

Số: 19871/QLD-TTr  
V/v xử lý thuốc Voltarén giả

Hà Nội, ngày 04 tháng 11 năm 2014

**SỞ Y TẾ QUẢNG NGÃI**

**ĐỀ MÃ SỐ: 1354**  
**ĐỀ** Ngày: 10/11/2014

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

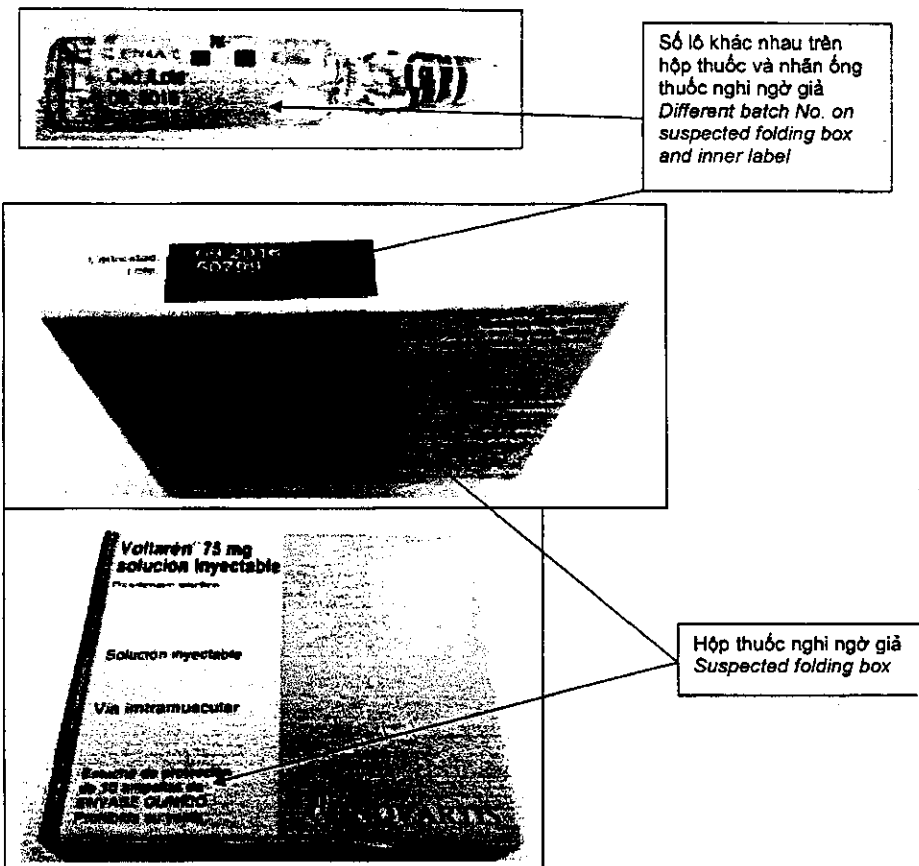
Chuyển: ..... Ngày 04/4/2012 Cục Quản lý Dược đã có công văn số 4515/QLD-CL gửi Sở Y  
Lưu hồ sơ số: ....., Y tế các địa phương về việc xử lý thuốc Voltarén 75mg inj giả do Sở Y tế tỉnh Hưng Yên  
báo cáo tại Công văn số 157/SYT-NVD ngày 16/3/2012. Thuốc tiêm Voltarén 75mg  
không có số đăng ký, tem nhập khẩu, trên nhãn ghi số lô 50799, HD 03/2014, nhà sản  
xuất: Novartis Farmacéutica, SA Gran Via de les Cots Catalanes, 76408013 Barcelona;  
thuốc được phát hiện tại Công ty TNHH Dược phẩm Vân Sơn – 39 Bùi Thị Cúc, thị  
trấn Ân Thi, tỉnh Hưng Yên.

Tháng 10/2014, Cục Quản lý Dược nhận được công văn số 03.2014/QA đề  
ngày 30/9/2014 và công văn số 06.2014/QA đề ngày 16/10/2014 của Công ty Novartis  
Pharma Services AG, báo cáo việc phát hiện trên thị trường có thuốc Voltarén 75mg  
inj nghi ngờ là thuốc giả được mua tại nhà thuốc bệnh viện Phước Long, thị xã Phước  
Long, tỉnh Bình Phước. Mẫu thuốc nghi ngờ giả nêu trên có ngôn ngữ trình bày bằng  
tiếng Tây Ban Nha, hộp còn nguyên dấu niêm. Số lô bên ngoài vỏ hộp là 50799, hạn  
sử dụng 09/2016 các ống thuốc bên trong mang số lô 50213, hạn dùng tháng 9/2016  
(có hình đính kèm). Sản phẩm chính hãng Voltarén inj 75mg do Novartis Pharma  
Stein, Thụy Sĩ sản xuất được đăng ký lưu hành tại thị trường Việt Nam dưới dạng hộp  
5 ống, hộp thuốc Voltarén inj 75mg nghi ngờ giả nêu trên có 10 ống giống như dạng  
trình bày của thuốc Voltarén được lưu hành tại Tây Ban Nha. Tuy nhiên, Công ty  
Novartis tại Tây Ban Nha xác nhận không có lô thuốc Voltarén inj 75mg mang số lô  
50799 ở thị trường Tây Ban Nha. Mẫu thuốc nghi ngờ giả nêu trên được gửi về phòng  
kiểm nghiệm của Công ty Novartis Thụy Sĩ, kết quả kiểm nghiệm cho thấy, ngoài hoạt  
chất là muối diclofenac natri, còn có sự hiện diện của PEG400, đây là thành phần  
không có trong công thức sản phẩm Voltarén inj 75mg chính gốc.

Như vậy, mẫu thuốc Voltarén 75mg inj nêu trên là thuốc giả.

1. 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:

- Thông báo cho các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc không được buôn bán, sử  
dụng thuốc tiêm Voltarén 75mg inj solución inyectable có số lô bên ngoài vỏ hộp là  
50799, hạn sử dụng 09/2016 nhưng các ống thuốc bên trong mang số lô 50213, hạn  
dùng tháng 9/2016 (dấu hiệu nhận biết thuốc giả do Công ty Novartis Pharma Services  
AG cung cấp xin gửi kèm theo).



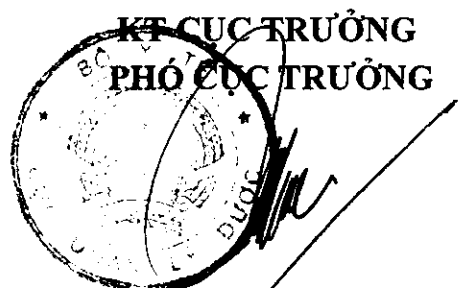
- Phối hợp với các cơ quan truyền thông để thông tin tới các cơ sở buôn bán, sử dụng và người dân biết để không buôn bán, sử dụng thuốc Voltaren 75mg inj giả có các dấu hiệu nêu trên.

## 2. Sở Y tế tỉnh Bình Phước

- Phối hợp với các cơ quan chức năng liên quan tiến hành kiểm tra nhà thuốc bệnh viện Phước Long, thị xã Phước Long, tỉnh Bình Phước để truy tìm nguồn gốc lô hàng Voltaren 75mg inj giả nêu trên và xử lý vi phạm theo quy định của pháp luật.
- Báo cáo kết quả kiểm tra, xử lý vi phạm lô hàng trên về Cục Quản lý Dược.
- Cục Quản lý Dược thông báo để các đơn vị biết và thực hiện.

### Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng Nguyễn Thị Kim Tiến (để b/c);
- Thứ trưởng Phạm Lê Tuấn (để b/c);
- Cục trưởng Trương Quốc Cường (để b/c);
- Thanh tra Bộ Y tế;
- Cục Quản y-Bộ Quốc phòng;
- Cục Y tế - Bộ Công an;
- Cục Y tế Giao thông vận tải – Bộ Giao thông vận tải;
- Viện Khoa học TW, VKN thuốc Tp. Hồ Chí Minh;
- Công ty Novartis Pharma Services AG;
- Website Cục QLĐ, Tạp chí Dược&Mỹ phẩm;
- Phòng ĐKT, QLTTQC thuốc, QLCL thuốc, QLKD dược
- Lưu VT, TTra



Nguyễn Việt Hùng