

Số: /SYT-NVYD
V/v mẫu Ophazidon giả

Tuyên Quang, ngày 01 tháng 7 năm 2022

Kính gửi:

- Phòng Y tế các huyện, thành phố;
- Các Công ty kinh doanh Dược phẩm.

Thực hiện chỉ đạo tại Văn bản số 5673/QLD-CL ngày 30/6/2022 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc mẫu Ophazidon giả.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng và xử lý nghiêm các trường hợp vi phạm theo quy định của pháp luật, **Sở Y tế yêu cầu:**

1. Phòng Y tế các huyện, thành phố:

1.1. Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn quản lý về thuốc giả trên nhãn ghi: **Viên nén Ophazidon**, SDK: VD-26803-17, Số lô: 480821, NSX: 17/8/2021; HD: 17/8/2023, Công ty Cổ phần Dược phẩm Hà Nội có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật được nêu tại Văn bản số 5673/QLD-CL ngày 30/6/2022 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.

1.2. 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 **Viên nén Ophazidon** có dấu hiệu nhận biết trên.

- Tiếp cận thông tin, báo cáo của các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc; phối hợp với cơ quan chức năng liên quan kiểm tra, xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ của **Viên nén Ophazidon** nêu trên. Kịp thời phát hiện, ngăn chặn việc buôn bán và sử dụng thuốc **Viên nén Ophazidon giả**, xử lý nghiêm các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định.

2. Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm: tăng cường công tác kiểm tra, lấy mẫu, khẩn trương báo cáo trường hợp phát hiện các sản phẩm thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng (nếu có) về Sở Y tế.

3. Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả nêu trên (nếu có) về Phòng Nghiệp vụ Y Dược, Sở Y tế.

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

(Gửi kèm Văn bản số Văn bản số 5673/QLD-CL ngày 30/6/2022 của Bộ Y tế)

Nơi nhận:

- Như trên (để thực hiện);
- Lãnh đạo Sở Y tế (chỉ đạo);
- Thanh tra Sở Y tế;
- TTKN thuốc, MP, TP;
- Công TT điện tử SYT (để đăng);
- Lưu: VT, NVYD.Liên

Phối hợp

**KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Thế Yên

