

Số: /SYT-NVD
V/v thông tin về các thuốc có dấu hiệu
giả mạo

Thái Nguyên, ngày tháng 9 năm 2025

Kính gửi:

- UBND các xã, phường;
 - Các cơ sở y tế trên địa bàn;
 - Trung tâm Kiểm soát dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm và thiết bị y tế;
 - Trung tâm Kiểm soát bệnh tật;
 - Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn tỉnh.
- (sau đây gọi tắt là các cơ quan, đơn vị)*

Thực hiện Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc xác minh, xử lý thông tin về các thuốc có dấu hiệu giả mạo. Theo đó, Cục Quản lý Dược thông báo:

Cục Quản lý Dược nhận được Công văn số PHAR QA 14035-08-25/25 ngày 25/8/2025 của Novartis Việt Nam báo cáo về trường hợp nghi ngờ thuốc giả đối với các sản phẩm Tobrex 5ml, 02 lô số: VEE98C, VEE90A; Maxitrol 5ml, số lô: VFD09A; TobraDex 5ml, số lô: VHN07A. Theo đó, Novartis Việt Nam báo cáo: Tháng 7 năm 2025, Novartis Việt Nam tiếp nhận 04 trường hợp nghi ngờ thuốc giả thông qua phản hồi của người tiêu dùng. Từ thông tin có trên mẫu nghi ngờ và các hình ảnh về sản phẩm, Novartis Việt Nam đã xác minh, sản phẩm Tobrex 5ml, số lô: VEE90A là thuốc giả, công ty nghi ngờ các sản phẩm còn lại là thuốc giả (Tobrex 5ml, số lô: VEE98C; Maxitrol 5ml, số lô: VFD09A; TobraDex 5ml, số lô: VHN07A).

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế tỉnh Thái Nguyên đề nghị:

1. Ủy ban nhân dân các xã, phường

Thông báo tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân không mua, bán hoặc sử dụng các thuốc có tên và số lô như trên *(như hình ảnh tài liệu đính kèm công văn số 2647/QLD-CL)*. Khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường, đề nghị tổ chức/cá nhân thông báo ngay đến Sở Y tế và các cơ quan liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.

2. Cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn

Chỉ đạo các khoa, phòng, đơn vị, cơ sở bán lẻ thuốc thuộc phạm vi quản lý kiểm tra, rà soát các danh mục thuốc tại đơn vị: không mua, bán hoặc sử dụng các thuốc có tên và số lô như trên *(như hình ảnh tài liệu đính kèm công văn số 2647/QLD-CL)*. Khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường, đề nghị tổ chức/cá nhân thông báo ngay đến Sở Y tế và các cơ quan liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.

- Thường xuyên kiểm tra, cập nhật thông tin về thu hồi thuốc trên Cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế, trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược và Sở Y tế.

3. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh (CDC)

Tăng cường công tác truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân 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 hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan tại địa phương.

4. Trung tâm Kiểm soát dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm và thiết bị y tế

Tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên thị trường đối với các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện đến Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

(Có Công văn số 2647/QLD-CL gửi kèm)

Sở Y tế thông báo để các cơ quan, đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở Y tế (để báo cáo);
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD (Kientm).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Đinh Mạnh Cường