

Số: /SYT-NVYD  
V/v: thuốc giả Cefuroxim  
500mg

Hà Nam, ngày tháng 8 năm 2024

Kính gửi:

- Các cơ sở khám bệnh chữa bệnh;
- Phòng Y tế các huyện/thành phố;
- Các Công ty dược trong tỉnh.

Căn cứ các quy định về quản lý dược hiện hành của Việt Nam;  
Căn cứ công văn số 2824/QLD-CL ngày 17/08/2024 của Cục Quản lý Dược  
- Bộ Y tế về thuốc giả Cefuroxim 500mg,

Sở Y tế tỉnh Hà Nam thông báo:

1. Sản phẩm sau là thuốc giả:

- Viên nén bao phim Cefuroxim 500mg; Số đăng ký: VD-31978-19; Số lô: 780124; Ngày sản xuất: 130124; Hạn sử dụng: 130127; Nhà sản xuất: Chi nhánh công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương Vidipha Bình Dương có các đặc điểm, dấu hiệu phân biệt với thuốc thật như hình ảnh minh họa tại công văn số 2824/QLD-CL ngày 17/08/2024 của Cục Quản lý Dược (Có văn bản kèm theo).

2. Yêu cầu các Cơ sở khám chữa bệnh, Phòng Y tế huyện/thành phố, các Công ty dược thực hiện ngay các nội dung sau:

- 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 các sản phẩm có thông tin như trên; đồng thời phối hợp với các cơ quan chức năng tăng cường kiểm tra, giám sát, xử lý theo quy định hiện hành.

- Báo cáo kết quả thực hiện về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Y Dược) trước ngày 15/09/2024.

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;
- Cục QLTT tỉnh;
- UBND huyện/thành phố/thị xã ;
- GD SYT (để báo cáo);
- Thanh tra Sở Y tế;
- Trung tâm KN thuốc - Mp - TP;
- Công TTĐT SYT;
- Lưu: VT, NVYD.

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Trương Thanh Phòng**