

UBND THÀNH PHỐ HÀ NỘI
SỞ Y TẾ

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

Số: **1432/SYT-NVD**
V/v tăng cường kiểm tra, giám sát
đảm bảo chất lượng thuốc.

Hà Nội, ngày **06** tháng **4** năm 2023

Kính gửi:

- Thủ trưởng các cơ sở y tế trên địa bàn;
- Trưởng phòng Y tế các quận, huyện, thị xã.

Thực hiện công văn số 3294/QLD-CL ngày 05/4/2023 của Cục Quản lý Dược v/v tăng cường thanh tra, kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc, phòng chống thuốc giả. Để đảm bảo sức khỏe cũng như quyền lợi hợp pháp của người tiêu dùng trên địa bàn Hà Nội, Sở Y tế yêu cầu:

1. Các cơ sở y tế, các doanh nghiệp kinh doanh thuốc, các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn tuân thủ việc kinh doanh, mua bán thuốc có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng; chú trọng công tác đảm bảo chất lượng thuốc trong sử dụng kinh doanh để kịp thời phát hiện thuốc không đảm bảo chất lượng, không có nguồn gốc xuất xứ, thuốc nghi ngờ giả; nếu phát hiện khẩn trương thông báo về Sở Y tế (Thanh tra Sở) để có biện pháp xử lý.

2. Các Phòng y tế quận, huyện, thị xã: Xây dựng kế hoạch kiểm tra giám sát các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn quản lý việc thực hiện quy chế chuyên môn; thành lập đường dây nóng tiếp nhận thông tin từ cơ sở, người dân và xử lý theo thẩm quyền quy định. Tăng cường tập huấn, thông tin trên các phương tiện truyền thông để các cơ sở hành nghề và người dân không kinh doanh, phân phối, sử dụng các sản phẩm thuốc không có nguồn gốc, xuất xứ rõ ràng.

3. Trung tâm kiểm soát bệnh tật Hà Nội: đăng tải thông tin và phối hợp với các cơ quan truyền thông thông tin tới các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân: chỉ mua thuốc tại các cơ sở bán lẻ hợp pháp, thuốc có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng, thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, buôn bán thuốc giả tới cơ quan chức năng.

4. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hà Nội: tăng cường công tác lấy mẫu kiểm tra chất lượng thuốc, lưu ý đối với các thuốc có nguy cơ vi phạm chất lượng, nghi ngờ giả (theo công văn số 1729/QLD-CL).

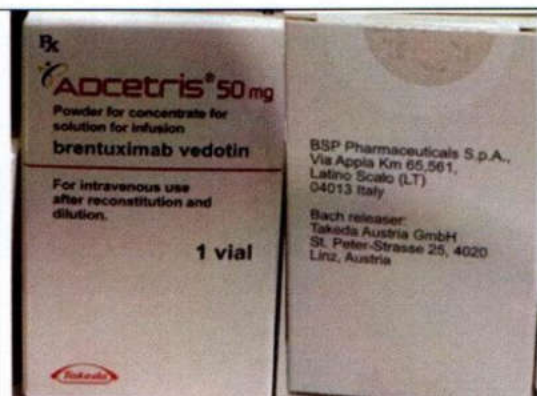
Sở Y tế sẽ kiểm tra, giám sát các cơ sở, đơn vị việc tuân thủ quy chế chuyên môn Dược; thông báo để các cơ sở, đơn vị biết, thực hiện./.

Nơi nhận:

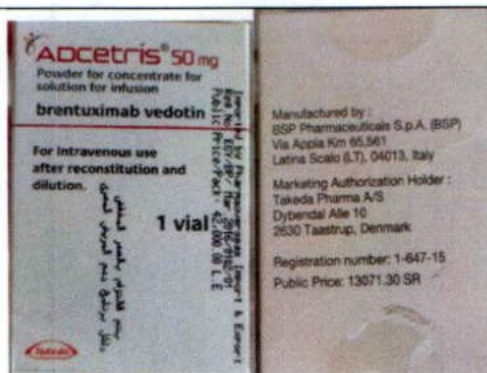
- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở (để b/c);
- Ban Chỉ đạo 389 TP (để b/c);
- Thanh tra, P.QLHN (để kiểm tra, hậu kiểm);
- BQL các DNLK: 01 Ng Huy Tường, 168 Ngọc Khánh;
- Hội các nhà thuốc HN, Hội các doanh nghiệp dược HN;
- Lưu: VT, NVDM. ANH.

KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC
SỞ Y TẾ
THÀNH PHỐ HÀ NỘI
Nguyễn Đình Hưng

Product registered in Vietnam



Falsified product





Ký bởi: Cục Quản
lý Dược
Cơ quan: Bộ Y tế
Ngày ký: 05-04-
2023 10:50:16
+07:00

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 3294 /QLD-CL

V/v tăng cường thanh tra, kiểm tra,
giám sát chất lượng thuốc,
phòng chống thuốc giả

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

Hà Nội, ngày 05 tháng 04 năm 2023

Kính gửi: Sở Y tế Thành phố Hà Nội

Trong năm vừa qua, Sở Y tế Hà Nội đã phối hợp tốt các cơ quan chức năng liên quan tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc trên địa bàn Hà Nội và đã phát hiện, bắt giữ một số vụ việc sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc nhập lậu, thuốc không rõ nguồn gốc, thuốc lưu hành trái phép trên địa bàn.

Từ đầu năm đến nay, Cục Quản lý Dược tiếp tục nhận được một số thông tin liên quan đến thuốc giả, nghi ngờ giả Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam; Công ty TNHH Novartis Việt Nam; Văn phòng đại diện F.Hoffmann-La Roche Ltd tại Hà Nội; Văn phòng đại diện Les Laboratoires Servier tại Hà Nội; Văn phòng đại diện Takeda Pharmaceuticals (Asia Pacific) Pte., Ltd về việc phát hiện một số lô thuốc giả, nghi ngờ giả, không rõ nguồn gốc.

Để tiếp tục tăng cường hiệu quả của công tác đấu tranh, phòng chống thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc, thuốc kém chất lượng, đảm bảo hiệu quả điều trị, an toàn và sức khỏe cho người bệnh, Cục Quản lý Dược đề nghị Sở Y tế Tp. Hà Nội:

1. Triển khai thực hiện Công văn số 1729/QLD-CL ngày 24/2/2023 của Cục Quản lý Dược về việc thông báo thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc. Đặc biệt tập trung xác minh một số thuốc giả, nghi ngờ giả xuất hiện trong chuỗi cung ứng tại Trung tâm bán buôn thuốc Hapulico (số 1 Nguyễn Huy Tưởng, Thanh Xuân, Hà Nội) và thuốc mua tại nhà thuốc để sử dụng trong Bệnh viện Huyết học và Truyền máu Trung ương, như:

- TobraDex, hộp 1 lọ đếm giọt Droptainer 5ml, ghi nhãn số lô: 22C10HB, ngày hết hạn/EXP: 10/03/2024, ngày sản xuất/ MFD: 10/03/2022; số lô: 22B16LA, ngày hết hạn/EXP: 16/02/2024, ngày sản xuất/ MFD: 16/02/2022.

- Adcetris 50mg, ghi nhãn số đăng ký: 1-647-15, Public Price: 13071.30 SR (hình ảnh đính kèm).

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 theo qui định 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 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 vi phạm.

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 truyền thông tăng cường công tác truyền thông, phổ biến cho các cơ sở kinh doanh, người sử dụng thuốc:

- Duy trì việc triển khai đáp ứng các tiêu chuẩn Thực hành tốt trong toàn bộ hoạt động kinh doanh, bảo quản và sử dụng theo đúng qui định. Triển khai hệ thống phần mềm quản lý để đảm bảo xác định được nguồn gốc lô thuốc, xác định được cơ sở sản xuất, cơ sở nhập khẩu, cơ sở kinh doanh, sử dụng trong chuỗi cung ứng thuốc.

- Chỉ thực hiện hoạt động kinh doanh theo đúng phạm vi đã được cấp phép. Chỉ kinh doanh, phân phối, sử dụng các thuốc đã được Bộ Y tế cấp phép lưu hành và được cung cấp từ các cơ sở kinh doanh được có giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược. Nghiêm cấm hành vi kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc, thuốc nhập lậu.

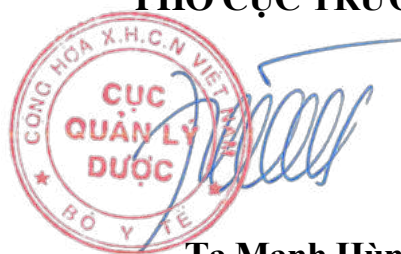
- Chỉ mua thuốc tại các cơ sở bán lẻ thuốc hợp pháp; không mua bán thuốc không rõ nguồn gốc; kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới cơ quan y tế và cơ quan có chức năng liên quan.

Cục Quản lý Dược thông báo đề Quý Sở biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thứ trưởng Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- CT. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Thanh tra Bộ Y tế (để p/h);
- VKN TW, VKN Tp. HCM (để p/h);
- Các phòng: PC-TT, KDD, ĐKT - Cục QLD;
- Website Cục QLD;
- Lưu: VT, CL (HB).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Tạ Mạnh Hùng



Ký bởi: Cục Quản
lý Dược
Cơ quan: Bộ Y tế
Ngày ký: 24-02-
2023 17:04:37
+07:00

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 1729 /QLD-CL
V/v thông báo thuốc giả, thuốc
không rõ nguồn gốc

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 24 tháng 02 năm 2023

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương

Cục Quản lý Dược nhận được một số thông tin liên quan đến thuốc giả, nghi ngờ giả của Cơ quan Cảnh sát điều tra – Công An huyện Thạch Thất; Công ty TNHH AstraZeneca Việt Nam; Công ty TNHH Novartis Việt Nam; Văn phòng đại diện F.Hoffmann-La Roche Ltd tại Hà Nội, Văn phòng đại diện Les Laboratoires Servier tại Hà Nội về việc phát hiện một số lô thuốc giả, nghi ngờ giả, không rõ nguồn gốc có thông tin ghi trên nhãn (hình ảnh đính kèm) như sau:

- Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, (01) 08699786040045, (21) 3500000157639358; (17) SKT: 09.2024; (10) Parti no: 22B264. Trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên.

- Nexium 40mg, Enterik Kapli Pellet Tablet, AstraZeneca, Số lô: 21H979, trong mỗi hộp có 4 vỉ, mỗi vỉ 7 viên (hình ảnh giống với hình ảnh của lô Parti no: 22B264 nêu trên).

- Tetracyclin Tw3 250mg, SĐK: VD-28109-17, Số lô SX: 0321, NSX: 02/02/2021, HD: 02/02/2024, Nhà sản xuất: Công ty Cổ phần dược phẩm Trung ương 3, qui cách hộp 400 viên nén.

- Clorocid Tw3 250mg, SĐK: VD-25305-16, Số lô SX: 0321, NSX: 07/07/2021, HD: 07/07/2024, Nhà sản xuất: Công ty Cổ phần dược phẩm Trung ương 3, qui cách hộp 400 viên nén. Công ty CP Dược phẩm Trung ương 3 thông báo tới Cục Quản lý Dược từ 16/09/2019 đến 29/6/2022 (thời điểm Công ty thông báo), Công ty không tiến hành sản xuất lô thuốc nào đối với Clorocid Tw3, SĐK: VD-25305-16.

- TobraDex, hộp 1 lọ đếm giọt Droptainer 5ml, số lô: 22C10HB, ngày hết hạn/EXP: 10/03/2024, ngày sản xuất/ MFD: 10/03/2022 .

- Tecentriq 1200mg/20ml (atezolizumab), số lô B0033B03, HSD: 02/09/24, code 10001437939658.

- Diamicon MR 30mg, số lô: 695986, HSD: 09/2024

- Coveram 5mg/5mg, số lô: 2170310010, HSD: 11/2024

Để đảm bảo an toàn cho người sử dụng, Cục Quản lý Dược thông báo:

1. Đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương, Y tế các ngành:

a) Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc không kinh doanh, phân phối và sử dụng các sản phẩm được liệt kê có các đặc điểm để phân biệt nêu trên, báo cáo cơ quan chức năng nếu phát hiện lô thuốc trên.

b) Tăng cường việc thanh tra, kiểm tra hoạt động kinh doanh của các cơ sở kinh doanh được trên địa bàn, tập trung việc kiểm tra đối với các sản phẩm có thông tin như mô tả nêu trên.

c) Tiếp nhận và xác minh thông tin; báo cáo Ban chỉ đạo 389 tỉnh, thành phố và phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan kiểm tra xác minh, truy tìm nguồn gốc xuất xứ đối với các sản phẩm có thông tin như mô tả nêu trên nếu phát hiện trên địa bàn. Khẩn trương tiến hành thanh tra, kiểm tra hoạt động kinh doanh thuộc đối với các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc nêu trên; xử lý nghiêm các trường hợp vi phạm và báo cáo kết quả về Cục Quản lý Dược.

2. Yêu cầu các công ty sản xuất, kinh doanh, nhập khẩu, phân phối liên quan đến các sản phẩm có thông tin như mô tả nêu trên:

Cung cấp thông tin và phối hợp với Sở Y tế các tỉnh, thành phố và các cơ quan chức năng có liên quan trong việc truy tìm nguồn gốc đối với các sản phẩm có thông tin như mô tả nêu trên.

Cục Quản lý Dược thông báo đề đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- CT. Vũ Tuấn Cường (để b/c);
- Thanh tra Bộ Y tế (để phối hợp);
- Phòng PC-TTr; ĐKT; KDD (để phối hợp);
- Website Cục QLD;
- Lưu: VT, CL.

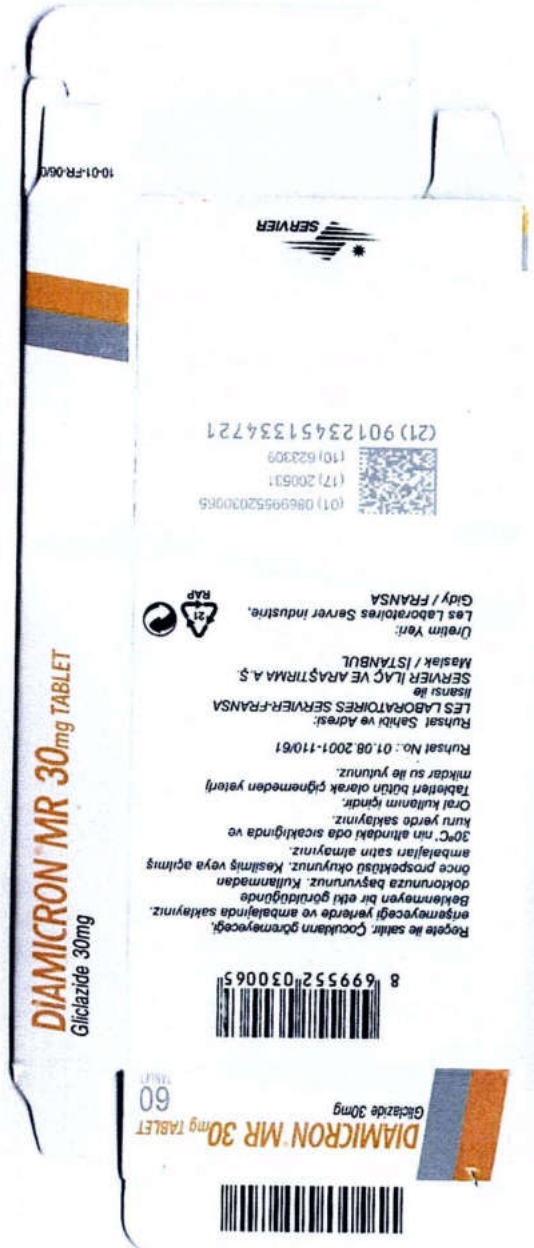
**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Tạ Mạnh Hùng

Annex 1: Pictures of the falsified product sample's packaging

hanoi_vt_Van thu SYT Ha Noi_24/02/2023 17:53:42



syt_hanoi_vt_Van thu SYT Ha Noi_24/02/2023 17:53:42

223042558



KULLANMA TALİMATI

DIAMICRON® MR

30 mg tablet

Etkin madde: 30 mg Ciltazidil

Yardımcı maddeler: Kalsiyum hidrojen fosfat dihidrat, Maltozokstrin, Hipromelloz, Magnezyum stearat, Avitrol koloidat talsi.

Bu ilaç kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.
• Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra doktorunuza veya eczacınıza danışınız.
• Eğer ilaçta herhangi bir yan etki gözlemlerseniz, doktorunuza danışınız.
• Bu ilaçta herhangi bir yan etki gözlemlerseniz, doktorunuza danışınız.
• Bu ilaçta herhangi bir yan etki gözlemlerseniz, doktorunuza danışınız.
• Bu ilaçta herhangi bir yan etki gözlemlerseniz, doktorunuza danışınız.

DIA MICRON MR'ı aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ

KULLANINIZ

Normal kan şekeri seviyesine ulaşmak için doktorunuz

tarafından reçete edilen tedaviyi takip etmeniz

gerekli olabilir. İlaç kullanırken kan şekeri

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

gözetilmesi önemlidir. Doktorunuza danışarak

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçen her hangi bir yan etki gözlemlerseniz veya eczacınıza danışınız.

DIA MICRON MR'ı kullanırken

etkinliği artırır ve etkisini artırır.

30°C altında oda sıcaklığında saklanmalıdır.

Son kullanma tarihi son kullanma tarihinden sonra

Ambarlardaki son kullanma tarihinden sonra

LES ADVANTRESS SERVER - FRANSA İSANSI İLE

1007 RUE DE LA

3438 CASSE, ISTANBUL

İletişim için: Les Laboratoires Servier Industrie,

45520 Gidy, FRANSA

Bu kullanma talimatı 15.05.2013 tarihinde onaylanmıştır.

1007 RUE DE LA

3438 CASSE, ISTANBUL

İletişim için: Les Laboratoires Servier Industrie,

45520 Gidy, FRANSA

Bu kullanma talimatı 15.05.2013 tarihinde onaylanmıştır.

1007 RUE DE LA

3438 CASSE, ISTANBUL

İletişim için: Les Laboratoires Servier Industrie,

45520 Gidy, FRANSA

Bu kullanma talimatı 15.05.2013 tarihinde onaylanmıştır.

1007 RUE DE LA

3438 CASSE, ISTANBUL

İletişim için: Les Laboratoires Servier Industrie,

45520 Gidy, FRANSA

Bu kullanma talimatı 15.05.2013 tarihinde onaylanmıştır.

1007 RUE DE LA

3438 CASSE, ISTANBUL

İletişim için: Les Laboratoires Servier Industrie,

45520 Gidy, FRANSA

Bu kullanma talimatı 15.05.2013 tarihinde onaylanmıştır.

1007 RUE DE LA

3438 CASSE, ISTANBUL

Aggüdehlerden biri olarak, DIAMICRON MR'ı kullanırken veya size en yakın doktorunuza danışınız.

En sık gözlenen yan etki kan şekeri düzeyinde azalmadır.

(Hipoglisemi) dir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

Kan şekeri düzeyinde azalma veya aşırı derecede

azalmaya sebep olabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

ölçülmesi gerekir. Eğer belirtiler tedavi edilmezse

uygulanmaya başlanabilir. Bu durumda şeker

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

Emzirmenizdir.

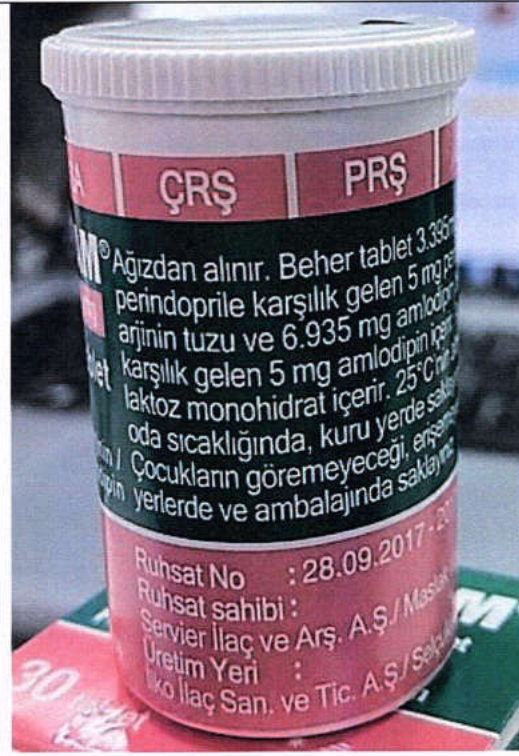
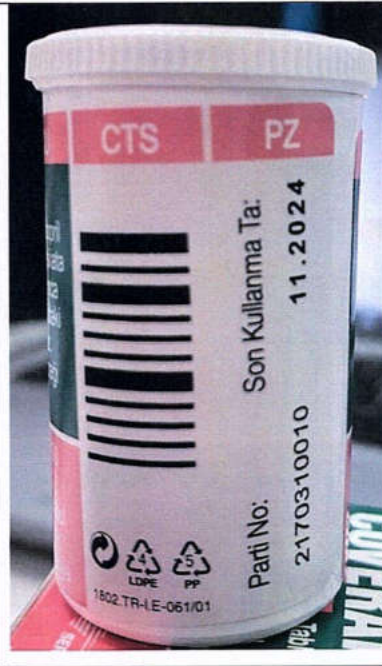
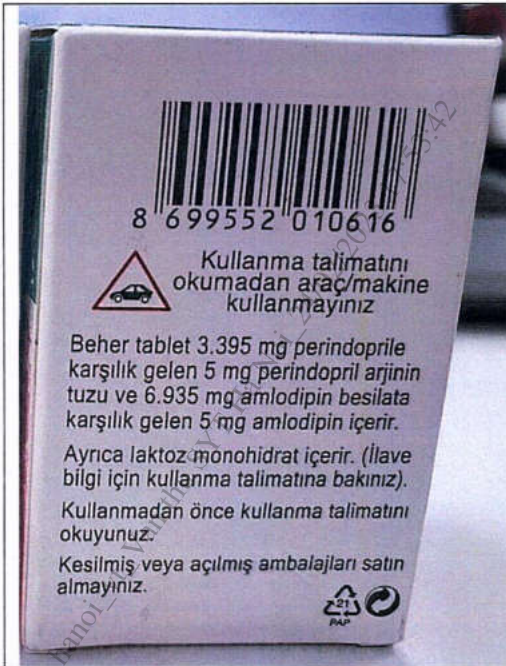
Emzirmenizdir.

Emzirmeniz

Annex 1: Pictures of the falsified product sample's packaging



syt_hanoi_vt_Van thu SYT Ha Noi_24/02/2023 17:53:42



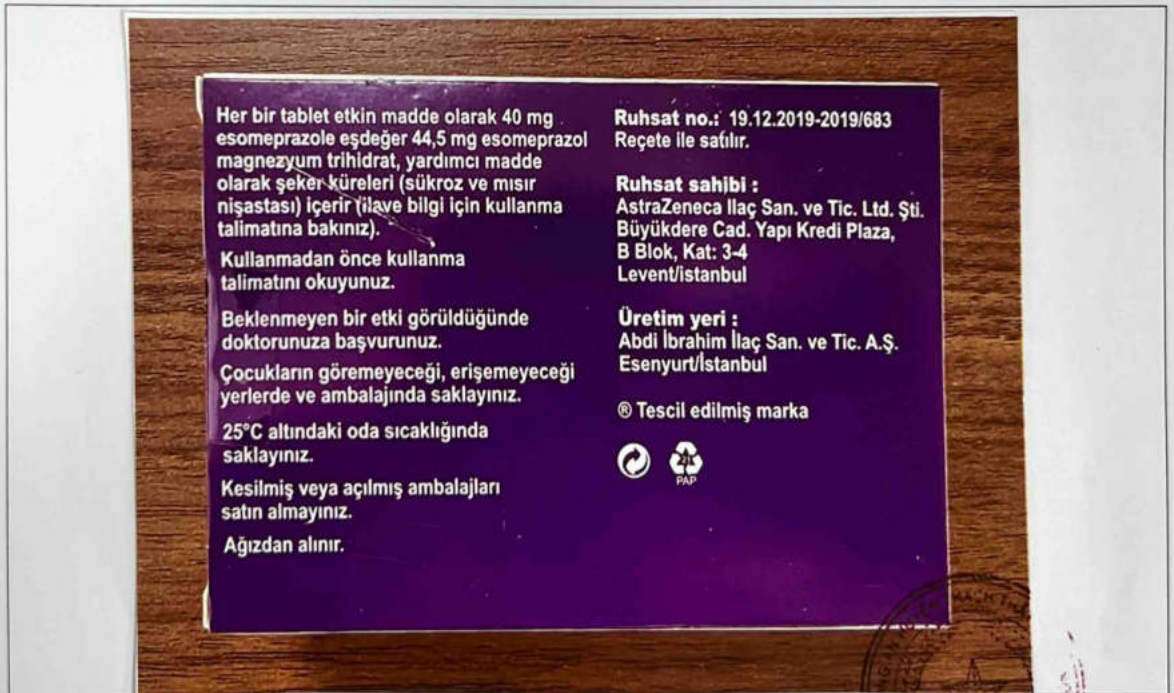
S S
PHÒNG
I ĐIỆN
T. PHÀ N

SERVIER
PHÁP
ÔNG
N
NỘ

MẪU THUỐC NEXIUM 40mg



Mặt trước hộp thuốc



Mặt sau hộp thuốc

MẪU THUỐC NEXIUM 40mg



Mặt trên hộp thuốc



Mặt dưới hộp thuốc

MẪU THUỐC NEXIUM 40mg

syt_hanoi_vt_Van thu SYT Ha Noi_24/02/2023 17:54



Mặt trước vỉ thuốc



Mặt sau vỉ thuốc



MẪU THUỐC TETRACYCLIN Tw3 250mg



Mặt trước của hộp thuốc



Mặt sau của hộp thuốc

402202
SYT H
HÀ NỘI
HÀ NỘI
HÀ NỘI

MẪU THUỐC TETRACYCLIN T_w3 250mg



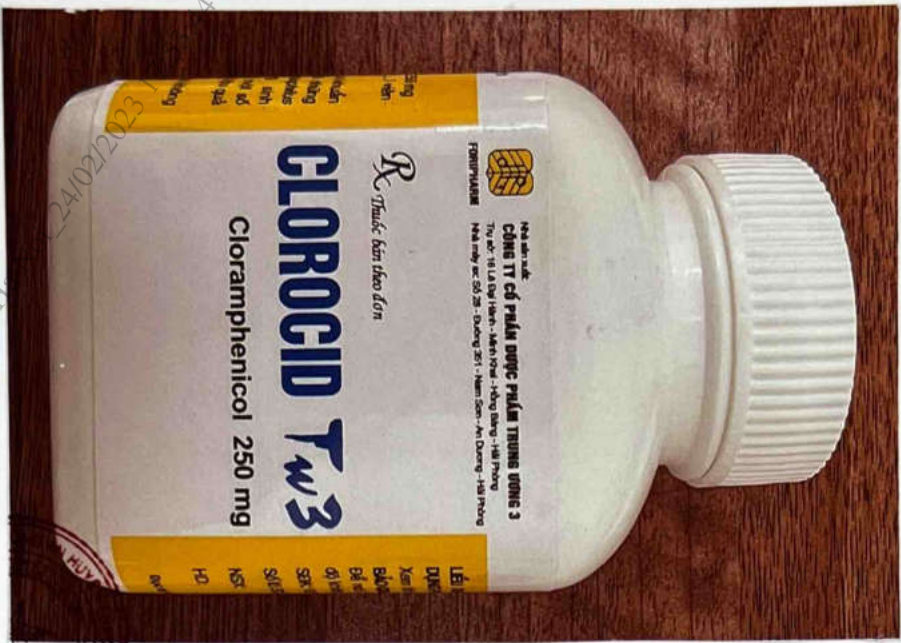
Mặt bên phải của hộp thuốc



Mặt bên trái của hộp thuốc

synt_hanoi_vt...
33:44
SYT Hà N

MẪU THUỐC CLOROCID TW3 250mg



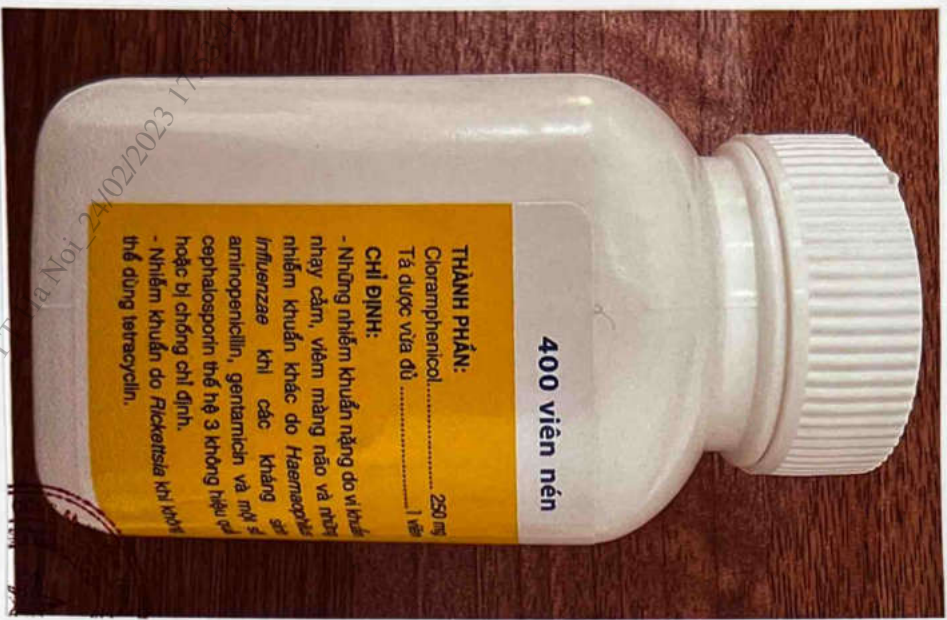
Mặt trước của hộp thuốc



Mặt sau của hộp thuốc

synt_hanoi_vt_vietnam
24/02/2023
SYNTH

MẪU THUỐC CLOROCID T_w3 250mg



Mặt bên phải của hộp thuốc



Mặt bên trái của hộp thuốc

synt_hanoi...
thư SY...
Noi: 24/02/2023 17...
HÀ NỘI
KHOA Y HỌC
HƯỚNG DẪN SỬ DỤNG THUỐC
ĐIỀU TRỊ * KỶ Y H

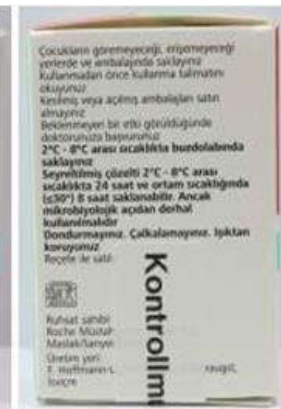
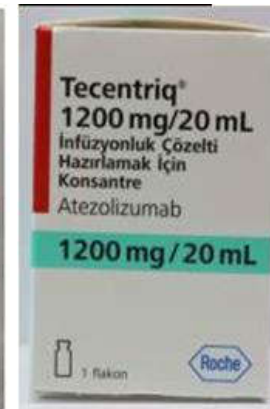
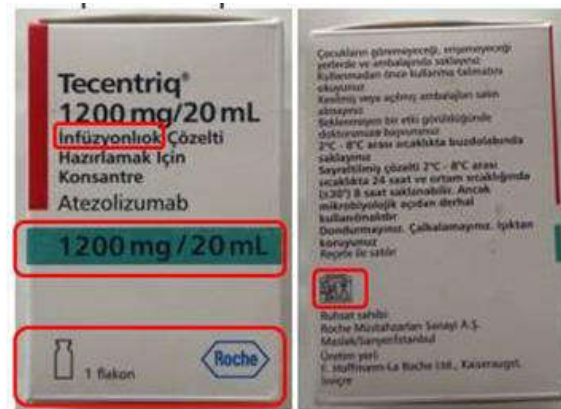
PHÒNG HỒN...

Mô tả điểm khác biệt trên sản phẩm giả

Sản phẩm giả

Sản phẩm do F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối, chỉ lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ

- lỗi chính tả in trên sản phẩm giả (“infüzyonliok”, từ đúng là “infüzyonluk”)
- màu sắc tại dòng hàm lượng 1200 mg / 20 mL đậm hơn sản phẩm thật
- chất lượng in của hình vial, logo Roche và logo Basilisk không sắc nét, màu đậm hơn sản phẩm thật



- font chữ, chất lượng in trên sản phẩm giả khác và không sắc nét như sản phẩm thật
- thiếu dải màu đỏ tại mặt trên hộp thuốc
- chất lượng in của hình vial, logo Roche không sắc nét, màu đậm hơn sản phẩm thật



Mô tả điểm khác biệt trên sản phẩm giả

- hình dạng nếp gấp tại góc hộp khác sản phẩm thật
- font chữ, chất lượng in trên sản phẩm giả khác và không sắc nét như sản phẩm thật

Sản phẩm giả



Sản phẩm do F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối, chỉ lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ



- thông tin in trên nhãn trên lọ thuốc không đúng (“29 mL”, thông tin đúng là “20 mL”)
- thiếu logo Roche trên nhãn
- hình dạng góc bo trên cổ lọ khác sản phẩm thật
- mã 2D bị mờ không đọc được
- màu sắc của nắp cao su khác sản phẩm thật



Mô tả điểm khác biệt trên sản phẩm giả

Sản phẩm giả

Sản phẩm do F. Hoffmann-La Roche Ltd phân phối, chỉ lưu hành tại Thổ Nhĩ Kỳ

- chất lượng in của nhãn sản phẩm giả không sắc nét

- tỷ lệ giữa kích thước nhãn so với lọ thuốc khác sản phẩm thật (khoảng cách giữa 2 mép nhãn trên sản phẩm giả nhỏ hơn trên sản phẩm thật)

