

Số: /SYT-NVYD

Lạng Sơn, ngày tháng 01 năm 2025

V/v thông tin thuốc giả
Tetracyclin TW3
và Clorocid TW3

Kính gửi:

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

Thực hiện công văn số 4193/QLD-CL ngày 27/12/2024 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc thuốc giả Tetracyclin TW3 và Clorocid TW3. 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 02 THUỐC GIẢ trên nhãn ghi: (1) 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 và (2) 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

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 kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm nêu trên. Xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm thuốc giả Tetracyclin TW3 và Clorocid TW3 nêu trên, kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc giả Tetracyclin TW3 và Clorocid TW3 nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành.

2.2. Các đơn vị trực thuộc Sở: Triển khai các thông tin về thuốc giả Tetracyclin TW3 và Clorocid TW3 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 khi nhận được thông tin hoặc phát hiện các mẫu thuốc giả ghi nhãn như trên, cần chủ động, kịp thời báo cáo Ban chỉ đạo 389 tỉnh và

phối hợp với 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 các thuốc giả nêu trên, xử lý nghiêm các tổ chức, cá nhân vi phạm (áp dụng mức xử lý, xử phạt cao nhất theo quy định hiện hành của pháp luật).

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_(HTT).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phan Lạc Hoài Thanh