

Gia Lai, ngày 01 tháng 4 năm 2020

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trong toàn tỉnh;
- Phòng Y tế huyện, thị xã, thành phố;
- Các Doanh nghiệp bán buôn thuốc trên toàn tỉnh.

Thực hiện Công văn số 3028/QLD-CL ngày 31/3/2020 của Cục Quản lý Dược về việc xử lý thuốc viên nén Clorocid TW3. Cục Quản lý Dược đã có công văn số 6586/QLD-CL ngày 04/5/2019 và công văn số 19359/QLD-CL ngày 13/11/2019 gửi Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương về việc xử lý thuốc giả trên nhãn ghi viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250 mg), SĐK: VD-25305-16. Theo đó, ngừng việc kinh doanh, phân phối, lưu hành, sử dụng thuốc viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250 mg), SĐK: VD-25305-16 do Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 3 sản xuất, các lô thuốc 0918, 1118, 2118, 2618, 0919 và 1719.

Cục Quản lý Dược tiếp tục nhận được các báo cáo của Trung tâm kiểm nghiệm dược phẩm, mỹ phẩm tỉnh Ninh Bình, Trung tâm kiểm nghiệm tỉnh Hà Giang về kết quả kiểm tra chất lượng thuốc trên nhãn ghi viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250 mg), SĐK: VD-25305-16. Theo đó, phát hiện các lô số 1919, 2119 không đạt tiêu chuẩn chất lượng. Đối chiếu hồ sơ lô sản xuất và mẫu lưu lô thuốc do Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 3 cung cấp, các lô 1919, 2119 nêu trên là thuốc giả.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo:

1. Các cơ sở khám chữa bệnh, các đơn vị kinh doanh dược phẩm trên địa bàn tỉnh:

- Không buôn bán, sử dụng các lô thuốc đóng gói dạng lọ trên nhãn ghi viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SĐK: VD-25305-16, nhà sản xuất Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 3

- Tiến hành kiểm tra, thu hồi triệt để và truy tìm nguồn gốc loại thuốc giả trên (nếu có) và báo cáo về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) theo qui định.

2. Các Doanh nghiệp bán buôn thuốc trên địa bàn tỉnh có trách nhiệm sao gửi Công văn này cho các hệ thống trực thuộc doanh nghiệp biết để thực hiện; Phòng Y tế huyện, thị xã, thành phố sao gửi đến các nhà thuốc, quầy thuốc tư nhân trên địa bàn quản lý, đồng thời thường xuyên thực hiện việc kiểm tra, giám sát theo qui định.

3. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Gia Lai có trách nhiệm phối hợp để đăng tải thông tin trong tập san chuyên ngành y tế.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm tỉnh tiến hành rà soát lô thuốc giả nêu trên trong khi lấy mẫu thuốc tại các cơ sở khám chữa bệnh và cơ sở kinh doanh dược theo Kế hoạch thường niên và khẩn trương báo cáo về Sở Y tế nếu phát hiện lô thuốc giả nêu trên để tiến hành xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành.

5. Thanh tra Sở Y tế báo cáo Ban chỉ đạo 389 tỉnh và phối hợp các cơ quan chức năng liên quan kiểm tra xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ của thuốc giả nêu trên.

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

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Thanh tra Sở;
- Ban chỉ đạo 389 tỉnh;
- TTKN tỉnh;
- TT. KSBT;
- Website Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD

*Ny* **KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**



*[Handwritten signature]*  
**Trần Duy Linh**