

SỞ Y TẾ**Độc lập- Tự do- Hạnh phúc**

Số: /SYT-QLD

Thanh Hóa, ngày tháng năm 2022

V/v thông báo mẫu Ophazidon giả

Kính gửi:

- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trong tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Thanh Hóa;
- Trung tâm Kiểm nghiệm Thanh Hóa.

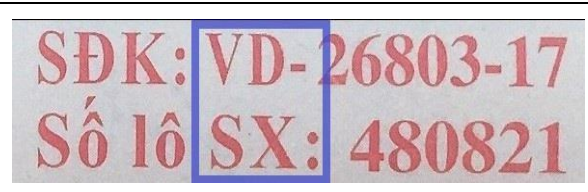
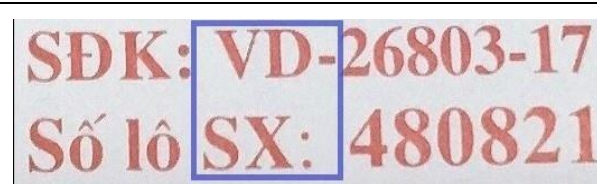
Căn cứ các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;

Căn cứ Công văn số 5673/QLD-CL ngày 30/6/2022 của Cục Quản lý Dược về việc mẫu Ophazidon giả: Viên nén Ophazidon, SDK: VD-26803-17, Số lô: 480821, NSX: 17/08/2021, HD: 17/08/2023, Công ty Cổ phần Dược phẩm Hà Nội. Mẫu không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu Định tính, Định lượng (cafein) và Định lượng (paracetamol).

Mẫu Ophazidon giả có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật như sau:

a) Thông tin trên nhãn thuốc:

- Chữ in trên nhãn thuốc có phong chữ sai khác so với thuốc thật.
- Đối chiếu vị trí trình bày Số đăng ký và Số lô sản xuất trên nhãn:

Thuốc giả	Thuốc thật
	
Chữ "S" thẳng hàng với chữ "V" Chữ "X" thẳng hàng với chữ "D" Dấu ":" lệch về bên phải dấu "-"	Chữ "S" lệch về bên trái chữ "V" Chữ "X" lệch về bên trái chữ "D" Dấu ":" lệch về bên trái dấu "-"

b) Viên thuốc: nét khắc chữ "TK" trên viên thuốc giả không sắc nét; màu sắc trên viên thuốc giả không đồng nhất.

Để đảm bảo quyền lợi cho người sử dụng thuốc và ngăn chặn thuốc giả, thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng lưu hành trên thị trường, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên toàn tỉnh:

1.1. Tuyệt đối không được kinh doanh, phân phối, sử dụng sản phẩm Ophazidon giả có các dấu hiệu nhận biết nêu trên.

1.2. Kịp thời cung cấp thông tin theo đường dây nóng của Sở Y tế (0967291212) khi phát hiện sản phẩm Ophazidon giả nêu trên.

2. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Thanh Hóa (Khoa truyền thông) phối hợp với các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trong tỉnh và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm Ophazidon giả có các dấu hiệu nêu trên.

3. Thanh tra Sở phối hợp với Trung tâm Kiểm nghiệm Thanh Hóa và các đơn vị liên quan tiến hành thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm Ophazidon giả có dấu hiệu nêu trên (nếu có) trên địa bàn. Báo cáo Ban chỉ đạo 389 tỉnh và Cục Quản lý Dược kết quả thanh tra, kiểm tra và xử lý vi phạm (nếu có)/.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- T.Tra Sở; P. QLHNYDTN;
- Trang thông tin của Sở Y tế;
- Lưu: VT, QLD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Ngọc Thơm