

Số: 5329 /QLD-KD
V/v báo cáo về năng lực trong cung ứng,
bảo quản vắc xin phòng COVID-19

Hà Nội, ngày 13 tháng 05 năm 2021

Kính gửi: Các doanh nghiệp, tổ chức có khả năng mua, nhập khẩu,
bảo quản, phân phối vắc xin phòng COVID-19
(Sau đây gọi tắt là “Đơn vị”)

Chính phủ đã ban hành Nghị quyết số 21/NQ-CP ngày 26/2/2021 về mua và sử dụng vắc xin phòng COVID-19, trong đó giao Bộ Y tế chủ trì, phối hợp với các Bộ, cơ quan, địa phương có liên quan thực hiện việc mua, nhập khẩu, tiếp nhận viện trợ, tài trợ, quản lý và sử dụng vắc xin phòng COVID-19 trong năm 2021.

Thực hiện nhiệm vụ Chính phủ giao, Bộ Y tế và các đơn vị liên quan đang nỗ lực làm việc với các nhà sản xuất, cung ứng, đối tác trong và nước ngoài để mua, nhập khẩu vắc xin phòng COVID-19 trên nguyên tắc đa dạng nguồn cung để đáp ứng nhu cầu tiêm chủng, đảm bảo chất lượng, an toàn, hiệu quả và đúng về nguồn gốc, xuất xứ. Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế hoan nghênh các doanh nghiệp, tổ chức có đủ điều kiện, tiềm lực tham gia vào việc cung ứng, bảo quản vắc xin phòng COVID-19 để cùng nỗ lực, chung tay với Chính phủ và Bộ Y tế đẩy lùi dịch bệnh COVID-19.

Các vắc xin phòng COVID-19 đã được cấp phép sử dụng trên thế giới đến nay có điều kiện bảo quản ở nhiệt độ khác nhau (vắc xin của Pfizer từ -80°C đến -60°C, vắc xin của Moderna từ -50°C đến -15°C, vắc xin của Johnson&Johnson từ -25°C đến -15°C, vắc xin Sputnik V là $\leq -18^\circ\text{C}$, vắc xin của AstraZeneca từ 2°C - 8°C,...). Năng lực của hệ thống dây chuyền lạnh trong tiêm chủng mở rộng có thể bảo đảm việc vận chuyển, bảo quản các vắc xin có điều kiện bảo quản ở nhiệt độ từ 2°C đến 8°C, tuy nhiên năng lực để bảo quản vắc xin ở nhiệt độ âm sâu (chẳng hạn: từ -80°C đến -60°C; từ -50°C đến -15°C; $\leq -18^\circ\text{C}$;) còn hạn chế.

Để sớm có cơ sở đánh giá khả năng nhập khẩu, cung ứng dịch vụ bảo quản vắc xin phòng COVID-19, Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế đề nghị Quý Đơn vị với trách nhiệm phòng chống dịch cao nhất của mình, khẩn trương cung cấp thông tin theo Phụ lục I đính kèm Công văn này sớm nhất có thể. File mềm Phụ lục báo cáo được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược (<https://dav.gov.vn>).

Thông tin liên quan đến một số loại vắc xin phòng COVID-19 được nêu tại Phụ lục II đính kèm Công văn này. Thông tin về các cơ sở được cấp Giấy

chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược phạm vi nhập khẩu hoặc kinh doanh dịch vụ bảo quản vắc xin được nêu tại Phụ lục III đính kèm Công văn này.

Văn bản báo cáo của Đơn vị đề nghị gửi theo đường Văn thư tới địa chỉ: Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế (địa chỉ: 138A Giảng Võ, Ba Đình, Hà Nội) và file mềm đề nghị gửi tới địa chỉ email: qlkinhdoanh.qld@moh.gov.vn **trước ngày 20/5/2021.**

Trường hợp cần có thêm thông tin, đề nghị Quý Đơn vị liên hệ trực tiếp Ths.Ds.Ngô Thị Hương Minh (Số điện thoại di động: 0914.366.233; Email: minhngohuong@yahoo.com).

Với tinh thần chỉ đạo của Chính phủ “Chống dịch như chống giặc”, Cục Quản lý Dược – Bộ Y tế trân trọng cảm ơn sự hợp tác của Quý Đơn vị đối với việc kịp thời cung cấp các thông tin nêu trên, góp phần không nhỏ vào công tác phòng, chống dịch Covid-19./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng (để b/c);
- Thứ trưởng Trương Quốc Cường (để b/c);
- Cục trưởng (để b/c);
- Trang TTĐT của Cục QLD;
- Lưu: VT, KD (Li).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

