

**ỦY BAN NHÂN DÂN
HUYỆN HÀ QUẢNG**

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

Số: /UBND-YT
V/v thông báo thu hồi lô thuốc
Neometin vi phạm mức độ 2;
thuốc giả Tetracyclin; thuốc
Ophazidon giả

Hà Quảng, ngày tháng 7 năm 2022

Kính gửi:

- Phòng Y tế, Trung tâm Y tế huyện, Bệnh viện Đa khoa huyện;
- UBND các xã, thị trấn;
- Các cơ sở khám, chữa bệnh, kinh doanh Nhà thuốc, Quầy thuốc, mỹ phẩm trên địa bàn huyện.

Thực hiện Văn bản số 3094/SYT-NV, ngày 03 tháng 7 năm 2022 của Sở Y tế tỉnh Cao Bằng về việc thông báo thu hồi lô thuốc Neometin vi phạm mức độ 2; Văn bản số 3095/SYT-NV, ngày 03 tháng 7 năm 2022 của Sở Y tế về việc thuốc giả Tetracyclin; Văn bản số 3096/SYT-NV, ngày 03 tháng 7 năm 2022 của Sở Y tế về việc thuốc Ophazidon giả.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Ủy ban nhân dân huyện Hà Quảng thông báo và có ý kiến chỉ đạo như sau:

1. Các cơ sở kinh doanh, sử dụng mỹ phẩm trên địa bàn huyện thu hồi thuốc Viên nén Neometin (Metronidazol 500mg; Neomycinsulphat 108,3mg; Nystatin 22,73mg), Số GĐKLH: VN-17936-14, Số lô: 074; NSX: 07/2020; HD: 07/2022 do Công ty Genome Pharmaceutical (Pvt) Ltd (Pakistan) sản xuất, Công ty TNHH Nacopharm Miền Bắc nhập khẩu.

* Lý do thu hồi: Lô thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng về chỉ tiêu Định lượng Neomycin sulfat.

(gửi kèm Công văn số 5667/QLD-CL, ngày 30 tháng 6 năm 2022 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế và văn bản số 3094/SYT-NV, ngày 03/7/2022 của Sở Y tế)

2. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn huyện tuyệt đối không được phân phối, kinh doanh, sử dụng sản phẩm thuốc Tetracyclin có thông tin trên nhãn ghi: Viên nén TETRACYCLIN 250mg, SDK: VD-30127-18, lô SX: 092019, NSX: 180919, HD: 180923; Công ty TNHH MTV 120 Armepharco (tham khảo thông tin và hình ảnh chi tiết để phân biệt thuốc Tetracyclin thật và sản phẩm Tetracyclin giả tại Công văn số 5710/QLD-CL, ngày 01/7/2022 của Cục Quản lý Dược).

(gửi kèm Công văn số 5710/QLD-CL, ngày 01 tháng 7 năm 2022 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế và văn bản số 3095/SYT-NV, ngày 03/7/2022 của Sở Y tế)

3. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn huyện không được phân phối, kinh doanh, sử dụng sản phẩm thuốc Ophazidon giả có thông tin ghi trên nhãn ghi: Viên nén Ophazidon, SĐK: VD-26803-17, Số lô: 480821, NSX: 17/08/2021, HD: 17/08/2023, Công ty Cổ phần Dược phẩm Hà Nội sản xuất. Kết quả kiểm nghiệm thuốc cho thấy mẫu không đạt tiêu chuẩn chất lượng về các chỉ tiêu định tính, định lượng (Cafein) và định lượng (Paracetamol). Đề nghị các đơn vị tham khảo dấu hiệu phân biệt thuốc Ophazidon giả và thuốc Ophazidon thật theo thông tin và hình ảnh chi tiết tại Công văn số 5673/QLD-CL.

(gửi kèm Công văn số 5673/QLD-CL, ngày 30 tháng 6 năm 2022 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế và văn bản số 3096/SYT-NV, ngày 03/7/2022 của Sở Y tế)

4. Trung tâm y tế, Bệnh viện Đa khoa huyện phối hợp với Ủy ban nhân dân các xã, thị trấn chỉ đạo Trạm Y tế các xã, thị trấn thông báo cho các cơ sở kinh doanh nhà thuốc, quầy thuốc trên địa bàn quản lý. Yêu cầu các cơ sở kinh doanh kiểm tra ngay việc kinh doanh sản phẩm:

(1) lô thuốc Neometin vi phạm mức độ 2;

(2) thuốc giả Tetracyclin;

(3) thuốc Ophazidon giả tại cơ sở mình, dừng kinh doanh và trả về nơi cung cấp 03 (ba) sản phẩm nêu trên *(nếu có)*.

Tổng hợp, báo cáo số lượng thu hồi và Báo cáo kết quả thực hiện về UBND huyện (qua Phòng Y tế huyện) trước ngày 22/7/2022, để tổng hợp báo cáo Sở Y tế theo quy định.

Đề nghị các cơ quan, đơn vị, UBND các xã, thị trấn nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Sở Y tế tỉnh Cao Bằng;
- Chủ tịch, các PCT UBND huyện;
- Lưu: VT, YT_(Hưng, Thuận).

**KT. CHỦ TỊCH
PHÓ CHỦ TỊCH**

Nguyễn Thị Phương