

TUẤT

UBND TỈNH KIÊN GIANG
SỞ Y TẾ

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

Số: 1657 /SYT-NVD
V/v kiểm tra, xử lý, truy tìm nguồn gốc thuốc giả THEOPHYLLINE EXTENDED-RELEASE TABLETS 200mg theo Công văn 1430/QLD-CL ngày 28/5/2025 của Cục Quản lý Dược

Kiên Giang, ngày 03 tháng 6 năm 2025

LƯU TRỮ
CỤM TÂM Y TẾ GIANG THÀNH
Kính gửi:
Số: 1645
ĐỀN Ngày: 04/6/2025
huyện:
địa chỉ số:

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

Tiếp theo Công văn số 4229/QLD-CL ngày 31/12/2024 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc giả THEOPHYLLINE 200mg¹; Thực hiện Công văn số 1430/QLD-CL ngày 28/5/2025 của Cục Quản lý Dược về việc kiểm tra, xử lý, truy tìm nguồn gốc thuốc giả THEOPHYLLINE EXTENDED-RELEASE TABLETS 200mg (đính kèm),

Sở Y tế thông báo, đề nghị các cơ quan, đơn vị, các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc (sau đây gọi chung là các cơ quan, đơn vị, cơ sở) theo chức năng, nhiệm vụ thực hiện:

1. Triển khai thông báo của Cục Quản lý Dược thông tin về thuốc giả: sản phẩm có thông tin ghi trên nhãn THEOPHYLLINE EXTENDED-RELEASE TABLETS 200mg (Theophyllin 200mg), nơi sản xuất: Pharmacy Laboratories Plus, trên nhãn không có thông tin về GĐKLH và/hoặc số GPNK, thông tin về cơ sở nhập khẩu (Thông tin chi tiết tại Công văn số 1430/QLD-CL ngày 28/5/2025 nêu trên).

2. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc không kinh doanh, sử dụng sản phẩm THEOPHYLLINE EXTENDED-RELEASE TABLETS 200mg (Theophyllin 200mg) nêu trên; chỉ mua bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh được hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc, xuất xứ; 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.

3. Thủ trưởng cơ quan, đơn vị thuộc và trực thuộc Sở Y tế triển khai, thực hiện nội dung thông báo này đến các bộ phận trực thuộc; đề nghị phối hợp Văn phòng HĐND và UBND các huyện, thành phố triển khai nội dung thông báo này đến các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thuộc địa bàn quản lý được biết, thực hiện thu hồi, xử lý thuốc giả nêu trên, báo cáo kết quả thu hồi về Sở Y tế.

¹ Sở Y tế đã ban hành Công văn số 27/SYT-NVD ngày 06/01/2025 về việc thuốc giả THEOPHYLLINE 200mg.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm 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 cơ quan có chức năng liên quan.

5. Thanh tra Sở Y tế tiếp nhận thông tin, chủ trì, phối hợp với các cơ quan, đơn vị liên quan tiến hành thanh tra, kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn, điều tra, xác minh thông tin và truy tìm nguồn gốc sản phẩm giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định.

Sở Y tế thông báo đến các cơ quan, đơn vị, cơ sở biết, thực hiện./. *nh*

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND huyện, thành phố;
- Trang TTĐT SYT;
- Trang VPĐT SYT;
- Lưu: VT, NVD, ttuong.

GIÁM ĐỐC



Hồ Văn Dũng
Hồ Văn Dũng

Số:27 /SYT-NVD
V/v thuốc giả THEOPHYLLINE
200mg

Kiên Giang, ngày 06 tháng 01 năm 2025

Kính gửi:

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

Thực hiện Công văn số 4229/QLD-CL ngày 31/12/2024 của Cục Quản lý
Dược về việc thuốc giả THEOPHYLLINE 200mg (đính kèm);

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Sở Y tế thông báo, đề nghị các cơ
quan, đơn vị theo chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn thực hiện:

1. Triển khai thông báo của Cục Quản lý Dược thông tin về thuốc giả trên
nhãn ghi: Viên nén THEOPHYLLINE 200mg (Theophylin 200mg), nơi sản xuất:
Pharmacy Laboratories Plus (Warszawa), không có thông tin về số GĐKLH
và/hoặc số GPNK trên nhãn (Thông tin chi tiết tại Công văn số 4229/QLD-CL
ngày 31/12/2024 nêu trên).

2. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc không
kinh doanh, sử dụng sản phẩm THEOPHYLLINE 200mg giả có các dấu hiệu nhận
biết 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.

3. Thủ trưởng cơ quan, đơn vị thuộc và trực thuộc Sở Y tế triển khai, thực
hiện nội dung thông báo này đến các bộ phận trực thuộc; đề nghị phối hợp Văn
phòng HĐND và UBND các huyện, thành phố triển khai nội dung thông báo này
đến các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc thuộc địa bàn quản lý được biết, thực
hiện thu hồi, xử lý thuốc giả nêu trên, báo cáo kết quả thu hồi về Sở Y tế.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm 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 cơ quan chức năng liên quan.

5. Thanh tra Sở Y tế tiếp nhận thông tin, chủ trì, phối hợp với các cơ quan,
đơn vị 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 sản phẩm THEOPHYLLINE 200mg
giả nêu trên, xử lý các tổ chức, cá nhân vi phạm theo quy định hiện hành; kịp thời
phát hiện và ngăn chặn việc sản xuất, kinh doanh và sử dụng thuốc

THEOPHYLLINE 200mg giả, đồng thời báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm và nguồn gốc lô thuốc giả về Cục Quản lý Dược.

6. Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm 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.

7. Tiếp tục duy trì đường dây nóng để tiếp nhận các thông tin về thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc xuất xứ trên địa bàn để kịp thời phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, xử lý.

Sở Y tế thông báo đến các cơ quan, đơn vị biết, thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND huyện, thành phố (để phối hợp);
- Phòng Y tế Phú Quốc (để phối hợp);
- Trang TTĐT SYT;
- Trang VPĐT SYT;
- Lưu: VT, NVD, ttuong.

GIÁM ĐỐC



Hồ Văn Dũng

PHIẾU GIẢI QUYẾT VĂN BẢN ĐỀN

Số: ... 1657/84T-NV... ngày, ... 03 ... tháng, ... 6 ... năm 2025

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

- Giao đơn vị, cá nhân chủ trì; ... *Mr. Duck*
- Giao các đơn vị, cá nhân tham gia phối hợp giải quyết văn bản đền (nếu có);
WT GIÁM ĐỐC
PHÒNG CẨM
Y TẾ
TRUNG TÂM
KIÊN GIANG
GIANG THÀNH
OS
Trần Thị Thu Liệt
- Thời hạn giải quyết đối với mỗi đơn vị, cá nhân (nếu có);
- Ngày, tháng năm cho ý kiến phân phối, giải quyết.....

2. Ý kiến của lãnh đạo Khoa, Phòng

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