

**ỦY BAN NHÂN DÂN
XÃ SƠN TÂY HẠ**

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

Số: /UBND

Sơn Tây Hạ, ngày tháng 9 năm 2025

V/v kiểm tra, xác minh, xử
lý thông tin về thuốc có dấu
hiệu giả mạo

Kính gửi:

- Công an xã;
- Trưởng các phòng: Kinh tế; Văn hóa – Xã hội xã;
- Trưởng các Trạm Y tế trên địa bàn xã;
- Các cơ sở kinh doanh thuốc và sử dụng trên địa bàn xã.

Thực hiện Công văn số 1462//SYT-NVD ngày 18/9/2025 của Sở Y tế tỉnh Quảng Ngãi về việc xác minh, xử lý thông tin về thuốc Aclasta có dấu hiệu giả mạo; Thực hiện Công văn số 2647/QLD-CL ngày 15 tháng 9 năm 2025 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc xác minh, xử lý thông tin về các thuốc có dấu hiệu giả mạo. Để bảo đảm an toàn cho người sử dụng trên địa bàn, Chủ tịch Ủy ban nhân dân xã Sơn Tây Hạ triển khai một số nội dung sau:

1. Đề nghị các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân trên địa bàn xã không mua, bán hoặc sử dụng: sản phẩm Tobrex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-19385-15); sản phẩm Maxitrol 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số 540110024025 (SĐK cũ: VN-21435-18)); sản phẩm TobraDex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-20587-17) (như hình ảnh tài liệu đính kèm công văn); chỉ mua/bán thuốc tại các cơ sở kinh doanh dược hợp pháp; không mua/bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường đề nghị tổ chức/cá nhân thông báo ngay đến tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.

Trường hợp có kinh doanh lô sản phẩm thuốc nêu trên, đề nghị báo cáo về Sở Y tế trước ngày 29/9/2025.

2. Đề nghị Công an xã chủ trì, phối hợp với Phòng Kinh tế xã, Phòng Văn hóa – Xã hội xã, các Trạm Y tế trên địa bàn xã tăng cường kiểm tra nguồn gốc, xuất xứ, chất lượng thuốc; xử lý nghiêm các cơ sở, cá nhân sản xuất, kinh doanh, sử dụng thuốc giả, không có nguồn gốc, xuất xứ, không đảm bảo chất lượng theo quy định.

Báo cáo kết quả kiểm tra, xác minh, xử lý thông tin về các sản phẩm Tobrex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-19385-15); sản phẩm Maxitrol 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số 540110024025 (SĐK cũ: VN-21435-18)); sản phẩm TobraDex 5ml (được cấp giấy đăng ký lưu hành số VN-20587-17) nếu phát hiện (bao gồm cả hình ảnh sản phẩm, nhãn, hướng dẫn sử dụng) về Sở Y tế trước ngày 25/9/2025 để tổng hợp báo cáo Cục Quản lý Dược.

Yêu cầu các Phòng, cơ quan, đơn vị, các tổ chức, cơ sở kinh doanh liên quan phối hợp triển khai thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- TT Đảng ủy, HĐND xã (b/c);
- CT, các PCT UBND xã;
- Lưu: VT.

**KT. CHỦ TỊCH
PHÓ CHỦ TỊCH**

Nguyễn Văn Trí

