

UBND TỈNH KHÁNH HOÀ
SỞ Y TẾ

Số: 1690/SYT-NVD
V/v đình chỉ lưu hành thuốc
chưa được phép lưu hành

CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Khánh Hoà, ngày 05 tháng 6 năm 2018

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Các cơ sở hành nghề y, dược tư nhân trên địa bàn tỉnh.

Căn cứ công văn số 9611/QLD-TTra ngày 30/5/2018 của Cục quản lý Dược về việc “đình chỉ lưu hành thuốc chưa được phép lưu hành”. Theo đó, căn cứ kết quả xác minh, đối chiếu dữ liệu về đăng ký thuốc tại Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế, Cục Quản lý Dược xác định các thuốc mang tên Nexium 20mg và Nexium 40mg ghi số GPNK 16738/QLD-KD ngày 19/12/2011 và 2765/QLD-KD ngày 27/02/2013 trên các hộp thuốc nêu trên là thuốc nhập lậu, không được phép lưu hành, mạo danh doanh nghiệp nhập khẩu là Công ty cổ phần Armephaco (Địa chỉ: 118 Vũ Xuân Thiều, Phúc Lợi, quận Long Biên, Hà Nội). Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị:

1. Các cơ sở kinh doanh và sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh không được buôn bán, sử dụng thuốc mang tên Nexium 20mg và Nexium 40mg ghi số GPNK 16738/QLD-KD ngày 19/12/2011 và 2765/QLD-KD ngày 27/02/2013 trên các hộp thuốc nêu trên là thuốc nhập lậu, không được phép lưu hành, mạo danh doanh nghiệp nhập khẩu là Công ty cổ phần Armephaco (Địa chỉ: 118 Vũ Xuân Thiều, Phúc Lợi, quận Long Biên, Hà Nội) có một số đặc điểm khác với thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy phép lưu hành như sau:

Đặc điểm	Thuốc Nexium nhập lậu	Thuốc Nexium đã được cấp giấy phép lưu hành
Tên thuốc	Nexium 20mg Nexium 40mg	Nexium mups 20mg Nexium mups 40mg
Số đăng ký/số giấy phép nhập khẩu. Cơ sở nhập khẩu	THUỐC NHẬP KHẨU SONG SONG - GPNK 16738/QLD-KD ngày 19/12/2011 hoặc 2765/QLD-KD ngày 27/02/2013; hoặc số giấy phép khác. Mạo danh DNNK: Công ty cổ phần ARMEPHACO	Nexium mups 20mg: SDK VN-19783-16 Nexium mups 40mg: SDK VN-19782-16 Công ty Phytopharma
Ngôn ngữ trên vỏ hộp và tờ hướng dẫn sử dụng	Tiếng Thổ Nhĩ Kỳ	Có ngôn ngữ tiếng Việt trên vỏ hộp và tờ hướng dẫn sử dụng

2. Giao Trung tâm truyền thông và GDSK phối hợp với các cơ quan truyền thông, thông tin trên các phương tiện thông tin đại chúng để các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng các thuốc Nexium 20mg và Nexium 40mg có các dấu hiệu nhận biết nêu trên.

3. Các cơ sở sản xuất, kinh doanh thuốc; các cơ sở và người sử dụng thuốc thực hiện việc kiểm tra, rà soát, tiến hành thu hồi và báo cáo về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) trước ngày 22/6/2018 nếu đang sử dụng, kinh doanh thuốc nêu trên.

3. Thanh tra Sở, Phòng Y tế các huyện, thị xã, thành phố phối hợp với các cơ quan chức năng kiểm tra, xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ của thuốc chưa được phép lưu hành nêu trên; xử lý các đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành, báo cáo Sở Y tế.

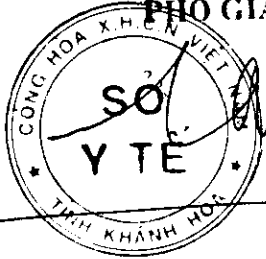
4. Phòng Nghiệp vụ Dược đôn đốc, giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này, báo cáo Cục Quản lý Dược tình hình thu hồi thuốc (nếu có).

Yêu cầu các cơ quan, đơn vị, các cơ sở kinh doanh và sử dụng thuốc nghiêm túc thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở (vbđt);
- Phòng Y tế t/phố, huyện, t/xã;
- Trung tâm kiểm nghiệm;
- Chi cục QLTT;
- Phòng NVY (vbđt);
- T/tra Sở (vbđt);
- Hội HNYTTN;
- Báo Khánh Hòa;
- TT Truyền thông&GDSK;
- Website Sở (vbđt);
- Lưu: VT, NVD.

KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC



Lâm Quang Chứng