

**ỦY BAN NHÂN DÂN
THÀNH PHỐ CAO BẰNG**

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

Số: /UBND-VP
V/v cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu
hành trái phép trên thị trường.

Thành phố Cao Bằng, ngày tháng 4 năm 2025

Kính gửi:

- Văn phòng HĐND và UBND thành phố;
- Trung tâm Y tế thành phố;
- Trung tâm Văn hoá và Truyền thông thành phố;
- UBND các xã, phường;
- Trạm Y tế các xã, phường;
- Các cơ sở khám, chữa bệnh và các cơ sở kinh doanh
được trên địa bàn thành phố.
(Gọi chung là các cơ quan, đơn vị)

Thực hiện Công văn số 1924/SYT-NV ngày 21/4/2025 của Sở Y tế Cao Bằng, về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường. Ủy ban nhân dân thành phố Cao Bằng yêu cầu các đơn vị thực hiện một số nội dung như sau:

1. Yêu cầu các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm thuốc giả sau:

- Viên nén **Clorocid TW3** (Cloramphenicol 250mg), SĐK: VD-25305-16, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén **Tetracyclin TW3** (Tetracyclin hydroclorid 250mg), SĐK: VD-28109 17, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén **Pharcoter** (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 (Pharbaco), đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Sản phẩm giả thuốc **Neo-Codion** (Ghi chú: Thuốc Neo-Codion được Bộ Y tế cấp phép lưu hành với các thông tin chính thức như sau: Số giấy phép lưu hành: 300111082223 (SĐK cũ: VN-18966-15); Hoạt chất: Codein base (dưới dạng Codein camphosulfonat 25mg) 14,93mg; Sulfogaiacol 100mg; Cao mềm Grindelia 20mg; Dạng bào chế: Viên nén bao đường; Đóng gói: Hộp 2 vỉ x 10 viên; Nhà sản xuất: Công ty Sophartex (Pháp), địa chỉ: 21, rue du Pressoir, Vernouillet, 28500). 2 - 16 sản phẩm (chi tiết Phụ lục tại Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/4/2025 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế gửi kèm theo công văn này), không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

2. Thực hiện nghiêm Công điện số 41/CĐ-TTg ngày 17/4/2025 của Thủ tướng Chính phủ về xử lý vụ việc sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe; Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuộc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền; Công văn số

7173/BYT-QLD ngày 12/12/2022 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý, kiểm tra chất lượng thuốc, đấu tranh chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ và các chỉ đạo của Cục Quản lý Dược tại các Công văn số 3028/QLD-CL ngày 31/3/2020, Công văn số 11152/QLD-CL ngày 21/7/2020, số 9097/QLD-CL và Công văn số 9098/QLD-CL ngày 17/08/2023, tăng cường giám sát, kiểm tra chặt chẽ nhằm kịp thời phát hiện và xử lý nghiêm các hành vi vi phạm, đảm bảo quyền lợi và sức khỏe người tiêu dùng (có gửi kèm theo các công văn này).

3. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh rà soát lại quy trình mua thuốc, cung ứng thuốc và tình hình cung ứng thuốc trong thời gian qua; bảo đảm thuốc được cung ứng là thuốc đã được cấp giấy phép lưu hành và cung ứng bởi các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp, có hóa đơn chứng từ đầy đủ. Trường hợp phát hiện thuốc có dấu hiệu nghi ngờ bất thường, thuốc chưa được cấp phép lưu hành, lập tức niêm phong, không tiếp tục sử dụng thuốc và báo cáo Sở Y tế để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật.

4. Trung tâm Y tế thành phố phối hợp với trung tâm văn hoá và Truyền thông thành phố Cao Bằng tăng cường thông tin, tuyên truyền tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng các thuốc giả có các thông tin nêu trên; 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 sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

5. Văn phòng HĐND - UBND thành phố quản lý, chỉ đạo lĩnh vực y tế tăng cường công tác kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược, cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn, chú trọng đến việc kiểm tra nguồn gốc, xuất xứ thuốc do các cơ sở kinh doanh, sử dụng; việc duy trì đáp ứng các nguyên tắc, tiêu chuẩn Thực hành tốt phân phối thuốc (GDP), Thực hành tốt bán lẻ thuốc (GPP); Xử lý nghiêm các cơ sở vi phạm hành chính theo quy định của pháp luật.

Căn cứ nội dung công văn, yêu cầu các cơ quan, đơn vị, các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc, các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh nghiêm túc triển khai, thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- TT Thành ủy, HĐND thành phố;
- CT, PCT UBND thành phố;
- Trang TTĐT thành phố;
- Lưu: VT, VP_(H).

**KT. CHỦ TỊCH
PHÓ CHỦ TỊCH**

Nguyễn Đức Trường