

Số:68 /VP

Văn Quan, ngày 30 tháng 3 năm 2022

V/v thông tin mẫu nghi ngờ  
là thuốc giả

Kính gửi: Các cơ sở kinh doanh Dược trên địa bàn huyện.

Thực hiện các văn bản của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế số 2050/QLD-CL ngày 24/3/2022 về việc thuốc giả Stivarga 40mg, Xarelto 10mg/15mg/20mg và số 2066/QLD-CL ngày 25/3/2022 về việc thuốc giả Actemra 400 mg/20 mL; Công văn số 752/SYT-NVYD ngày 30/3/2022 của Sở Y tế tỉnh Lạng Sơn về việc thông tin mẫu nghi ngờ là thuốc giả;

Văn phòng HĐND và UBND huyện thông báo các mẫu sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả, cụ thể như sau:

a) Các sản phẩm Stivarga 40mg, Xarelto 10mg/ 15mg/ 20mg

**Tên sản phẩm: Stivarga 40mg (film kapli tablet, Regorafenib):** Bayer Türk Kimya San. Ltd. Şti; Parti No.: BXJL3D1; Son Kull. Ta.: 04.2024

**Tên sản phẩm: Xarelto 10mg (film kapli tablet, Rivaroksaban):** Bayer Türk Kimya San. Ltd. Şti; Parti No.: 9LB04017; Son Kull. Ta.: 04/2022

**Tên sản phẩm: Xarelto 15mg (film kapli tablet, Rivaroksaban):** Bayer Türk Kimya San. Ltd. Şti; Parti No.: BLB02500; Son Kull. Ta.: 03/2024

**Tên sản phẩm: Xarelto 20mg (film kapli tablet, Rivaroksaban):** Bayer Türk Kimya San. Ltd. Şti; Parti No.: ALB08020; Son Kull. Ta.: 11/2023

Các sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả được bán trên thị trường và một số website (<https://healthyungthu.com>, <https://nhathuoclp.com>, <https://thuocdactrigan.com>).

Các sản phẩm nêu trên có các dấu hiệu khác biệt so với các mẫu thuốc Stivarga 40mg, Xarelto 10mg/ 15mg/ 20mg tương ứng do do Bayer AG sản xuất, Công ty TNHH Bayer Việt Nam hoặc Chi nhánh Công ty TNHH Zuellig Pharma Việt Nam nhập khẩu và phân phối.

(Chi tiết đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm nghi ngờ là giả và thuốc do thuốc do Bayer AG sản xuất, Công ty TNHH Bayer Việt Nam nhập khẩu tại Công văn số 2050/QLD-CL ngày 24/3/2022 gửi kèm văn bản này).

b) Sản phẩm trên nhãn ghi: Actemra® 400 mg/20 mL, số lô B2101B32.

Mẫu sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả do khách hàng mua từ website: <https://alomuathuoc.vn/san-pham/thuoc-actemra-400mg-20ml-gia/>).

Văn phòng đại diện Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd Thụy Sĩ tại Tp. Hà Nội thông tin về việc phát hiện mẫu sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả trên. Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd so sánh, đối chiếu và xác nhận có các dấu hiệu khác

biệt so với mẫu lô thuốc Actemra® 400 mg/20 mL, số lô B2101B32 do Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối và chỉ lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ; thuốc Actemra®400 mg/20 mL chưa đăng ký lưu hành tại Việt Nam.

*(Chi tiết đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm nghi ngờ là giả và thuốc do do F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối, lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ tại Công văn số 2066/QLD-CL ngày 25/3/2022 gửi kèm văn bản này).*

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Văn phòng HĐND và UBND huyện yêu cầu các cơ sở kinh doanh Dược trên địa bàn huyện không kinh doanh, phân phối và sử dụng các sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả: Stivarga 40mg, Xarelto 10mg/15mg/20mg và Actemra 400 mg/20 mL có dấu hiệu nhận biết như trên.

Các cơ sở tự kiểm tra và báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý thuốc nêu trên (nếu có) về Văn phòng HĐND và UBND huyện trước **ngày 15/4/2022**.

Văn phòng HĐND và UBND huyện yêu cầu các cơ sở kinh doanh Dược trên địa bàn huyện nghiêm túc triển khai thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Sở Y tế;
- CVP, các PCVP HĐND và UBND huyện;
- Lưu: VT.

**KT. CHÁNH VĂN PHÒNG  
PHÓ CHÁNH VĂN PHÒNG**



**Dương Thị Hồng Minh**