

Số: 44³⁶ /QLD- KD
V/v đảm bảo cung ứng vắc xin
phòng bệnh phối hợp bạch hầu -
ho gà - uốn ván

Hà Nội, ngày 29 tháng 3 năm 2019

HỎA TỐC

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
 - Các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ;
 - Viện Vệ sinh dịch tễ Trung ương;
 - Viện Pasteur thành phố Hồ Chí Minh;
 - Viện Pasteur Nha Trang;
 - Viện Vệ sinh dịch tễ Tây Nguyên;
 - Viện Kiểm định quốc gia vắc xin và sinh phẩm y tế;
 - Các cơ sở sản xuất, đăng ký, nhập khẩu vắc xin;
- (Sau đây gọi tắt là các Đơn vị)

Ngày 21/2/2019, Cục Quản lý Dược đã có Công văn số 1900/QLD-KD gửi các Đơn vị về việc đảm bảo cung ứng vắc xin phòng bệnh phối hợp bạch hầu, ho gà, uốn ván (bao gồm cả vắc xin phối hợp phòng thêm các bệnh viêm gan B, bại liệt, bệnh do Hib - sau đây gọi tắt là vắc xin 5/1 và 6/1), trong đó nêu các biện pháp cụ thể cần thực hiện đối với từng Đơn vị.

Hiện nay, trên một số phương tiện truyền thông có phản ánh về tình trạng nhu cầu vắc xin 5/1 và 6/1 trong tiêm chủng dịch vụ tăng cao tại một số địa phương. Để tăng cường và chủ động nguồn cung, đảm bảo cung ứng đủ vắc xin phòng bệnh phối hợp bạch hầu - ho gà - uốn ván (bao gồm cả vắc xin 5/1 và 6/1) cho nhu cầu tiêm chủng của nhân dân, Cục Quản lý Dược có ý kiến như sau:

1. Đề nghị các Đơn vị khẩn trương báo cáo công tác triển khai ý kiến chỉ đạo của Cục Quản lý Dược tại Công văn số 1900/QLD-KD ngày 21/2/2019, trong đó nêu rõ:

a) Các hoạt động cụ thể đã triển khai đối với từng nội dung chỉ đạo cụ thể tại Công văn trên.

Đặc biệt, cần thông tin chi tiết về việc đặt hàng mua vắc xin (loại vắc xin đặt hàng, cơ sở cung ứng vắc xin, số lượng vắc xin đặt hàng, thời điểm đặt hàng, số lượng vắc xin được cung ứng, thời điểm cung ứng...), tình hình kiểm định vắc xin trước khi lưu hành (số lượng và thời điểm gửi vắc xin tới Viện Kiểm định Quốc gia vắc xin và sinh phẩm, thời gian có kết quả kiểm định...) và các giải pháp đã thực hiện khi nhu cầu tiêm chủng tăng đột biến (nếu có).

b) Kết quả triển khai;

c) Các khó khăn, bất cập trong quá trình triển khai (nếu có);

d) Ý kiến đề xuất (nếu có).

Báo cáo của các Đơn vị đề nghị gửi về Cục Quản lý Dược (theo địa chỉ: 138A Giảng Võ, Ba Đình, Hà Nội) trước ngày 03/4/2019 để Cục xem xét, giải quyết.

2. Trước mắt, để đảm bảo cung ứng kịp thời vắc xin 5/1, 6/1 tại một số địa phương:

- Đề nghị các đơn vị cung ứng (công ty nhập khẩu, công ty phân phối, Chương trình tiêm chủng mở rộng) ***wu tên cung ứng ngay lượng vắc xin còn tồn kho và lượng vắc xin sắp nhập kho*** cho các cơ sở tiêm chủng đang thiếu vắc xin đột biến theo thông tin phản ánh trên báo chí (như: Trung tâm kiểm soát bệnh tật Đà Nẵng...) hoặc theo sự điều phối của Cục Quản lý Dược hoặc Cục Y tế Dự phòng để tránh hiện tượng thừa, thiếu cục bộ vắc xin.

- Đối với vắc xin đã nhập khẩu về và chờ Viện Kiểm định Quốc gia vắc xin và sinh phẩm y tế (NICVB) kiểm định: đề nghị NICVB ***tập trung nguồn lực để khẩn trương kiểm định vắc xin*** theo đúng chỉ đạo của Cục Quản lý Dược tại Công văn số 3916/QLD-KD ngày 26/3/2019.

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);
- Các Thứ trưởng (để b/c);
- Cục Y tế Dự phòng (để p/hợp);
- Công thông tin điện tử của Bộ Y tế;
- Các Phó Cục trưởng (để p/hợp chỉ đạo);
- Website của Cục QLD;
- Trung tâm kiểm soát bệnh tật Đà Nẵng;
- Tạp chí DMP (để đăng tải);
- Lưu: VT, KD.

CỤC TRƯỞNG



Vũ Tuấn Cường