

Số: /SYT-NVYD  
V/v: Thu hồi thuốc giả  
Theophylline 200mg

Hà Nam, ngày tháng 01 năm 2025

Kính gửi:

- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm;
- Các cơ sở khám bệnh chữa bệnh;
- Phòng Y tế các huyện/thành phố/thị xã;
- Các Công ty dược trong tỉnh;  
(Sau đây gọi tắt là đơn vị)

Căn cứ các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;  
Căn cứ công văn số 4229/QLD-CL ngày 31/12/2024 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về thuốc giả Theophylline 200mg,

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế đề nghị các đơn vị khẩn trương thực hiện các nội dung sau:

1. Các Cơ sở khám chữa bệnh, Phòng Y tế huyện/thành phố/thị xã, các Công ty dược:  
- Thông tin đến các đơn vị, khoa phòng và cơ sở hành nghề y dược trong phạm vi quản lý không được kinh doanh, sử dụng và thu hồi thuốc giả trên nhãn ghi: Viên nén THEOPHYLLINE 200mg (Theophylin 200mg), nơi sản xuất: Pharmacy Laboratories Plus (Warszawa), không có thông tin về số GĐKLLH và/hoặc số GPNK trên nhãn.

- Phối hợp với các cơ quan chức năng tăng cường kiểm tra, giám sát, xử lý vi phạm theo quy định hiện hành.

- Báo cáo kết quả thực hiện về Sở Y tế (*Phòng Nghiệp vụ Y Dược*) trước ngày 25/01/2025.

2. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm:

Xây dựng kế hoạch tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn đối với các thuốc có nguy cơ bị làm giả hoặc kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện về Sở Y tế và các cơ quan chức năng liên quan.

Trong quá trình tổ chức thực hiện nếu có vướng mắc, đơn vị báo cáo về Sở Y tế (*Phòng Nghiệp vụ Y Dược*) để được giải đáp./.

**Nơi nhận:**

- Như kính gửi;
- Công an tỉnh;
- Cục QLTT tỉnh;
- UBND huyện/thành phố/thị xã ;
- Giám đốc Sở;
- Các Đ/c Phó GD Sở;
- Thanh tra Sở;
- Trung tâm KN thuốc - Mp - TP;
- Công TTĐT SYT;
- Lưu: VT, NVYD.

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Trương Thanh Phòng**

