

Kính gửi:

- Sở Thông tin truyền thông;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật;
- Cơ sở Khám chữa bệnh Nhà nước và tư nhân;
- Cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc.

Sở Y tế nhận được Công văn số 7775/QLD-CL ngày 12/8/2022 của Cục quản lý Dược thông báo về mẫu Cefuroxim 500 giả. Theo đó, thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi:

Viên nén dài bao phim CEFUROXIM 500, SĐK: VD-27836- 17, lô SX: 71240820, NSX: 240820, HD: 240823; Cơ sở sản xuất: Công ty cổ phần Dược phẩm Cửu Long. Mẫu sản phẩm trên có hình thức nhãn và hình thức viên không giống mẫu thuốc thật (hình ảnh kèm theo); không có phản ứng định tính Cefuroxim, có phản ứng định tính với Paracetamol, hàm lượng Paracetamol là 319,2 mg/viên.



Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo đến các cơ quan, đơn vị, các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc nhận biết các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt thuốc giả với thuốc thật như sau:

a) Thông tin trên nhãn thuốc:

- Chữ in trên nhãn hộp thuốc có phong chữ sai khác so với thuốc thật.

| Thuốc giả | Thuốc thật |
|---|--|
|  |  |
| Chữ "n" trong chữ viên bị lệch sang phải so với chữ "g" | Chữ "n" trong chữ viên bị lệch sang trái so với chữ "g" |

Hoa 12/08/2020
b) Hình thức số lô - HSD trên vỉ thuốc:

| - Xung quanh viên in số lô - HSD trên vỉ có sai khác so với thuốc thật | |
|---|--|
| Thuốc giả | Thuốc thật |
|  |  |
| Viên xung quanh nhãn bóng | Viên xung quanh có gai |

c) Viên thuốc

| Thuốc giả | Thuốc thật |
|--|---|
| Viên nén dài màu trắng (không bao phim), không trơn bóng, thành cạnh không sắc nét. | Viên nén dài bao phim màu trắng, mặt và cạnh trơn bóng. |

Sở Y tế đề nghị các cơ quan, đơn vị phối hợp thực hiện các nội dung sau:

1. 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 mẫu Cefuroxim 500 giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên.

2. Thanh tra Sở phối hợp với Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố, các cơ quan chức năng kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn; xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm Cefuroxim 500 giả, 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 Cefuroxim 500 giả.

Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả về Cục Quản lý Dược (nếu có)/.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Phòng Y tế các huyện, t/xã, t/phố (VBĐT);
- Trung tâm kiểm nghiệm (VBĐT);
- Cục Quản lý thị trường (VBĐT);
- Hội HNYTTN;
- Báo Khánh Hòa;
- Đài phát thanh-truyền hình KH (VBĐT);
- Lãnh đạo Sở (VBĐT);
- Thanh tra Sở (VBĐT);
- Phòng TCHC (VBĐT, đăng Website);
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Nguyễn Đình Thoan