

UBND TỈNH TUYÊN QUANG
SỞ Y TẾ

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

Số: 330 /SYT-NVYD
V/v tăng cường công tác quản lý
thuốc, trang thiết bị y tế phục vụ
phòng, chống dịch Covid-19
trên địa bàn tỉnh.

Tuyên Quang, ngày 15 tháng 02 năm 2022

Kính gửi:

- Các cơ sở khám chữa, bệnh trong và ngoài công lập;
- Phòng Y tế các huyện, thành phố;
- Các Công ty kinh doanh thuốc, trang thiết bị y tế.
(Sau đây gọi tắt là các đơn vị)

Căn cứ Luật Dược và các Văn bản hướng dẫn thi hành Luật Dược;

Căn cứ Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ Nghị định về quản lý trang thiết bị y tế.

Sau kỳ nghỉ Tết Nhâm Dần, dịch bệnh Covid-19 diễn biến hết sức phức tạp tại nhiều địa phương trên địa bàn cả nước cũng như tại tỉnh Tuyên Quang. Nhu cầu sử dụng thuốc trang thiết bị y tế, đặc biệt là test nhanh kháng nguyên Vi rút SARS-COV-2 tăng cao.

Để kịp thời ngăn chặn, phòng ngừa việc mua, bán, sử dụng thuốc, trang thiết bị y tế không rõ nguồn gốc, xuất xứ, không đảm bảo chất lượng và cung ứng các sản phẩm đảm bảo chất lượng, sử dụng an toàn, chính xác, hiệu quả cho nhân dân, góp phần phục vụ công tác phòng chống dịch bệnh Covid-19 trên địa bàn tỉnh. **Sở Y tế yêu cầu các đơn vị khẩn trương thực hiện một số nội dung sau:**

1. Đối với các cơ sở kinh doanh thuốc, trang thiết bị y tế:

- Thực hiện nghiêm các quy định về hoạt động kinh doanh thuốc, thiết bị y tế: Đối với các cơ sở mua bán trang thiết bị y tế loại B, C, D (trừ các trang thiết bị y tế thuộc danh mục các trang thiết bị y tế được mua bán như hàng hoá thông thường và không phải công bố đủ điều kiện mua bán quy định tại Phụ lục III kèm theo Thông tư số 46/2017/TT-BYT ngày 15/12/2017 của Bộ trưởng Bộ Y tế), đặc biệt là test nhanh kháng nguyên Vi rút SARS-COV-2 trước khi mua, bán phải thực hiện thủ tục công bố đủ điều kiện mua bán trang thiết bị y tế gửi về Sở Y tế theo quy định tại Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ Nghị định về quản lý trang thiết bị y tế.

- Thường xuyên cập nhật các Văn bản quy phạm pháp luật, văn bản chỉ đạo, Danh mục các trang thiết bị y tế, các sinh phẩm xét nghiệm Covid-19 ...trên trang Thông tin điện tử của Bộ Y tế tại địa chỉ <https://dmecc.moh.gov.vn>.

- Chỉ được mua, bán các thuốc, trang thiết bị y tế có nguồn gốc, xuất xứ rõ ràng, được cơ quan có thẩm quyền cấp số Đăng ký, số Giấy phép nhập khẩu, Số

giấy phép lưu hành...; Không được mua bán các sản phẩm khi chưa có giá kê khai và không được mua bán cao hơn giá kê khai trên Cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế tại thời điểm mua bán.

- Tuyệt đối không được lợi dụng dịch bệnh để đầu cơ, tích trữ, tăng giá thuốc, thiết bị y tế nhất là các thuốc, thiết bị y tế phục vụ cho công tác phòng chống dịch bệnh Covid-19.

- Thực hiện niêm yết theo đúng giá quy định và cam kết không bán cao hơn giá niêm yết.

2. Phòng Y tế các huyện, thành phố:

- Chỉ đạo các Cơ sở kinh doanh thuốc, trang thiết bị y tế trên địa bàn thực hiện nghiêm các quy định của pháp luật về hoạt động kinh doanh thuốc, trang thiết bị y tế nêu tại Điểm 1.

- Tham mưu chỉ đạo kịp thời, tăng cường các biện pháp quản lý, thanh tra kiểm tra các cơ sở kinh doanh thuốc, thiết bị y tế trên địa bàn, kiên quyết xử lý các cơ sở vi phạm (nếu có)

3. Các phòng: Nghiệp vụ Y, Dược, Thanh tra của Sở Y tế, Kế hoạch- Tài chính có trách nhiệm kiểm tra, giám sát các đơn vị việc thực hiện Văn bản này và các Văn bản hướng dẫn khác theo đúng quy định hiện hành.

Nhận được Công văn này yêu cầu các đơn vị, các cơ sở kinh doanh thuốc, trang thiết bị y tế nghiêm túc thực hiện. Sở Y tế sẽ tổ chức thanh, kiểm tra đột xuất, nếu cơ sở nào vi phạm sẽ xử lý nghiêm theo quy định./.

Nơi nhận:

- Như trên (để thực hiện);
- Lãnh đạo Sở Y tế (báo cáo);
- Các phòng: Thanh tra SYT, KH-TC (phối hợp);
- Cổng TT điện tử SYT (để đăng);
- Lưu: VT, NVYD.Liên

**KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Nguyễn Thế Yên