

Số: /SYT-NVYD  
V/v thông tin về thuốc giả  
Cefixim 200

Lạng Sơn, ngày tháng năm 2024

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc;
- Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố (Bộ phận y tế).

Thực hiện công văn số 2611/QLD-CL ngày 26/7/2024 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc thuốc giả Cefixim 200; Công văn số 2621/QLD-CL ngày 30/7/2024 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc đính chính thông tin thuốc giả Cefixim 200. Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế Lạng Sơn đề nghị các đơn vị thực hiện:

1. Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thông tin về thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén bao phim CEFIXIM 200, số GĐKLH: 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 (Có hình ảnh kèm theo tại phụ lục)

2. Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuốc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền; Thực hiện nghiêm các chỉ đạo tại Công văn số 7173/BYT-QLD ngày 12/12/2022 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý, kiểm tra chất lượng thuốc, đấu tranh chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ.

3. Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế, Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố thực hiện các nội dung sau:

- Văn phòng HĐND-UBND các huyện, thành phố: Phối hợp với các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm nêu trên. Xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm thuốc giả Cefixim 200 nêu trên, kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc giả Cefixim 200 nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành.

- Các đơn vị trực thuộc Sở: Triển khai các thông tin về thuốc giả Cefixim 200 đầy đủ, tự kiểm tra, thu hồi và xử lý thuốc giả trên (nếu có) theo quy định.

- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm: Tổ chức đoàn kiểm tra, lấy mẫu kiểm nghiệm trên địa bàn toàn tỉnh, nếu phát hiện thuốc giả nêu trên, tiến hành các thủ tục xử lý theo quy định và kịp thời báo cáo Sở Y tế.

Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và thông tin về thuốc giả nêu trên về Phòng Nghiệp vụ Y - Dược, Sở Y tế trước ngày **20/8/2024** để tổng hợp.

Sở Y tế thông báo để đơn vị biết và thực hiện./.

***Nơi nhận:***


- Như trên;
- Thường trực BCĐ 389 tỉnh (Cục QLTT);
- P.NVYD, T/tra (th/h);
- GD Sở (b/c);
- Cty CPDP và VTYT Lạng Sơn;
- Cty CPDP Lạng Sơn;
- Công ty TNHH dược-thiết bị y tế Nam Việt;
- Website SYT;
- Lưu: VT, NVYD<sub>(HTT)</sub>.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Phan Lạc Hoài Thanh**

Phụ lục  
DẤU HIỆU PHÂN BIỆT VỚI THUỐC THẬT

(Kèm theo công văn số /SYT-NVYD ngày /7/2024 của Sở Y tế Lạng Sơn)

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</b> khoảng trắng</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>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>
		 <p>Ghi chú: G: thuốc giả T: thuốc thật</p>	