

Số: 2350 /BYT-KCB
 V/v tăng cường kiểm tra,
 giám sát thực hiện các quy
 định pháp luật trong khám
 bệnh, chữa bệnh

Kính gửi:

Hà Nội, ngày 20 tháng 4 năm 2025

21-04-2025

Ký: *BGD**Các đơn vị trong toàn BV**(+) Bác sĩ và các cán bộ**D.Thanh*

BỆNH VIỆN NHI TRUNG ƯƠNG		
DỄN	Số:	946
Ngày: 21-04-2025		

- Giám đốc Bệnh viện trực thuộc Bộ;
- Giám đốc Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương.

Trong thời gian gần đây, qua công tác quản lý khám bệnh, chữa bệnh (KBCB) của Bộ Y tế, thông tin của một số cơ quan, đơn vị và phản ánh trên phương tiện thông tin về tình trạng nhân viên y tế tư vấn, hướng dẫn người bệnh, người nhà về việc sử dụng các sản phẩm sữa do một số doanh nghiệp, tổ chức, cá nhân sản xuất, phân phối và được điều tra, phát hiện là sữa giả và việc sản xuất, buôn bán thuốc giả với quy mô lớn... Để bảo đảm công tác khám bệnh, chữa bệnh tuân thủ nghiêm các quy định pháp luật, chuyên môn y tế và bảo đảm quyền lợi, sự an toàn của người bệnh, Bộ Y tế đề nghị Giám đốc Bệnh viện trực thuộc Bộ và Giám đốc Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương khẩn trương chỉ đạo triển khai thực hiện các nội dung sau:

1. Đối với việc kê đơn, chỉ định, sử dụng thuốc.
 - a) Rà soát, kiểm tra, đối chiếu danh mục thuốc và các thuốc được sử dụng trong cơ sở khám bệnh, chữa bệnh với các thuốc giả đã được cơ quan chức năng điều tra, phát hiện, xử lý thời gian gần đây, có biện pháp xử lý theo quy định (nếu có vi phạm).
 - b) Rà soát, kiểm tra việc kê đơn thuốc có các sản phẩm không phải là thuốc như sữa, thực phẩm chức năng... để kịp thời chấn chỉnh, có biện pháp xử lý theo quy định (nếu có vi phạm).
 - c) Tăng cường kiểm tra, giám sát, chấn chỉnh nếu phát hiện hành vi trong khám bệnh, chữa bệnh: (1) Kê đơn, chỉ định sử dụng thuốc đối với các thuốc chưa được cấp phép lưu hành theo quy định của pháp luật về dược trong KBCB¹; (2) Kê đơn thuốc, chỉ định thực hiện các dịch vụ kỹ thuật, thiết bị y tế, gợi ý chuyển người bệnh tới cơ sở KBCB khác hoặc có hành vi khác nhằm trục lợi²; (3) Người hành nghề bán thuốc dưới mọi hình thức³; (4) Lợi dụng việc kê đơn thuốc để trục lợi⁴; (5) Quảng cáo thuốc khi chưa được cơ quan quản lý nhà

¹ Quy định tại Khoản 7 Điều 7, Luật KBCB năm 2023.

² Quy định tại Khoản 9 Điều 7, Luật KBCB năm 2023.

³ Trừ các trường hợp bác sĩ y học cổ truyền, y sỹ y học cổ truyền, lương y bán thuốc cổ truyền; người có bài thuốc gia truyền bán thuốc theo bài thuốc gia truyền thuộc quyền sở hữu của mình đã được đăng ký (quy định tại Khoản 11 Điều 7, Luật KBCB năm 2023)

⁴ Quy định tại Khoản 12, Điều 6 Luật Dược năm 2016

nước có thẩm quyền xác nhận nội dung hoặc không đúng với nội dung đã được xác nhận¹;

d) Khẩn trương triển khai các giải pháp bảo đảm việc kê đơn, sử dụng thuốc hợp lý, an toàn, hiệu quả. Quản lý, giám sát việc kê đơn, sử dụng thuốc đối với người hành nghề phù hợp với chẩn đoán, tình trạng bệnh, tính cần thiết, đúng mục đích, an toàn, hợp lý và hiệu quả. Tăng cường hoạt động được lâm sàng trong tư vấn, giám sát kê đơn; giám sát phản ứng có hại của thuốc (ADR) và triển khai hoạt động quản lý tương tác thuốc theo hướng dẫn của Bộ Y tế.

2. Đối với việc tiêu thụ sản phẩm không phải là thuốc như sữa, thực phẩm chức năng... trong cơ sở khám bệnh, chữa bệnh:

a) Kiểm tra, rà soát việc nhân viên y tế tư vấn, giới thiệu, bán các sản phẩm sữa (đặc biệt các sản phẩm sữa già đã được cơ quan điều tra, phát hiện), thực phẩm chức năng... cho người bệnh, người nhà.

b) Rà soát, bảo đảm hoạt động dinh dưỡng trong bệnh viện thực hiện theo đúng quy định tại Điều 67 của Luật Khám bệnh, chữa bệnh năm 2023 và Thông tư số 18/2020/TT-BYT ngày 12/11/2020 của Bộ Y tế quy định về hoạt động dinh dưỡng trong bệnh viện.

c) Kiểm tra, giám sát việc thông tin, quảng cáo, tiếp thị, kê đơn, tư vấn, ghi nhãn, hướng dẫn sử dụng các sản phẩm không phải là thuốc có nội dung dùng để phòng bệnh, chữa bệnh, chẩn đoán bệnh, điều trị bệnh, giảm nhẹ bệnh, điều chỉnh chức năng sinh lý cơ thể người; quảng cáo vượt quá phạm vi hành nghề hoặc vượt quá phạm vi hoạt động chuyên môn đã được cơ quan có thẩm quyền phê duyệt, lợi dụng kiến thức y học để quảng cáo gian dối về khám bệnh, chữa bệnh².

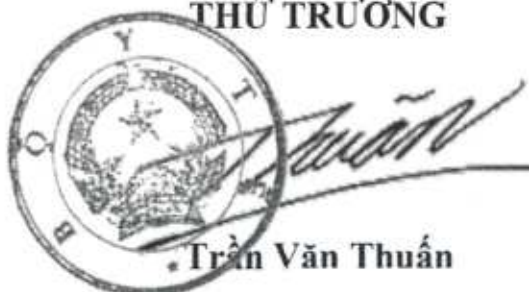
3. Xử lý nghiêm, tuyệt đối không bao che, dung túng các hành vi vi phạm; đồng thời tăng cường quán triệt, phổ biến các quy định của pháp luật, thông tin kịp thời để nâng cao nhận thức và ý thức trách nhiệm của nhân viên y tế, người bệnh, người nhà và người dân trong việc tham gia phát hiện, đấu tranh với các hành vi vi phạm.

Bộ Y tế đề nghị Giám đốc Bệnh viện trực thuộc Bộ và Giám đốc Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương khẩn trương chỉ đạo triển khai các nội dung trên và báo cáo tình hình triển khai thực hiện, kết quả xử lý vi phạm (nếu có) về Bộ Y tế (qua Cục Quản lý Khám, chữa bệnh) trước ngày 24/4/2025./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng (để báo cáo);
- Các Thứ trưởng (để ph/h);
- Các đơn vị thuộc Bộ Y tế (để biết);
- Y tế các Bộ;
- Lưu: VT, KCB.

**KT. BỘ TRƯỞNG
THÚ TRƯỞNG**



• Trần Văn Thuấn

¹ Quy định tại Khoản 10, Điều 6 Luật Dược năm 2016

² Theo quy định tại Khoản 20, Điều 7, Luật KBCB năm 2023.