

Số: /SYT-NVD

Lai Châu, ngày tháng 03 năm 2024

V/v tăng cường hiệu quả, chất lượng  
hoạt động của cơ sở bán lẻ thuốc

Kính gửi:

- UBND các huyện, thành phố;
- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế.

Để tăng cường, củng cố, nâng cao chất lượng, hiệu quả hoạt động của các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn tỉnh Lai Châu, Sở Y tế yêu cầu:

### **1. Các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn tỉnh**

#### **1.1. Nghiêm chỉnh chấp hành các quy định của pháp luật 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. UBND các huyện, thành phố**

- Thường xuyên tổ chức kiểm tra, giám sát hoạt động của các cơ sở, kịp thời phát hiện, xử lý 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.

### **3. Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế , Doanh nghiệp kinh doanh dược**

- Thực hiện tốt công tác kiểm tra, giám sát cơ sở trực thuộc để đảm bảo các cơ sở thực hiện các quy định pháp luật.
- Chỉ đạo các cơ sở bán lẻ thuốc trực thuộc thực hiện nghiêm túc các nội dung đã nêu tại Mục 1 Công văn này.

### **4. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh**

- Tăng cường tuyên truyền, phổ biến việc sử dụng thuốc an toàn hợp lý và thực hiện đúng các quy định về kinh doanh dược.

- Tiếp tục công khai số điện thoại Đường dây nóng của Sở Y tế **0964.801.515** để tiếp nhận thông tin phản ánh của người dân về thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc, thuốc không đảm bảo chất lượng trên địa bàn tỉnh Lai Châu.

Sở Y tế đề nghị các đơn vị, tổ chức, cá nhân có liên quan nghiêm túc triển khai thực hiện. Quá trình triển khai thực hiện, nếu có phát sinh khó khăn, vướng mắc liên quan tới các quy định pháp luật về kinh doanh dược đề nghị báo cáo về Sở Y tế để hướng dẫn, phối hợp xử lý theo thẩm quyền./.

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Ban Giám đốc Sở;
- Các phòng thuộc Sở;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Thế Phong**