

Số: /SYT-NVD
V/v: Cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu
hành trái phép trên thị trường: Thuốc
tiêm YEZTUGO (lenacapavir)

Hà Nội, ngày tháng năm 2026

Kính gửi:

- Thủ trưởng các cơ sở y tế trên địa bàn;
- UBND xã, phường trên địa bàn thành phố Hà Nội;
- Các cơ sở kinh doanh thuốc trên địa bàn thành phố Hà Nội.

Thực hiện chỉ đạo của Cục Quản lý Dược tại công văn số 1001/QLD-CL ngày 24/3/2026 về việc cảnh báo thuốc giả, thuốc lưu hành trái phép trên thị trường, Sở Y tế thông tin cụ thể như sau:

- Tên mẫu: Thuốc Tiêm YEZTUGO (lenacapavir) injection 463.5,g/1.5mL (309mg/mL).
- Số đăng ký: Không có.
- Nơi sản xuất: Công ty Gilead Science Inc.
- Địa chỉ nơi sản xuất: 333 Lakeside Drive Foster City, Ca 94404, USA.
- Phone: +1(650) 574 3000

Tra cứu thông tin trên dịch vụ công tại trang web <https://dichvucong.dav.gov.vn/congbothuoc/index>, Cục Quản lý dược chưa cấp giấy đăng ký lưu hành (GĐKLH) cho sản phẩm có tên như trên và/ hoặc cơ sở sản xuất có tên Thuốc tiêm YEZTUGO (lenacapavir) injection 463.5,g/1.5mL (309mg/mL) chưa có thuốc được cấp GĐKLH tại Việt Nam.

Để đảm bảo sức khỏe cũng như quyền lợi hợp pháp của người tiêu dùng trên địa bàn Hà Nội, Sở Y tế Hà Nội yêu cầu:

1. Các cơ sở y tế, các cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc trên địa bàn không kinh doanh, phân phối, sử dụng Thuốc tiêm YEZTUGO (lenacapavir) injection 463.5,g/1.5mL (309mg/mL); tuân thủ việc kinh doanh, mua bán thuốc có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng; rà soát hoạt động của cơ sở, nếu phát hiện thấy thuốc có thông tin như đã nêu, khẩn trương thông báo về Sở Y tế để có biện pháp xử lý.

2. UBND xã, phường:

- Thông báo đến các cơ sở hành nghề Dược trên địa bàn quản lý không kinh doanh, phân phối, sử dụng thuốc với thông tin nêu trên; tiếp nhận thông tin từ cơ sở,

tiến hành kiểm tra, giám sát việc thực hiện của cơ sở (nếu có); báo cáo việc thực hiện về Sở Y tế Hà Nội.

- Tiếp tục triển khai thực hiện nghiêm túc chỉ đạo của Bộ Y tế tại Công văn số 7724/BYT-QLD ngày 06/11/2025 về việc tiếp tục đẩy mạnh công tác đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tình trạng buôn lậu, gian lận thương mại, hàng giả, xâm phạm quyền sở hữu trí tuệ trong lĩnh vực y tế.

3. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm Hà Nội: Đăng tải công văn số 1001/QLD-CL ngày 24/3/2026 trên Trang thông tin điện tử của Trung tâm; rà soát trong quá trình đi lấy mẫu, báo cáo về Sở Y tế (nếu có) để có biện pháp xử lý.

Sở Y tế Hà Nội thông báo để các cơ sở, đơn vị biết, thực hiện và báo cáo việc thực hiện về Sở Y tế./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Giám đốc Sở Y tế; (để b/c)
- Cục quản lý Dược – Bộ Y tế; (để b/c)
- Ban Chỉ đạo 389 TP (để b/c);
- Văn phòng Sở (để đăng tải);
- Trung tâm KN T, MP, TP (để thực hiện);
- BQL các DNLK: Tầng 23-24, tòa nhà 24T Center Building, 01 Ng Huy Tường, 168 Ngọc Khánh;
- Hội các nhà thuốc HN, Hội các doanh nghiệp dược HN;
- Lưu: VT, NVD_{DỪNG}.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Nguyễn Đình Hưng