

Số: /UBND-VP

Tam Đường, ngày tháng 3 năm 2024

V/v tăng cường công tác quản lý,
nâng cao chất lượng các cơ sở bán
lẻ thuốc trên địa bàn

Kính gửi:

- Các cơ quan: Văn phòng HĐND và UBND; Trung tâm Y tế; Công an huyện; Phòng Văn hóa – Thông tin; Phòng Kinh tế và Hạ tầng; Phòng Tài chính – Kế hoạch; Đội Quản lý thị trường số 2; Chi cục Thuế khu vực Thành phố - Tam Đường;
- UBND các xã, thị trấn;
- Các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn huyện.

Căn cứ Công văn số 762/UBND-VX ngày 06/3/2024 của UBND tỉnh Lai Châu về việc chấn chỉnh và tăng cường công tác thanh tra, kiểm tra các cơ sở hành nghề y, dược tư nhân;

Căn cứ Công văn số 405/SYT-NVD ngày 20/3/2024 của Sở Y tế tỉnh Lai Châu về việc tăng cường hiệu quả, chất lượng hoạt động của cơ sở bán lẻ thuốc.

Nhằm tăng cường công tác quản lý nhà nước về lĩnh vực y dược, nâng cao chất lượng, hiệu quả hoạt động của các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn, UBND huyện yêu cầu:

1. Các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn

1.1. Nghiêm chỉnh chấp hành các quy định của pháp luật hiện hành về kinh doanh thuốc

- Cơ sở kinh doanh thuốc chỉ được phép hoạt động khi đã được Sở Y tế cấp Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược và Giấy chứng nhận đạt Thực hành tốt cơ sở bán lẻ thuốc (GPP) còn hiệu lực; hoạt động kinh doanh thuốc tại đúng địa điểm được cấp phép, kinh doanh đúng phạm vi ghi trên giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược.

- Phải niêm yết công khai chứng chỉ hành nghề dược của người quản lý chuyên môn và giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược tại cơ sở.

1.2. Chủ cơ sở bán lẻ thuốc phải tuân thủ, duy trì đúng các điều kiện, tiêu chuẩn “Thực hành tốt cơ sở bán lẻ thuốc”

- Thường xuyên rà soát hoạt động chuyên môn đảm bảo tuân thủ, áp dụng đầy đủ quy định về Thực hành tốt cơ sở bán lẻ thuốc (GPP) theo Thông tư số 02/2018/TT-BYT, Thông tư số 12/2020/TT-BYT của Bộ Y tế.

- Thường xuyên theo dõi kế hoạch đánh giá định kỳ duy trì đáp ứng GPP được Sở Y tế đăng tải trên cổng thông tin điện tử của Sở Y tế để nộp hồ sơ đánh giá duy trì đạt GPP đúng thời hạn quy định.

1.3. Tăng cường kiểm soát chất lượng thuốc kinh doanh tại cơ sở

- Cơ sở chỉ được mua thuốc từ các cơ sở kinh doanh thuốc hợp pháp theo đúng phạm vi kinh doanh trên giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược, thuốc phải đảm bảo chất lượng, đã được Bộ Y tế cấp phép lưu hành. Thuốc kinh doanh tại cơ sở phải có nguồn gốc, xuất xứ rõ ràng và lưu trữ đầy đủ hóa đơn, chứng từ theo quy định.

- Nghiêm cấm hành vi kinh doanh, sử dụng thuốc không rõ nguồn gốc, thuốc trôi nổi, thuốc hết hạn dùng, thuốc không đảm bảo chất lượng đã có thông báo thu hồi.

1.4. Thực hiện đúng các quy định về niêm yết giá và quản lý giá bán thuốc

- Thực hiện nghiêm túc các quy định về niêm yết giá và quản lý giá bán thuốc theo quy định tại Điều 135 và Điều 136 tại Nghị định số 54/2017/NĐ-CP và Khoản 76 Điều 5 Nghị định số 155/2018/NĐ-CP của Chính phủ.

- Các cơ sở chủ động xây dựng giá bán lẻ và thực hiện niêm yết công khai, đầy đủ giá bán lẻ bằng đồng Việt Nam theo đơn vị bán lẻ bằng hình thức phù hợp thuận tiện cho người tiêu dùng kiểm tra đối chiếu khi mua thuốc. Nghiêm cấm việc đầu cơ, tích trữ để tăng giá thuốc bất hợp lý.

1.5. Tích cực triển khai liên thông kết nối

- Các cơ sở bán lẻ thuốc cập nhật thường xuyên, đầy đủ dữ liệu vào phần mềm liên thông kết nối cơ sở bán lẻ thuốc ngay sau khi phát sinh số liệu mua, bán, hủy thuốc... và thường xuyên theo dõi hạn dùng của thuốc, tránh để thuốc hết hạn dùng.

- Có cơ chế chuyển thông tin về việc mua bán thuốc, chất lượng thuốc giữa nhà cung cấp với khách hàng cũng như việc chuyển giao thông tin cho cơ quan quản lý liên quan khi được yêu cầu.

1.6. Nghiêm túc thực hiện quy định về bán thuốc theo đơn

- Nghiêm túc thực hiện các quy định về bán thuốc theo đơn tại Thông tư số 52/2017/TT-BYT, Thông tư số 18/2018/TT-BYT, Thông tư số 44/2018/TT-BYT, Thông tư số 27/2021/TT-BYT và Thông tư số 04/2022/TT-BYT của Bộ Y tế;

trong đó lưu ý phải đối chiếu, kiểm tra tính hợp lệ của đơn thuốc trước khi bán và thực hiện hoạt động bán thuốc bằng mã đơn thuốc điện tử.

- Nghiêm cấm việc bán thuốc kê đơn mà không có đơn của bác sĩ.

1.7. Nêu cao vai trò, trách nhiệm của Người chịu trách nhiệm chuyên môn về dược

- Người chịu trách nhiệm chuyên môn về dược phải có mặt trong toàn bộ thời gian hoạt động của cơ sở dược, trừ trường hợp ủy quyền khi vắng mặt theo quy định.

- Định kỳ hoàn thành chương trình đào tạo, cập nhật kiến thức chuyên môn về dược trong thời hạn 03 năm kể từ ngày được cấp Chứng chỉ hành nghề dược hoặc kể từ ngày có giấy xác nhận hoàn thành chương trình đào tạo, cập nhật kiến thức chuyên môn về dược gần nhất.

- Tích cực, chủ động nghiên cứu các văn bản quy phạm pháp luật như Luật Dược, các văn bản hướng dẫn thi hành luật... chấp hành đúng các quy định hiện hành có liên quan, tránh để xảy ra vi phạm phải xử lý.

2. Các cơ quan: Văn phòng HĐND và UBND; Trung tâm Y tế; Công an huyện; Phòng Văn hóa – Thông tin; Phòng Kinh tế và Hạ tầng; Phòng Tài chính – Kế hoạch; Đội Quản lý thị trường số 2; Chi cục Thuế khu vực Thành phố - Tam Đường và UBND các xã, thị trấn

Căn cứ chức năng, nhiệm vụ, địa bàn, lĩnh vực quản lý thường xuyên tổ chức kiểm tra, giám sát hoạt động của các cơ sở, kịp thời phát hiện, xử lý hoặc tham mưu nghiêm các trường hợp vi phạm (nếu có). Đôn đốc, chỉ đạo, giám sát các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn quản lý nghiêm túc thực hiện các nội dung nêu tại Mục 1 Công văn này.

UBND huyện yêu cầu Thủ trưởng các cơ quan, đơn vị liên quan; Chủ tịch UBND các xã, thị trấn triển khai thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- TT: Huyện uỷ, HĐND huyện (B/c);
- Chủ tịch, Phó Chủ tịch UBND huyện;
- Các cơ quan, ban, ngành, đoàn thể huyện;
- Lưu: VT.

TM. ỦY BAN NHÂN DÂN
KT. CHỦ TỊCH
PHÓ CHỦ TỊCH

Vũ Xuân Thịnh