

ỦY BAN NHÂN DÂN
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH
SỞ Y TẾ

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

Số: /SYT-NVD
V/v thông tin về 03 thuốc giả theo công
văn 840/YDCT-QLD ngày 04/6/2025
của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày tháng năm 2025

KHẨN

Kính gửi:

- Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
 - Cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn;
 - Phòng Y tế quận, huyện, thành phố Thủ Đức;
 - Trung tâm kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Thành phố.
- (Sau đây gọi tắt là các đơn vị)

Sở Y tế nhận được công văn số 840/YDCT-QLD ngày 04/6/2025 của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền – Bộ Y tế về việc xử lý thuốc giả.

Theo đó, Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền thông báo phát hiện 03 thuốc giả do Cơ sở sản xuất thuốc YHCT Chánh Đại sản xuất. Cơ sở này chưa được Bộ Y tế cấp Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược và Giấy chứng nhận thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP) đối với thuốc dược liệu, thuốc cổ truyền). Danh sách các thuốc giả đã phát hiện cụ thể gồm: Dầu xoa bóp Su Tong (số đăng ký V367-H12-10V); Dầu phong thấp trật đả Chánh Đại (số đăng ký V1624-H12-10); Dầu khu phong Chánh Đại (số đăng ký V131-H12-10).

Sở Y tế đề nghị các đơn vị khẩn trương thực hiện các nội dung sau:

1. Cơ sở kinh doanh thuốc, cơ sở sử dụng thuốc: khẩn trương rà soát, niêm phong và báo cáo cụ thể số lượng mua, bán, tồn kho, đơn vị cung ứng đối với các thuốc nêu trên (nếu có), gửi về cơ quan quản lý trực tiếp (Sở Y tế hoặc Phòng Y tế) **trước ngày 10/6/2025**; tuyệt đối không kinh doanh, sử dụng các thuốc dược liệu, thuốc cổ truyền có ghi thông tin sản xuất bởi Cơ sở sản xuất thuốc YHCT Chánh Đại; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan có chức năng.

2. Phòng Y tế quận, huyện và thành phố Thủ Đức: thông báo đến người dân để không sử dụng các sản phẩm nêu trên; tổng hợp tình hình kinh doanh, sử dụng các thuốc nêu trên từ các cơ sở bán buôn, bán lẻ trên địa bàn; phối hợp các cơ quan, đơn vị liên quan tiến hành kiểm tra, tiến hành truy xuất nguồn gốc, thu hồi tiêu hủy thuốc giả theo quy định; thực hiện báo cáo tình hình xử lý về Sở Y tế **trước ngày 13/6/2025**.

3. Thanh tra Sở Y tế: tiến hành kiểm tra, giám sát, xử lý những đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành, báo cáo về Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền và các cơ quan

chức năng liên quan **trước ngày 15/6/2025.**

4. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Thành phố tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên thị trường đối với các thuốc có nguy cơ kém chất lượng; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện đến Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

Sở Y tế đề nghị các đơn vị nghiêm túc thực hiện.

Đính kèm:

- Công văn số 840/YDCT-QLD ngày 04/6/2025 của Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền – Bộ Y tế về việc xử lý thuốc giả./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- UBND Thành phố (để báo cáo);
- Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền (để báo cáo);
- Ban Giám đốc Sở (để báo cáo);
- Chi Cục QLTT Thành phố;
- Ban chỉ đạo 389 Thành phố;
- UBND quận, huyện, thành phố Thủ Đức (để phối hợp);
- Các phòng ban: Thanh tra Sở, Nghiệp vụ Y, CNTT;
- Lưu: VT, NVD, (VTKQ).

LND

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Hoài Nam