**THÔNG BÁO THUỐC GIẢ, THUỐC KHÔNG ĐẠT TIÊU CHUẨN CHẤT LƯỢNG CLOROCID TW3 (CLORAMPHENICOL 250MG)**

Căn cứ Công văn số: 9098/QLD-CL của Cục Quản lý Dược ngày 17 tháng 8 năm 2023 về việc sản phẩm trên nhãn ghi viên nén Clorocid TW3 như sau:

Các sản phẩm trên nhãn ghi viên nén Clorocid TW3  
(Cloramphenicol 250mg), SĐK: VD-25305-16, có ghi ngày sản xuất từ sau ngày  
15/9/2019 đến nay là thuốc giả.

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Cục Quản lý Dược đề nghị Sở Y tế  
các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương, Y tế các ngành:  
1. Thông báo cho các cơ quan truyền thông, thông tin tới các cơ sở kinh  
doanh, sử dụng thuốc và người dân biết để không buôn bán, sử dụng sản phẩm  
trên nhãn ghi viên nén Clorocid TW3 (Cloramphenicol 250 mg), SĐK: VD-  
25305-16, nhà sản xuất: Công ty cổ phần dược phẩm Trung ương 3, ghi ngày sản  
xuất từ sau ngày 15/9/2019 đến nay.  
2. Chỉ đạo các đơn vị chức năng tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra  
(định kỳ và đột xuất) việc thực hiện các quy chế chuyên môn về dược của các cơ  
sở sản xuất, kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn; kịp thời phát hiện, ngăn chặn  
và xử lý nghiêm đối với các trường hợp kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ  
nguồn gốc, thuốc nhập lậu, thuốc mua bán không có hóa đơn chứng từ hợp lệ.  
3. Xây dựng kế hoạch và phối hợp với các cơ quan chức năng (Cơ quan  
Công an, Quản lý thị trường, Hải quan, Ban chỉ đạo 389 của tỉnh, thành phố…),  
tiến hành cao điểm thanh tra, kiểm tra đấu tranh phòng chống thuốc giả, thuốc  
nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc trên địa bàn, xử lý nghiêm các tổ chức cá nhân viphạm.  
4. 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 vi phạm chất lượng; báo  
cáo kịp thời các vụ việc phát hiện tới Sở Y tế và cơ quan chức năng liên quan.  
5. Phối hợp với Sở Thông tin và Truyền thông tăng cường công tác truyền  
thông, phổ biến cho các cơ sở kinh doanh, người sử dụng thuốc chỉ mua thuốc tại  
các cơ sở bán lẻ thuốc 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.

Nguồn: Cục Quản lý Dược