

Số: /SYT-NVD
V/v mẫu Ophazidon giả Số lô:
290621, 390721, 540921 và 691121

An Giang, ngày tháng 08 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 8035/QLD-CL ngày 19 tháng 08 năm 2022 của Cục Quản lý Dược về việc mẫu Ophazidon giả Số lô: 290621, 390721, 540921 và 691121,

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

1. Thông tin về 04 lô sản phẩm trên nhãn ghi: “Viên nén Ophazidon, SDK: VD-26803-17, Công ty Cổ phần Dược phẩm Hà Nội sản xuất” có các số lô như sau:

+ Số lô: 290621, NSX: 08/6/2021, HD: 08/6/2023

+ Số lô: 390721, NSX: 15/7/2021, HD: 15/6/2023

+ Số lô: 540921, NSX: 29/9/2021, HD: 20/9/2023

+ Số lô: 691121, NSX: 23/11/2021, HD: 23/11/2023

- Các số lô này không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu Định tính, Định lượng (cafein) và Định lượng (paracetamol).

- Sản phẩm trên có đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật như sau (*đính kèm Công văn số 8035/QLD-CL ngày 19/08/2022 của Cục Quản lý Dược*).

2. 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 và người dân trên địa bàn biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm giả có dấu hiệu nhận biết 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 phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn; xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc về sản phẩm Ophazidon giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; kịp thời phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, buôn bán và sử dụng thuốc Ophazidon giả.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND huyện, thị xã, thành phố;
- Thanh tra SYT;
- Công thông tin điện tử SYT;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Từ Hoàng Tước