

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

Hải Phòng, ngày tháng 9 năm 2025

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu;
- Các đơn vị y tế trên địa bàn thành phố;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn thành phố.

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 (*gửi kèm theo*).

Tại công văn này, Cục Quản lý Dược thông tin như sau:

Cục Quản lý Dược nhận được báo cáo của Công ty TNHH Novartis Việt Nam, cụ thể:

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) (*đính kèm tài liệu do Công ty cung cấp*).

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các đơn vị y tế, các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn và người dân không mua, bán hoặc sử dụng các thuốc có tên và số lô như trên (*nghĩa là hình ảnh tài liệu đính kèm công văn*). Khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường, các cơ sở, người dân thông báo ngay đến Sở Y tế, UBND địa phương và các cơ quan liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.

2. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu:

- Tổ chức thông báo nội dung Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược tới tất cả các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân trên địa bàn quản lý;

- Tổ chức tiếp nhận thông tin về các lô thuốc giả, thuốc nghi ngờ là thuốc giả nêu trên từ các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân trên địa bàn quản lý. Kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới Sở Y tế và các cơ quan liên quan.

3. Giao Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thành phố phối hợp với Phòng Tổ

chức - Hành chính và Phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế 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 dược 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 Sở Y tế và UBND địa phương.

4. Giao Phòng Quản lý hành nghề Y dược:

- Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm Chỉ thị 13/CT-TTg ngày 17/5/2025 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường công tác chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong tình hình mới; Kế hoạch 614/KH-BYT ngày 13/5/2025 của Bộ Y tế về việc thực hiện Công điện số 41/CĐ-TTg và Công điện số 55/CĐ-TTg của Thủ tướng Chính phủ;

- Chủ trì, phối hợp với Phòng Nghiệp vụ Dược và các đơn vị có liên quan tiếp nhận thông tin về các lô thuốc giả, thuốc nghi ngờ là thuốc giả nêu trên và các dấu hiệu nghi ngờ về hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc trên địa bàn thành phố.

Sở Y tế yêu cầu các Phòng chức năng, đơn vị liên quan khẩn trương triển khai thực hiện ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban GD SYT;
- TTKN Thuốc, MP, TP;
- TT KSBT TP;
- Các phòng: NVD, QLHN;
- TCHC (đăng tải lên cổng TTĐT SYT);
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Hữu Thanh