

Số: /SYT-QLD
V/v xác minh, xử lý thông tin
về thuốc Lexomil® 6mg có
dấu hiệu giả mạo

Ninh Bình, ngày tháng 9 năm 2025

HỎA TỐC

- Kính gửi:
- UBND các xã, phường;
 - Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
 - Trung tâm Kiểm nghiệm Dược phẩm, Mỹ phẩm;
 - Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh;
 - Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn.

(Sau đây gọi tắt là các đơn vị)

Căn cứ Văn bản số 2648/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược-Bộ Y tế về việc xác minh, xử lý thông tin về thuốc Lexomil® 6mg có dấu hiệu giả mạo (có Văn bản kèm theo).

Nhằm đảm bảo thực hiện quy định của pháp luật về dược và kịp thời phát hiện, ngăn chặn, xử lý việc sản xuất, kinh doanh, sử dụng thuốc giả, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh

- Khẩn trương kiểm tra, đối chiếu danh mục thuốc tại đơn vị (kể cả nhà thuốc trong khuôn viên cơ sở khám bệnh, chữa bệnh) với các thuốc có dấu hiệu giả mạo; đảm bảo không kinh doanh, sử dụng các sản phẩm có dấu hiệu giả theo Văn bản số 2648/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược-Bộ Y tế.

- Rà soát lại quy trình mua thuốc, cung ứng thuốc và tình hình cung ứng thuốc trong thời gian qua; đảm bảo 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 cơ quan quản lý y tế, cơ quan chức năng để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật.

- Rà soát việc kê đơn thuốc và chẩn chỉnh, xử lý nghiêm các trường hợp kê đơn thuốc có các sản phẩm không phải là thuốc (nếu có).

- Tăng cường hoạt động dược lâm sàng trong tư vấn, giám sát kê đơn, giám sát phản ứng có hại của thuốc, quản lý thuốc theo hướng dẫn của Bộ Y tế.

- Tăng cường quản lý hoạt động thông tin thuốc, quảng cáo thuốc tại đơn vị; chỉ cho phép giới thiệu thuốc và phát hành những tài liệu thông tin thuốc đã được cơ quan nhà nước có thẩm quyền cho phép lưu hành hoặc xác nhận.

2. Các cơ sở kinh doanh dược

- Khẩn trương kiểm tra, đối chiếu danh mục thuốc tại cơ sở với các thuốc có dấu hiệu nghi ngờ giả mạo; đảm bảo không kinh doanh các sản phẩm thuốc

Lexomil ® 6mg có dấu hiệu nghi ngờ giả theo Văn bản số 2648/QLD-CL ngày 15/9/2025 của Cục Quản lý Dược-Bộ Y tế.

- Chỉ được kinh doanh các loại thuốc được phép lưu hành, có hóa đơn, chứng từ, nguồn gốc xuất xứ theo đúng quy định; liên thông đầy đủ dữ liệu mua bán thuốc lên Hệ thống cơ sở dữ liệu Dược Quốc gia.

- Cơ sở bán lẻ thuốc phải tuân thủ quy định về bán thuốc kê đơn: khi bán phải có đơn thuốc và lưu đơn thuốc. Phổ biến cho người dân đến mua thuốc về tác hại của việc mua thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ và sử dụng thuốc kê đơn mà không có đơn thuốc.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm Dược phẩm, Mỹ phẩm

Tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên thị trường đối với các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng, chú trọng lấy mẫu thuốc có tên thuốc Lexomil ® 6mg; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện kinh doanh, sử dụng thuốc giả đến Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

5. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh

Thông báo nội dung văn bản này trên các phương tiện thông tin đại chúng, đề nghị người tiêu dùng không sử dụng thuốc Lexomil ® 6mg nghi ngờ giả, nếu phát hiện thông báo ngay cho cơ quan chức năng.

6. UBND xã/phường

- Tăng cường công tác giám sát, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn trong đó cần chú trọng kiểm tra, giám sát, xác minh và truy tìm nguồn gốc thuốc Lexomil ® 6mg nghi ngờ giả, xử lý nghiêm vi phạm (nếu có) theo quy định hiện hành.

- Thông báo đến các cơ sở kinh doanh dược, các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh và người dân biết để không kinh doanh, sử dụng các sản phẩm thuốc Lexomil ® 6mg có dấu hiệu giả mạo.

7. Các đơn vị triển khai thực hiện nghiêm Chi thị 13/CT-TTg ngày 17/5/2025 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường công tác chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong tình hình mới; Kế hoạch 614/KH-BYT ngày 13/5/2025 của Bộ Y tế về việc thực hiện Công điện số 41/CĐ-TTg và Công điện số 55/CĐ-TTg của Thủ tướng Chính phủ; phát hiện thuốc Lexomil ® 6mg có dấu hiệu giả mạo tiến hành niêm phong, biệt trữ, báo cáo danh mục số lượng thuốc vi phạm (nếu có) về **Sở Y tế trước ngày 22/9/2025** để xử lý theo quy định của pháp luật.

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

Nơi nhận:

- Như trên;
- Các PGĐ Sở Y tế;
- Phòng Quản lý KCB;
- Văn phòng Sở Y tế (để đăng tải trên Trang TTĐT của Sở Y tế);
- Lưu VT, QLD.

GIÁM ĐỐC

Phạm Thị Phương Hạnh