

ỦY BAN NHÂN DÂN
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH
SỞ Y TẾ

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

Số: 3974 /SYT-NVD

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 30 tháng 3 năm 2026

V/v cảnh báo thuốc giả, thuốc
lưu hành trái phép trên thị trường



Kính gửi:

- Ủy ban nhân phường, xã, thị trấn;
- Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
- Cơ sở kinh doanh dược.

Sở Y tế nhận được công văn số 1001/QLD-CL ngày 24/3/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường.

Theo đó, Cục Quản lý Dược thông báo về sản phẩm có dấu hiệu **giả mạo nhãn hiệu**, chưa được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam nhưng đã phát hiện có dấu hiệu lưu hành trên thị trường, cụ thể:

- Tên sản phẩm: Thuốc tiêm YEZTUGO (lenacapavir) injection 463.5g/1.5ml (309mg/ml)
- Số đăng ký: Không có
- Nơi sản xuất: Công ty Gilead Science Inc.
- Địa chỉ nơi sản xuất: 333 Lakeside Drive Foster City, CA 94404, USA. Phone:+1(650) 574 3000.

Nhằm đảm bảo an toàn cho người sử dụng và kịp thời phát hiện, ngăn chặn sản phẩm giả lưu thông trên thị trường, Sở Y tế đề nghị:

1. Đối với cơ sở kinh doanh dược, cơ sở khám bệnh, chữa bệnh:

- Không được kinh doanh, phân phối, sử dụng sản phẩm nêu trên.
- Rà soát toàn bộ danh mục thuốc, đảm bảo không sử dụng, không kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ, thuốc chưa được phép lưu hành, thuốc không đạt chất lượng.

- Kịp thời báo cáo về Sở Y tế và các cơ quan quản lý có chức năng liên quan khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường.

2. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã, phường, thị trấn:

Thông báo đến các cơ sở kinh doanh dược, các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh và người dân về thông tin sản phẩm Thuốc tiêm YEZTUGO (lenacapavir) injection 463.5g/1.5mL (309mg/mL) nêu trên.

- Kiểm tra, giám sát các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn thực hiện thông báo này; xử lý nghiêm hành vi vi phạm (nếu có) và thông tin về Sở Y

Chuyên
12 giờ được

tế để phối hợp.

3. Giao Phòng Nghiệp vụ Dược, Phòng Nghiệp vụ Y, Phòng Quản lý dịch vụ y tế, Phòng Kiểm tra - Pháp chế:

Tăng cường kiểm tra, giám sát, phát hiện việc sản xuất, mua bán và sử dụng sản phẩm trên, phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan xác minh nguồn gốc và xử lý vi phạm (nếu có).

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

Đính kèm: Công văn số 1001/QLD-CL ngày 24/3/2026 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế./

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục Quản lý Dược (để báo cáo);
- UBND Thành phố (để báo cáo);
- UBND phường, xã, đặc khu (để phối hợp chỉ đạo);
- Ban Giám đốc Sở (để báo cáo);
- Phòng NVY, NVD, QLDVYT, KT-PC;
- Ban Chỉ đạo 389 Thành phố;
- Chi cục Quản lý Thị trường;
- Lưu: VT, NVD, (HSL).

VTKQ

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Nguyễn Hoài Nam