

Số: /SYT- NVYD

Khánh Hoà, ngày tháng 8 năm 2024

V/v thông báo mẫu thuốc  
Cefixim 200 giả

Kính gửi:

- Các Cơ sở Khám chữa bệnh Nhà nước và tư nhân;
- Các cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc;
- Sở Thông tin Truyền thông;
- Trung tâm kiểm nghiệm;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật;
- Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố.

Sở Y tế nhận được Công văn số 2611/QLD-CL ban hành ngày 26/7/2024 Cục Quản lý Dược về thuốc giả Cefixim 200. Theo đó, Cục Quản lý Dược thông báo thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi như sau:

Viên nén bao phim CEFIXIME 200, số GDKLH: VD-28887-18; số lô: 15030723, NSX: 030723, HD: 030725, số lô: 04200623, NSX: 200623, HD: 200625 và số lô: 28201123, NSX: 201123, HD: 201125; Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật đính kèm theo hình ảnh.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và các cơ quan, đơn vị liên quan trên địa bàn phối hợp thực hiện những việc sau đây:

1. Các cơ sở kinh doanh và sử dụng thuốc không buôn bán, sử dụng sản phẩm CEFIXIM 200 giả có các dấu hiệu nhận biết theo hình ảnh đính kèm.

2. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật 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 CEFIXIME 200 giả; 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 sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới Sở Y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

3. Trung tâm kiểm nghiệm tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn đối với các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

4. Thanh tra Sở 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 thuốc trên địa bàn; điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm CEFIXIME 200 giả nêu trên, 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 CEFIXIME 200 giả; thiết lập đường dây nóng tiếp nhận các thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn để kịp thời phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, xử lý.

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


***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở (VBĐT);
- Công an tỉnh (Phối hợp, VBĐT);
- Cục QLTT (Phối hợp, VBĐT);
- Hội HNYTTN;
- Báo Khánh Hòa;
- Đài phát thanh-truyền hình Khánh Hòa;
- Thanh tra Sở (VBĐT);
- Phòng TCHC (VBĐT, đăng Website);
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Đình Thoan**

(Đính kèm theo Công văn số /SYT-NVYD ngày tháng 8 năm 2024 của Sở Y tế)

STT	DẤU HIỆU NHẬN DẠNG	THUỐC THẬT	THUỐC GIẢ
1	Chi tiết in trên hộp	<p>Hộp THẬT sau chữ “q.s.f” <b>CÓ khoảng trắng</b></p> <p>COMPOSITION : Cefixime trihydrate equivalent to cefixime.....200mg Excipients.....q.s.f.....1 caplet</p>	<p>Hộp GIẢ sau chữ “q.s.f” <b>KHÔNG</b> có khoảng trắng</p> <p>COMPOSITION : Cefixime trihydrate equivalent to cefixime.....200mg Excipients.....q.s.f.....1 caplet</p>
2	Hình thức viên	<p>Thuốc THẬT các viên đều màu, cạnh và mặt viên không sứt mẻ</p>  <p>Ghi chú: G: thuốc giả T: thuốc thật</p>	<p>Thuốc GIẢ cạnh viên sứt mẻ nhiều, lớp bao mỏng, màu sắc các viên trong cùng 1 vỉ không đồng nhất, có lốm đốm màu.</p> 