

Số: /SYT-NVD  
V/v thuốc giả Actemra 400mg/20ml

An Giang, ngày tháng 03 năm 2022

Kính gửi:

- Giám đốc các đơn vị y tế trong tỉnh;
- Trưởng Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố.

Căn cứ Công văn số 2066/QLD-CL ngày 25 tháng 03 năm 2022 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc giả Actemra 400 mg/20ml,

Thông báo của Cục Quản lý Dược, sản phẩm thuốc Actemra 400mg/20ml chưa được Cục Quản lý Dược cấp phép nhập khẩu, chưa cấp số đăng ký lưu hành tại Việt Nam.

Để tránh việc sử dụng thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ, không đảm bảo chất lượng và để đảm bảo an toàn cho người sử dụng. Sở Y tế thông báo đến các đơn vị y tế trong tỉnh về các dấu hiệu khác biệt giữa sản phẩm là thuốc giả so với lô thuốc Actemra® 400mg/20ml, số lô B2101B32 do Công ty F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối và chỉ lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ (hình ảnh phân biệt kèm theo công văn này).

Sở Y tế yêu cầu:

- Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố trong tỉnh thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn biết và ngừng ngay việc kinh doanh, phân phối, sử dụng thuốc giả nêu trên.

- Thủ trưởng các đơn vị y tế trong tỉnh thông tin cho tất cả các nhân viên y tế trong đơn vị biết để thực hiện.

- Thanh tra Sở Y tế tăng cường thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh, bán buôn, bán lẻ thuốc trên địa bàn đảm bảo kinh doanh thuốc có đầy đủ hóa đơn, chứng từ hợp lệ; kịp thời phát hiện và ngăn chặn các hành vi kinh doanh thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ, thuốc nhập lậu.

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

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Thanh tra SYT;
- Cổng thông tin điện tử SYT;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Từ Hoàng Tước**

