

UBND TỈNH KIÊN GIANG  
SỞ Y TẾ

Số: 1135/SYT-NVD

V/v tăng cường kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc và xử lý các sản phẩm thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn tỉnh.

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

Kiên Giang, ngày 21 tháng 4 năm 2025

**RƯNG TÂM Y TẾ GIANG THÀNH**  
Số: 996  
**ĐỀN** Ngày: 21/4/2025  
huyện:  
địa chỉ số:

- Các cơ quan, đơn vị thuộc và trực thuộc Sở Y tế;  
- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh.

(Sau đây gọi chung là các cơ quan, đơn vị)

Thực hiện Công văn số 1135/QLD-CL ngày 19/4/2025 của Cục Quản lý Dược về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường và Công văn số 582/YDCT-QLD ngày 18/4/2025 của Cục Quản lý Y Dược cỗ truyền về việc thực hiện công tác kiểm tra, kiểm soát chất lượng, nguồn gốc xuất xứ của thuốc cỗ truyền, Sở Y tế đề nghị thủ trưởng các cơ quan, đơn vị thực hiện các nội dung sau:

1. Các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm giả sau:

- Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SĐK: VD-25305-16, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Tetracyclin TW3 (Tetracyclin hydrochlorid 250mg), SĐK: VD-28109-17, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 (Pharbaco), đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Sản phẩm giả thuốc Neo-Codion (Ghi chú: Thuốc Neo-Codion được Bộ Y tế cấp phép lưu hành với các thông tin chính thức như sau: Số giấy phép lưu hành: 300111082223 (SĐK cũ: VN-18966-15); Hoạt chất: Codein base (dưới dạng Codein camphosulfonat 25mg) 14,93mg; Sulfogaiacol 100mg; Cao mềm Grindelia 20mg; Dạng bào chế: Viên nén bao đường; Đóng gói: Hộp 2 vỉ x 10 viên; Nhà sản xuất: Công ty Sophartex (Pháp), địa chỉ: 21, rue du Pressoir, Vernouillet, 28500).

- 16 sản phẩm không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành (chi tiết tại Phụ lục 1 kèm theo).

2. Triển khai thực hiện nghiêm Công điện số 41/CD-TTg ngày 17/4/2025 của Thủ tướng Chính phủ về xử lý vụ việc sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe; Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuộc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền; Công văn số 7173/BYT-QLD ngày 12/12/2022 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý, kiểm tra chất lượng thuốc, đấu tranh chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ và các chỉ đạo của Cục Quản lý Dược tại các Công văn số 3028/QLD-CL ngày 31/3/2020, số 11152/QLD-CL ngày 21/7/2020, số 9097/QLD-CL và số 9098/QLD-CL ngày 17/08/2023, tăng cường giám sát, kiểm tra chặt chẽ nhằm kịp thời phát hiện và xử lý nghiêm các hành vi vi phạm, đảm bảo quyền lợi và sức khỏe người tiêu dùng.

3. Các bệnh viện, cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn rà soát lại quy trình mua thuốc, cung ứng thuốc và tình hình cung ứng thuốc trong thời gian qua; bảo đảm thuốc được cung ứng là thuốc đã được cấp giấy phép lưu hành và cung ứng bởi các cơ sở kinh doanh được hợp pháp, có hóa đơn chứng từ đầy đủ. Trường hợp phát hiện thuốc có dấu hiệu nghi ngờ bất thường, thuốc chưa được cấp phép lưu hành, lập tức niêm phong, không tiếp tục sử dụng thuốc và báo cáo cơ quan quản lý y tế, cơ quan chức năng để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật.

4. Thanh tra Sở Y tế chủ trì, phối hợp cơ quan, đơn vị liên quan tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược, cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn, chú trọng đến việc kiểm tra nguồn gốc, xuất xứ thuốc do các cơ sở kinh doanh, sử dụng; việc duy trì đáp ứng các nguyên tắc, tiêu chuẩn Thực hành tốt phân phối thuốc (GDP), Thực hành tốt bán lẻ thuốc (GPP); đặc biệt tăng cường thanh tra, kiểm tra, kiểm soát đối với các sản phẩm mạo danh thuốc cổ truyền kinh doanh trên không gian mạng và các sản phẩm đã được cơ quan chức năng thu giữ tại Phụ lục 2 đính kèm công văn này.

5. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tinh tảng 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, thuốc cổ truyền; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

6. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tinh tảng nội dung và tổ chức tuyên truyền phổ biến cho cán bộ y tế và nhân dân về nguy cơ, tác hại của thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc, các biện pháp phòng tránh việc mua bán, sử dụng thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc, chỉ mua thuốc tại các cơ sở được hợp pháp, kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, buôn bán thuốc giả tới cơ quan y tế và các cơ quan chức năng có liên quan; đồng thời, thông báo các vụ việc vi phạm phát hiện và các hình thức xử lý đối với các tổ chức, cá nhân vi phạm; đẩy mạnh công tác truyền thông, nâng cao nhận thức của người dân, khuyến cáo người dân đến cơ sở khám bệnh, chữa bệnh được cơ quan có thẩm

quyền cấp phép để khám bệnh, chữa bệnh, không tự ý dùng các sản phẩm được quảng cáo trên mạng xã hội mà phải dùng theo hướng dẫn của thầy thuốc.

7. Văn phòng Sở Y tế thiết lập kênh thông tin phù hợp và công bố các đường dây nóng (điện thoại, email ...) để tiếp nhận các thông tin phản ánh của các tổ chức, cá nhân về các hành vi sản xuất, buôn bán, sử dụng thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc, thuốc kém chất lượng trên địa bàn.

8. Phòng Nghiệp vụ Dược tham mưu, hướng dẫn các quy định có liên quan về kinh doanh, sản xuất thuốc; phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc các thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ; đầu mối tổng hợp, tham mưu Giám đốc Sở Y tế báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc trên địa bàn về cấp có thẩm quyền theo quy định.

Yêu cầu thủ trưởng các cơ quan, đơn vị khẩn trương chỉ đạo, tổ chức triển khai thực hiện các nội dung tại Công văn này. Trong quá trình thực hiện, nếu có khó khăn, vướng mắc, các cơ quan, đơn vị báo cáo và có ý kiến đề xuất cho Sở Y tế để xem xét, xử lý kịp thời./. *...*

*Nơi nhận:*

- Như trên;
- UBND tỉnh (để báo cáo);
- Cục Quản lý Dược (để báo cáo);
- Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền (để báo cáo);
- UBND các huyện, thành phố (để phối hợp);
- GĐ và các PGĐ SYT;
- Trang Thông tin điện tử SYT;
- VPĐT SYT;
- Lưu: VT, NVD, ttloc, "K".

**GIÁM ĐỐC**



**Hồ Văn Dũng**

**Phụ lục 1**

**DANH MỤC CÁC LOẠI THUỐC CHƯA ĐƯỢC CẤP SỐ ĐĂNG KÝ**

*(Đính kèm Công văn số 1135/SYT-NVD ngày 21/4/2025 của Sở Y tế tỉnh Kiên Giang)*

STT	Tên thuốc
1	Nhức khớp tê bại hoàn
2	Tui Hua Shen Jing Tong (thuốc thoái hoá Singapore)
3	Trùng thảo sâm nhung bồ tỳ khai vị đại bổ hoàn
4	Professor's Pill (khớp xanh)
5	Mujarhabat Kapsul (khớp đỏ)
6	Gai cốt hoàn
7	Toạ cốt thiên ma thông phong hoàn
8	Tuyết liên thiên ma bào khớp hoàn
9	Phong tê nhức Bạch Xà Vương
10	Phong tê nhức Hồ Cốt Hoàn
11	Đa xoang mũi
12	Viên vai cổ
13	Yuan Bone
14	Thoái cốt hoàn plus
15	Thoái hoá nhức khớp hoàn plus
16	Thoát hoá toạ cốt đơn

## Phụ lục 2

### **DANH MỤC CÁC SẢN PHẨM MẠO DANH THUỐC CỔ TRUYỀN KINH DOANH TRÊN KHÔNG GIAN MẠNG VÀ CÁC SẢN PHẨM ĐÃ ĐƯỢC CƠ QUAN CHỨC NĂNG THU GIỮ**

*(Đính kèm Công văn số 1135/SYT-NVD ngày 21/4/2025 của Sở Y tế tỉnh Kiên Giang)*

STT	Tên sản phẩm	Ghi chú
1	Nhức khớp tê bại hoàn	Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền đã có Công văn số 1072/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1073/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1074/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1076/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1078/YDCT-QLD ngày 27/06/2024 gửi Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo sản phẩm có tên "Nhức Khớp Tê Bại Hoàn" là thuốc giả
2	Thuốc Gai cốt hoàn	Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền đã có Công văn số 1077/YDCT-QLD ngày 27/06/2024 gửi Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo sản phẩm có tên "Gai Cốt Hoàn" là thuốc giả
3	Thuốc Phong tê nhức Hỗ Cốt Hoàn	Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền đã có Công văn số 1397/YDCT-QLD ngày 23/11/2022 gửi Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo sản phẩm có tên "Phong tê nhức Hỗ Cốt Hoàn" là thuốc giả
4	Thuốc đa xoang mũi	
5	Thuốc Viên vai cổ	
6	Thuốc Yuan Bone	
7	Thuốc thoái cốt hoàn plus	
8	Thuốc thoái hoá nhức khớp hoàn plus	
9	Thuốc thoát hoá toạ cốt đơn	



Số:1135/QLD-CL

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

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 19 tháng 04 năm 2025

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương

Ngày 16/4/2025, Công an tỉnh Thanh Hóa đã triệt phá một đường dây sản xuất, buôn bán thuốc tân dược giả với quy mô lớn trên phạm vi toàn quốc, bắt giữ và khởi tố 14 bị can về tội "sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc phòng bệnh, thuốc chữa bệnh". Trong số 21 sản phẩm bị thu giữ, có 04 loại được xác định là giả mạo thuốc đã được Bộ Y tế cấp phép lưu hành, gồm: Tetracyclin, Clorocid, Pharcoter và Neo-Codion; các sản phẩm còn lại không trùng khớp với bất kỳ loại thuốc nào nằm trong danh mục đã được Bộ Y tế cấp giấy phép đăng ký lưu hành.

Căn cứ các quy định của Luật Dược, Cục Quản lý Dược yêu cầu Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương và Y tế các ngành khẩn trương thực hiện các nội dung sau:

1. Thông báo rộng rãi đến các cơ sở kinh doanh, cơ sở sử dụng thuốc không được kinh doanh, buôn bán, sử dụng các sản phẩm giả sau:

- Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), SĐK: VD-25305-16, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Tetracyclin TW3 (Tetracyclin hydrochlorid 250mg), SĐK: VD-28109-17, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm TW 3, đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Viên nén Pharcoter (Codein base 10mg; Terpin hydrat 100mg), Số đăng ký: VD-14429-11, Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 1 (Pharbaco), đóng gói dạng lọ nhựa 400 viên.

- Sản phẩm giả thuốc Neo-Codion (*Ghi chú: Thuốc Neo-Codion được Bộ Y tế cấp phép lưu hành với các thông tin chính thức như sau: Số giấy phép lưu hành: 300111082223 (SĐK cũ: VN-18966-15); Hoạt chất: Codein base (dưới dạng Codein camphosulfonat 25mg) 14,93mg; Sulfogaiacol 100mg; Cao mềm Grindelia 20mg; Dạng bào chế: Viên nén bao đường; Đóng gói: Hộp 2 vỉ x 10 viên; Nhà sản xuất: Công ty Sophartex (Pháp), địa chỉ: 21, rue du Pressoir, Vernouillet, 28500).*

- 16 sản phẩm (chi tiết tại Phụ lục kèm theo), không thuộc danh mục thuốc đã được Bộ Y tế cấp giấy đăng ký lưu hành.

2. Triển khai thực hiện nghiêm Công điện số 41/CĐ-TTg ngày 17/4/2025 về xử lý vụ việc sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe; Chỉ thị 17/CT-TTg ngày 19/6/2018 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường đấu tranh chống buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuộc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu và vị thuốc y học cổ truyền; Công văn số 7173/BYT-QLD ngày 12/12/2022 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý, kiểm tra chất lượng thuốc, đấu tranh chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ và các chỉ đạo của Cục QLD tại các công văn số 3028/QLD-CL ngày 31/3/2020, số 11152/QLD-CL ngày 21/7/2020, số 9097/QLD-CL và số 9098/QLD-CL ngày 17/08/2023, tăng cường giám sát, kiểm tra chặt chẽ nhằm kịp thời phát hiện và xử lý nghiêm các hành vi vi phạm, đảm bảo quyền lợi và sức khỏe người tiêu dùng.

3. Chỉ đạo các bệnh viện, cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn rà soát lại quy trình mua thuốc, cung ứng thuốc và tình hình cung ứng thuốc trong thời gian qua; bảo đảm thuốc được cung ứng là thuốc đã được cấp giấy phép lưu hành và cung ứng bởi các cơ sở kinh doanh được hợp pháp, có hóa đơn chứng từ đầy đủ. Trường hợp phát hiện thuốc có dấu hiệu nghi ngờ bất thường, thuốc chưa được cấp phép lưu hành, lập tức niêm phong, không tiếp tục sử dụng thuốc và báo cáo cơ quan quản lý y tế, cơ quan chức năng để kiểm tra, xác minh và xử lý theo quy định của pháp luật.

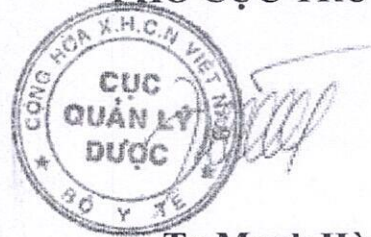
4. Phối hợp với các cơ quan truyền thông, báo chí tăng cường thông tin, tuyên truyền tới các cơ sở buôn bán, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng các thuốc giả có các thông tin nêu trên; Chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh được hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

5. Chỉ đạo các đơn vị chức năng (Phòng Nghiệp vụ dược/ hành nghề y dược...) tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh dược, cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn, chú trọng đến việc kiểm tra nguồn gốc, xuất xứ thuốc do các cơ sở kinh doanh, sử dụng; việc duy trì đáp ứng các nguyên tắc, tiêu chuẩn Thực hành tốt phân phối thuốc (GDP), Thực hành tốt bán lẻ thuốc (GPP). Chỉ đạo Trung tâm kiểm nghiệm 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 tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

6. Thiết lập đường dây nóng, tiếp nhận các thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn; kịp thời báo cáo Ban chỉ đạo 389 địa phương và phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn, điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc các thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ; xử lý nghiêm các tổ chức, cá nhân vi phạm. Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả về Cục Quản lý Dược.

Cục Quản lý Dược thông báo để các Sở Y tế biết và thực hiện./.

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



**Tạ Mạnh Hùng**

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Bộ trưởng (để b/c);
- Thứ trưởng Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- CT. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Ban chỉ đạo 389 Quốc gia (để b/c);
- Thanh tra Bộ Y tế (để p/h);
- Cục Quản lý Khám, chữa bệnh (để p/h);
- VKN TW, VKN Tp. HCM (để p/h);
- Cục Quân Y- Bộ Quốc Phòng;
- Cục Y tế - Bộ Công an;
- Cục Y tế Giao thông vận tải – Bộ GTVT;
- Các phòng: QLKDD, ĐKT - Cục QLĐ;
- Website Bộ Y tế, Website Cục QLĐ;
- Lưu: VT, CL (QN).

**Phụ lục**

**DANH MỤC CÁC LOẠI THUỐC CHUA ĐƯỢC CẤP SỐ ĐĂNG KÝ**  
**(Kèm theo Công văn số 1135 /QLD-CL ngày 19 /4/2025 của Cục Quản lý Dược)**

STT	Tên thuốc
1	Nhức khớp tê bại hoàn
2	Tui Hua Shen Jing Tong (thuốc thoái hóa Singapore)
3	Trùng thảo sâm nhung bổ tỳ khai vị đại bổ hoàn
4	Professor's Pill (khớp xanh)
5	Mujarhabat Kapsul (khớp đỏ)
6	Gai cốt hoàn
7	Toạ cốt thiên ma thông phong hoàn
8	Tuyết liên thiên ma bảo khớp hoàn
9	Phong tê nhức Bạch Xà Vương
10	Phong tê nhức Hổ Cốt Hoàn
11	Đa xoang mũi
12	Viên vai cổ
13	Yuan Bone
14	Thoái cốt hoàn plus
15	Thoái hoá nhức khớp hoàn plus
16	Thoát hoá toạ cốt đơn

BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ  
Y, DƯỢC CỔ TRUYỀN

Số: 582 /YDCT-QLD  
V/v thực hiện công tác kiểm tra  
kiểm soát chất lượng, nguồn gốc  
xuất xứ của thuốc cổ truyền

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương

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

Hà Nội, ngày 18 tháng 04 năm 2025

Trong thời gian vừa qua, các cơ quan chức năng đã phối hợp triệt phá đường dây buôn bán, sản xuất các sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả, trong đó có các sản phẩm có nguồn gốc từ dược liệu. Trước thực trạng đó, Bộ Y tế (Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền) đề nghị Sở Y tế thực hiện các nội dung sau:

1. Tăng cường thanh tra, kiểm tra, kiểm soát chất lượng nguồn gốc, xuất xứ của thuốc cổ truyền đang lưu hành trên thị trường, trong các cơ sở kinh doanh và các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh bằng y học cổ truyền (Phòng chẩn trị, Phòng khám y học cổ truyền), đặc biệt là tăng cường thanh tra, kiểm tra, kiểm soát đối với các sản phẩm mạo danh thuốc cổ truyền kinh doanh trên không gian mạng và các sản phẩm đã được cơ quan chức năng thu giữ tại Phụ lục đính kèm công văn này.

2. Chỉ đạo Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm thành phố thường xuyên tổ chức lấy mẫu thuốc cổ truyền tại các cơ sở trên địa bàn.

3. Xử lý nghiêm các cơ sở không đáp ứng điều kiện kinh doanh, sản xuất và các quy định về nguồn gốc xuất xứ, chất lượng của dược liệu, vị thuốc cổ truyền, thuốc cổ truyền.

4. Phối hợp với các đơn vị chức năng tuyên truyền, hướng dẫn các quy định có liên quan về kinh doanh: sản xuất, bán buôn, bán lẻ, xuất khẩu, nhập khẩu thuốc cổ truyền.

5. Đẩy mạnh công tác truyền thông, nâng cao nhận thức của người dân, khuyến cáo người dân đến cơ sở khám bệnh, chữa bệnh được cơ quan có thẩm quyền cấp phép để khám bệnh, chữa bệnh, không tự ý dùng các sản phẩm được quảng cáo trên mạng xã hội mà phải dùng theo hướng dẫn của thầy thuốc.

Kết quả kiểm tra, xử phạt các cơ sở trên địa bàn xin gửi về Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền trước ngày 15/5/2025 để tổng hợp và báo cáo Lãnh đạo Bộ.

Xin trân trọng cảm ơn./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- TT Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- PCT Trần Minh Ngọc (để biết);
- Lưu: VT, QLD, QLHN.



Nguyễn Thế Thịnh

**PHỤ LỤC ĐÍNH KÈM**

(Ban hành kèm theo Công văn số 82/YDCT-QLD ngày 18/4/2025)

STT	Tên sản phẩm	Ghi chú
1	Nhức khớp tê bại hoàn	Cục Quản lý Y, Dược cỗ truyền đã có Công văn số 1072/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1073/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1074/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1076/YDCT-QLD ngày 27/06/2024, 1078/YDCT-QLD ngày 27/06/2024 gửi Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo sản phẩm có tên "Nhức Khớp Tê Bại Hoàn" là thuốc giả
2	Thuốc Gai cốt hoàn	Cục Quản lý Y, Dược cỗ truyền đã có Công văn số 1077/YDCT-QLD ngày 27/06/2024 gửi Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo sản phẩm có tên "Gai Cốt Hoàn" là thuốc giả
3	Thuốc Phong tê nhức Hỗ Cốt Hoàn	Cục Quản lý Y, Dược cỗ truyền đã có Công văn số 1397/YDCT-QLD ngày 23/11/2022 gửi Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương thông báo sản phẩm có tên "Phong tê nhức Hỗ Cốt Hoàn" là thuốc giả
4	Thuốc đa xoang mũi	
5	Thuốc Viên vai cổ	
6	Thuốc Yuan Bone	
7	Thuốc thoái cốt hoàn plus	
8	Thuốc thoái hoá nhức khớp hoàn plus	
9	Thuốc thoát hoá toạ cốt đơn	

PHIẾU GIẢI QUYẾT VĂN BẢN ĐỀN

Số: ....1151/...YT - MVD.....ngày, ....21 tháng 4.....năm 2025.....

1. Ý kiến của lãnh đạo cơ quan, tổ chức

- Giao đơn vị, cá nhân chủ trì; ....Khoa....dise.....
- Giao các đơn vị, cá nhân tham gia phối hợp giải quyết văn bản đền (nếu có);
- Thời hạn giải quyết đối với mỗi đơn vị, cá nhân (nếu có); .....

- Ngày, 23 tháng 04 năm 2025 cho ý kiến phản phôi, giải quyết.....



2. Ý kiến của lãnh đạo Khoa, Phòng

- Giao cho cá nhân; thời hạn giải quyết đối với cá nhân (nếu có);  
Hồ Hữu Phước

- Ngày, ... tháng, ..... năm ..... cho ý kiến.....

3. Ý kiến đề xuất của người giải quyết.

- Ý kiến đề xuất giải quyết văn bản đền của cá nhân;

- Ngày, ..... tháng, ..... năm ..... đề xuất ý kiến.....