

Số: 21272/QLD-KD
V/v cung ứng thuốc điều trị bệnh cúm

Hà Nội, ngày 18 tháng 12 năm 2019

Kính gửi:

KHẨN

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
 - Các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ;
 - Các đơn vị sản xuất, nhập khẩu thuốc.
- (Sau đây gọi tắt là các Đơn vị).

Cục Quản lý Dược nhận được thông tin về nguy cơ thiếu thuốc điều trị cúm (thuốc chứa hoạt chất oseltamivir) do thiếu nguồn cung ứng.

Để đảm bảo cung ứng đủ và kịp thời thuốc phục vụ phòng và điều trị bệnh, Cục Quản lý Dược đề nghị các đơn vị khẩn trương tiến hành các việc sau:

1. Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương chỉ đạo các cơ sở khám, chữa bệnh trên địa bàn liên hệ với các cơ sở kinh doanh, nhập khẩu thuốc để chủ động lập dự trữ, thực hiện việc mua sắm, đảm bảo đủ thuốc đáp ứng nhu cầu điều trị bệnh; tăng cường kiểm tra, giám sát và xử lý nghiêm theo quy định của pháp luật các trường hợp lợi dụng găm hàng, tăng giá thuốc.

2. Các cơ sở nhập khẩu thuốc chủ động liên hệ với các cơ sở cung cấp thuốc chứa oseltamivir có giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam để phục vụ nhu cầu khám chữa bệnh, cung ứng đủ thuốc ngay khi nhận được đặt hàng của các cơ sở khám, chữa bệnh. (Danh sách các thuốc chứa oseltamivir có giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam còn hiệu lực được đính kèm Công văn này)

3. Trường hợp cơ sở nhập khẩu liên hệ được nguồn cung thuốc chứa oseltamivir chưa có giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam nhưng có thể đáp ứng kịp thời nhu cầu của các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở nhập khẩu khẩn trương lập hồ sơ đề nghị cấp phép nhập khẩu thuốc chưa có giấy đăng ký lưu hành thuốc tại Việt Nam. Cục Quản lý Dược sẽ xem xét, giải quyết theo quy trình thẩm định nhanh để đảm bảo đủ thuốc đáp ứng nhu cầu cấp bách phòng, chống dịch bệnh theo quy định.

4. Các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ chủ động liên hệ với các cơ sở kinh doanh, nhập khẩu thuốc để chủ động lập dự trữ, thực hiện việc mua sắm, đảm bảo đủ thuốc đáp ứng nhu cầu điều trị bệnh.

5. Các đơn vị sản xuất đẩy mạnh nghiên cứu, sản xuất thuốc chứa oseltamivir nhằm tăng cường tính chủ động trong cung ứng thuốc và an ninh y tế.

Trường hợp có khó khăn, vướng mắc trong thực hiện, đề nghị liên hệ với Cục Quản lý Dược để được xem xét, hướng dẫn.

Cục Quản lý Dược thông báo để các Đơn vị biết và thực hiện ./.

CỤC TRƯỞNG

Nơi nhận:

- Như trên;
- Đ/c Bí thư BCS Đảng BYT (để b/cáo);
- Các Thứ trưởng Bộ Y tế (để b/cáo);
- Các Phó Cục trưởng (để p/h);
- Website Cục QLD ;
- Lưu: VT, KD (L).



Vũ Tuấn Cường

**Phụ lục – Danh sách các thuốc chứa oseltamivir có giấy đăng ký lưu hành tại
Việt Nam còn hiệu lực**

(Đính kèm Công văn số 21272/QLD-KD ngày 18/12/19 của Cục Quản lý Dược)

STT	Tên thuốc	Hoạt chất + Hàm lượng	Bào chế	Số ĐK	Nhà sản xuất	Nước SX
1	Tamiflu (đóng gói, xuất xưởng: Hoffmann La Roche Ltd.; Đ/c: Wurmisweg, CH- 4303 Kaiseraugst, Switzerland)	Oseltamivir (dưới dạng oseltamivir phosphat) 75 mg - 75 mg	viên nang cứng	VN- 22143-19	Delpharm Milano S.r.l	Italy
2	Tamiflu (đóng gói bởi F. Hoffmann La Roche Ltd.; Đ/c: CH-4303 Kaiseraugst, Switzerland)	Oseltamivir 75mg	Viên nang cứng	VN- 18299-14	Cenexi SAS	France
3	Tamiflu	Oseltamivir phosphate 75mg - 30mg oseltamivir	viên nang cứng	VN- 16262-13	Roche S.p.A	Italy
4	Oseltamivir Phosphate capsules 30mg	Oseltamivir (dưới dạng oseltamivir phosphat) 30mg	Viên nang cứng	VN2-464- 16	Mylan Laboratories Limited	India
5	Oseltamivir Phosphate capsules 45mg	Oseltamivir (dưới dạng oseltamivir phosphat) 45mg	Viên nang cứng	VN2-465- 16	Mylan Laboratories Limited	India
6	Oseltamivir Phosphate Capsules 75 mg	Oseltamivir (dưới dạng oseltamivir phosphat) 75mg - 75mg	Viên nang cứng	VN3-32- 18	Mylan Laboratories Limited	India