

Số:

Hậu Giang, ngày tháng năm

V/v kiểm tra, xử lý, truy tìm
nguồn gốc thuốc giả
NEXIUM® 40mg
(Đợt 05)

Kính gửi: - Các đơn vị trực thuộc có giường bệnh;
- Văn phòng Ủy ban nhân dân các huyện, thị xã, thành phố.

Căn cứ Công văn số 1395/QLD-CL ngày 23 tháng 5 năm 2025 của Cục Quản lý Dược về việc xử lý, truy tìm nguồn gốc thuốc giả NEXIUM® 40mg.

Sở Y tế tỉnh Hậu Giang thông báo:

1. Thuốc Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, Số lô: 21H979, trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên. Mẫu thuốc không đạt yêu cầu chất lượng về chỉ tiêu Định lượng Esomeprazole theo tài liệu tham khảo là Tiêu chuẩn cơ sở Viên nén Nexium, SDK: VN-19782-16 của nhà sản xuất Astra Zeneca có kết quả là 6,91mg/viên (17,27% hàm lượng ghi trên nhãn).

Theo Công văn từ Cục Quản Dược thông báo, thuốc có số lô và hạn dùng nêu trên là thuốc giả.

(Đính kèm Công văn số 1395/QLD-CL ngày 23 tháng 5 năm 2025; phiếu kiểm nghiệm số 601/KNT-25 ngày 21/5/2025)

2. Văn phòng Ủy ban nhân dân các huyện, thị xã, thành phố thông báo cho toàn bộ cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn ngừng ngay việc kinh doanh, sử dụng các thuốc nêu trên, trả về cơ sở cung ứng sản phẩm (nếu có) trên địa bàn quản lý.

3. Giao Thanh tra Sở Y tế chủ động phối hợp với Phòng Nghiệp vụ Dược; Ủy ban nhân dân các huyện, thị xã và thành phố và các cơ quan chức năng có liên quan:

- Phối hợp với các cơ quan truyền thông, thông tin tới người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm nêu trên.

- Tiến hành thu hồi toàn bộ sản phẩm vi phạm nêu trên; xử lý các đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành.

Sở Y tế thông báo đến các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thanh tra Sở Y tế;
- Trung tâm Kiểm nghiệm;
- Lưu: VT, QLD-ATTP.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Đỗ Phát Hưng