/lưu hành trái phép:

Các thuốc Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) và Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) bao gồm cả thuốc Nexium có dán tem "Thuốc nhập khẩu song song, số GP: 2765/QLD-KD ngày 27/02/2013, DNNK: Công ty Cổ phần Armepharco" là thuốc không được phép nhập khẩu, lưu hành tại Việt Nam, mạo danh doanh nghiệp nhập khẩu.

Các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm nghi ngờ là thuốc nhập khẩu/ lưu hành trái phép và thuốc do Công ty AstraZeneca AB (Thụy Điển) sản xuất, Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam nhập khẩu như sau:

| Thuốc nhập khẩu chính hãng | Thuốc nghi ngờ nhập khẩu/ lưu hành trái phép |
|---|---|
| Tên thuốc và hàm lượng: Nexium mups 20mg Nexium mups 40mg | Tên thuốc và hàm lượng: Nexium 20mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) Nexium 40mg (Enterik Kaph Pellet Tablet) |

| | |
|--|---|
| Có thông tin về doanh nghiệp nhập khẩu thuốc: DNNK: Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam. Tầng 18, tòa nhà A&B, 76 Lê Lai, P. Bến Thành, Q.1, TP. Hồ Chí Minh. | Không có thông tin về doanh nghiệp nhập khẩu thuốc hoặc thông tin doanh nghiệp nhập khẩu không đúng (<i>Công ty cổ phần Armepharco</i>). |
| Có số giấy phép đăng ký lưu hành: Nexium mups 20mg: VN-19783-16 Nexium mups 40mg: VN-19782-16 | Không có số giấy phép đăng ký lưu hành. |
| Thông tin trên nhãn hộp, trên vỉ và tờ hướng dẫn sử dụng bằng tiếng Anh, tiếng Việt. | Thông tin trên nhãn hộp, trên vỉ và tờ hướng dẫn sử dụng bằng tiếng Thổ Nhĩ Kỳ. |

2. Đề nghị các đơn vị trực thuộc và Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố thực hiện các nội dung sau:

- Chủ động thông báo đến các bộ phận liên quan, các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn quản lý không kinh doanh, phân phối và sử dụng các sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả, thuốc nghi ngờ nhập khẩu/lưu hành trái phép nêu trên.

- Thanh tra Sở Y tế phối hợp với các đơn vị tăng cường kiểm tra, chấn chỉnh hoạt động buôn bán thuốc qua mạng; xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ của sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả, thuốc nhập khẩu/ lưu hành trái phép nêu trên; xử lý, xử phạt các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định (nếu có).

Các đơn vị báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý thuốc nêu trên (nếu có) về Phòng Nghiệp vụ Y - Dược, Sở Y tế trước ngày 14/7/2022.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- Phòng: NVYD, Thanh tra;
- TTKN thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Cty CPDP và VTYT Lạng Sơn;
- Cty CPDP Lạng Sơn;
- GD Sở (b/c);
- Các PGĐ Sở;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVYD_(TTH).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phan Lạc Hoài Thanh