

UBND TỈNH GIA LAI
SỞ Y TẾ

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: /SYT-NVD

Gia Lai, ngày tháng 9 năm 2025

V/v xác minh, xử lý thông tin
các thuốc có dấu hiệu giả mạo

Kính gửi:

- Các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh;
- Ủy ban nhân dân các xã, phường;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh.

Thực hiện Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược về việc xác minh, xử lý thông tin các thuốc có dấu hiệu giả mạo (*đính kèm*).

Theo đó, Cục Quản lý Dược thông báo nhận được Công văn số PHAR QA 14035-08-25/25 ngày 25/8/2025 của Novartis Việt Nam báo cáo về trường hợp nghi ngờ thuốc giả đối với các sản phẩm Tobrex 5ml, 02 lô số: VEE98C, VEE90A; Maxitrol 5ml, số lô: VFD09A; TobraDex 5ml, số lô: VHN07A. Tại văn bản này, Novartis Việt Nam báo cáo: Tháng 7/2025, Novartis Việt Nam tiếp nhận 04 trường hợp nghi ngờ thuốc giả thông qua phản hồi của người tiêu dùng. Từ thông tin có trên mẫu nghi ngờ và các hình ảnh về sản phẩm, Novartis Việt Nam đã xác minh, sản phẩm Tobrex 5ml, số lô: VEE90A là thuốc giả, công ty nghi ngờ các sản phẩm còn lại là thuốc giả (Tobrex 5ml, số lô: VEE98C; Maxitrol 5ml, số lô: VFD09A; TobraDex 5ml, số lô: VHN07A) (*đính kèm tài liệu do Công ty cung cấp*). Căn cứ thông tin tra cứu trên Dịch vụ công Cục Quản lý Dược tại địa chỉ: <https://dichvucong.dav.gov.vn/congbothuoc/index>, các sản phẩm Tobrex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-19385-15); sản phẩm Maxitrol 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số 540110024025 (SĐK cũ: VN-21435-18)); sản phẩm TobraDex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-20587-17) đều do Novartis Việt Nam đứng tên đăng ký.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế tỉnh Gia Lai đề nghị các đơn vị triển khai các nội dung sau:

1. Các cơ sở khám, chữa bệnh; các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh:
 - Không mua, bán hoặc sử dụng các sản phẩm có tên và số lô như trên (*đính kèm hình ảnh sản phẩm do Novartis Việt Nam cung cấp*).
 - Khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường, đề nghị thông báo ngay đến Sở Y tế và các cơ quan liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.
 - Tiếp tục triển khai và tổ chức thực hiện nghiêm túc, hiệu quả Chỉ thị 13/CT-TTg ngày 17/5/2025 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường công tác chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong tình hình mới; Kế hoạch

614/KH-BYT ngày 13/5/2025 của Bộ Y tế về việc thực hiện Công điện số 41/CĐ-TTg và Công điện số 55/CĐ-TTg của Thủ tướng Chính phủ.

2. Phòng Nghiệp vụ Dược: Phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn; xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành. Tổng hợp kết quả thực hiện và báo cáo về Cục Quản lý Dược và Lãnh đạo Sở theo quy định.

3. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tỉnh: Chủ động tăng cường lấy mẫu để kiểm tra chất lượng thuốc, dược liệu lưu hành trên địa bàn đối với các thuốc, dược liệu có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh: Phối hợp các cơ quan truyền thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân chỉ mua/bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp; không mua/bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan tại địa phương.

5. Đề nghị Ủy ban nhân dân các xã, phường sao gửi Công văn này cho các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn quản lý, đồng thời giám sát các cơ sở thực hiện.

Sở Y tế tỉnh Gia Lai đề nghị các đơn vị; Ủy ban nhân dân các xã, phường và các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh khẩn trương triển khai thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Phòng NVY;
- Trang TTĐT Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Lý Minh Thái