

THÔNG BÁO THUỐC CLOROCID TW3 GIẢ MẠO

Căn cứ công văn số 6249/ SYT-NVD ngày 06/12/2025 của Sở Y tế thành phố Đà Nẵng về việc thuốc Clorocid TW3 giả mạo.

Đơn vị thông tin thuốc kính gửi bản tóm tắt nội dung và sản phẩm thuốc bị giả mạo như sau:

1. Danh mục thuốc bị giả mạo

STT	Số công văn	Tên sản phẩm	Thông tin sản phẩm	Nhà sản xuất	Nguyên nhân
1	6249/SYT - NVD	Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg)	- Số đăng ký: VD-25305-16 - Số lô SX: 3333 - Ngày sản xuất: 06/06/2024 - Hạn dùng: 06/06/2027	Nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung Ương 3	Không có phản ứng định tính của Cloramphenicol

2. Kết luận

Sản phẩm được nêu tại bảng trên Bệnh viện không nhập và không sử dụng trong thời gian qua.

Trân trọng thông tin./.

Đà Nẵng, ngày tháng 12 năm 2025

Kính gửi:

- Các cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn;
- Các cơ sở bán buôn, bán lẻ, sử dụng thuốc trên địa bàn.

Thực hiện Công văn số 4334/QLD-CL ngày 04/12/2025 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc Clorocid TW3 giả mạo.

1. Các cơ sở khám chữa bệnh, kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân không được buôn bán, sử dụng sản phẩm Viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250mg), số đăng ký VD-25305-16 giả mạo nêu trên; 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. Khi phát hiện sản phẩm có đặc điểm trên lưu hành trên thị trường, đề nghị tổ chức/cá nhân thông báo ngay đến Sở Y tế và các cơ quan liên quan để kịp thời kiểm tra, xử lý theo quy định.

(Có đính kèm Công văn số 4334/QLD-CL ngày 04/12/2025 của Cục Quản lý Dược về việc thuốc Clorocid TW3 giả mạo).

2. Trung tâm Kiểm nghiệm thành phố Đà Nẵng tăng cường lấy mẫu, kiểm tra chất lượng thuốc lưu hành trên địa bàn; báo cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.

3. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thành phố Đà Nẵng tăng cường công tác thông tin tuyên truyền về các văn bản cảnh báo thuốc giả/không đạt tiêu chuẩn chất lượng của các cơ quan chức năng; khuyến khích người dân cung cấp thông tin khi phát hiện thuốc kém chất lượng, hàng giả, hàng không rõ nguồn gốc xuất xứ qua đường dây nóng (số điện thoại, thư điện tử, fanpage...) của Sở Y tế và chuyển thông tin kịp thời đến các cơ quan chức năng để có biện pháp thanh tra, kiểm tra, điều tra, xử lý phù hợp theo quy định của pháp luật.

4. Phòng Nghiệp vụ Dược chủ trì, phối hợp với các Phòng Nghiệp vụ Y, Trung tâm Kiểm nghiệm Đà Nẵng kiểm tra, giám sát các đơn vị thực hiện thông báo này; xử lý những đơn vị vi phạm theo quy định hiện hành.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị được biết và triển khai thực hiện./.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

- Như trên;
- GD Sở Y tế (để báo cáo);
- Phòng NVY (thực hiện);
- TT KSBT Đà Nẵng (th/hiện);
- TT KN Đà Nẵng (th/hiện);
- Hội được học (phối hợp);
- Website của Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVD.

Huỳnh Thuận