

Số: *1437*/SYT-NVYD
V/v mẫu Voltarén 75 mg giả

Tuyên Quang, ngày 30 tháng 5 năm 2022

Kính gửi:

- Phòng Y tế các huyện, thành phố;
- Các Công ty kinh doanh Dược phẩm.

Thực hiện Văn bản số 4261/QLD-CL ngày 25/5/2022 của Cục Quản lý Dược về việc mẫu Voltaren 75 mg giả.

Theo đó, ngày 17/5/2022 Cục quản lý Dược tiếp tục nhận được Văn bản số PHARQA 7667-05-13/22 đề ngày 13/5/2022 của Công ty TNHH Novartis Việt Nam báo cáo về việc phát hiện mẫu sản phẩm là thuốc giả, với thông tin nhãn giống với thông tin ghi trên mẫu sản phẩm đã công bố tại Công văn số 13481/QLD-CL ngày 08/11/2021 về việc phát hiện mẫu sản phẩm nghi ngờ giả.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng và xử lý nghiêm các trường hợp vi phạm theo quy định của pháp luật, **SỞ Y TẾ YÊU CẦU:**

1. Phòng Y tế các huyện, thành phố:

1.1. Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn quản lý về đặc điểm, dấu hiệu phân biệt giữa sản phẩm giả và thuốc do Công ty TNHH Novartis Việt Nam nhập khẩu như sau:

- Tên thuốc: **Votarén 75mg solución inyectable**. Số lô: 81111, Ngày hết hạn: 12.2023.

- Nhà Sản xuất in trên bao bì: Novartits Farmacéutica, S.A. Gran Via de les Corra Catalenes, 764 08013 Barcelona

- Ngôn ngữ trình bày trên vỏ hộp và ống tiêm chỉ có tiếng Tây ban Nha, không có thông tin tiếng Việt in hoặc dán trên bao bì.

- Kích thước hộp: ngang 12,0 cm x dọc 10,5 cm, không có Số đăng ký lưu hành, có mã vạch.

1.2. Phối hợp với các cơ quan truyền thông thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm Votarén 75mg solución inyectable có dấu hiệu nêu trên.

- Tiếp cận thông tin, báo cáo của các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc; phối hợp với cơ quan chức năng liên quan kiểm tra, xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ của thuốc Votarén 75mg solución inyectable nêu trên. Kịp thời phát hiện, ngăn chặn việc buôn bán và sử dụng thuốc Voltaren 75mg/3ml giả, xử lý nghiêm các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định.

2. Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm: tăng cường công tác kiểm tra, lấy mẫu, khăn trương báo cáo trường hợp phát hiện các sản phẩm thuốc không đạt tiêu chuẩn chất lượng (nếu có) về Sở Y tế.

3. Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả nêu trên (nếu có) về Phòng Nghiệp vụ Y Dược, Sở Y tế.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và triển khai thực hiện./.

(Gửi kèm Văn bản số 4261/QLD-CL ngày 25/5/2022 của Cục Quản lý Dược)

Nơi nhận:

- Như trên (để thực hiện);
- Lãnh đạo Sở Y tế (chỉ đạo);
- Thanh tra Sở Y tế; | Phối hợp
- TTKN thuốc, MP, TP;
- Công TT điện tử SYT (để đăng);
- Lưu: VT, NVYD.Liên



Nguyễn Thế Yên