

Số: 183/BV  
V/v triển khai công văn số  
803/SYT-NVD ngày 29/01/2024  
của Sở Y tế TP. Hồ Chí Minh

Nhà Bè, ngày 20 tháng 02 năm 2024

Kính gửi: Các khoa, phòng Bệnh viện huyện Nhà Bè

Căn cứ Công văn số 803/SYT-NVD ngày 29 tháng 01 năm 2024 của Sở Y tế Thành phố Hồ Chí Minh về việc triển khai Quyết định số 48/QĐ-QLD của Cục Quản lý Dược;

Bệnh viện huyện Nhà Bè triển khai:

Kịp thời rà soát, cập nhật danh mục các thuốc có giấy đăng ký lưu hành được tiếp tục sử dụng tại Việt Nam (danh mục cụ thể tại phụ lục kèm theo tại Quyết định số 48/QĐ-QLD ngày 23/01/2024 của Cục Quản lý Dược).

Đề nghị Trưởng các Khoa, Phòng triển khai nội dung trên đến viên chức, người lao động được biết.

Văn bản trên được đăng tải trên trang thông tin điện tử Bệnh viện huyện Nhà Bè [www.benhviennhabe.vn](http://www.benhviennhabe.vn). Đề nghị tất cả viên chức, người lao động các khoa, phòng nghiêm túc thực hiện nội dung trên. /: *vas*

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: VT: *VT*



**Bs. CKH. Nguyễn Hữu Thơ**



Cơ quan: SỞ Y TẾ  
Email:  
syt@tphcm.gov.vn  
Thời gian ký: 29.01.2024

ỦY BAN NHÂN DÂN  
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH  
**SỞ Y TẾ**

Số: 803/SYT-NVD  
V/v triển khai Quyết định  
số 48/QĐ-QLD của Cục Quản lý Dược.

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM  
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 29 tháng 01 năm 2024

BỆNH VIỆN HUYỆN NHÀ BÈ

ĐẾN Số:.....209.....  
Ngày:.....29/01.....

Chuyên:.....

Số và ký hiệu HS:.....

DS Văn

la

Kính gửi:

- Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh công lập
- Cơ sở khám bệnh, chữa bệnh ngoài công lập;
- Phòng Y tế Quận, huyện, Thành phố Thủ Đức.

Sở Y tế nhận được Quyết định số 48/QĐ-QLD ngày 23/01/2024 của Cục Quản lý Dược về việc công bố Danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc có giấy đăng ký lưu hành được tiếp tục sử dụng theo quy định tại khoản 1 Điều 3 Nghị quyết số 80/2023/QH15 ngày 09/01/2023 của Quốc hội (Đợt 10).

Sở Y tế đề nghị:

1. Đối với các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh:

- Cập nhật danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc có giấy đăng ký lưu hành được tiếp tục sử dụng theo quy định tại khoản 1 Điều 3 Nghị quyết số 80/2023/QH15 ngày 09/01/2023 của Quốc hội (Đợt 10) - Danh mục cụ thể tại Phụ lục kèm theo Quyết định số 48/QĐ-QLD của Cục Quản lý Dược.

2. Đối với Phòng Y tế quận, huyện, thành phố Thủ Đức:

- Triển khai các văn bản về việc thông tin thuốc được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành đến các cơ sở bán lẻ thuốc trên địa bàn để đảm bảo việc kinh doanh thuốc đúng quy định.

Trong quá trình thực hiện nếu có khó khăn, vướng mắc các đơn vị báo cáo về Sở Y tế - phòng Nghiệp vụ Dược để tổng hợp báo cáo Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.

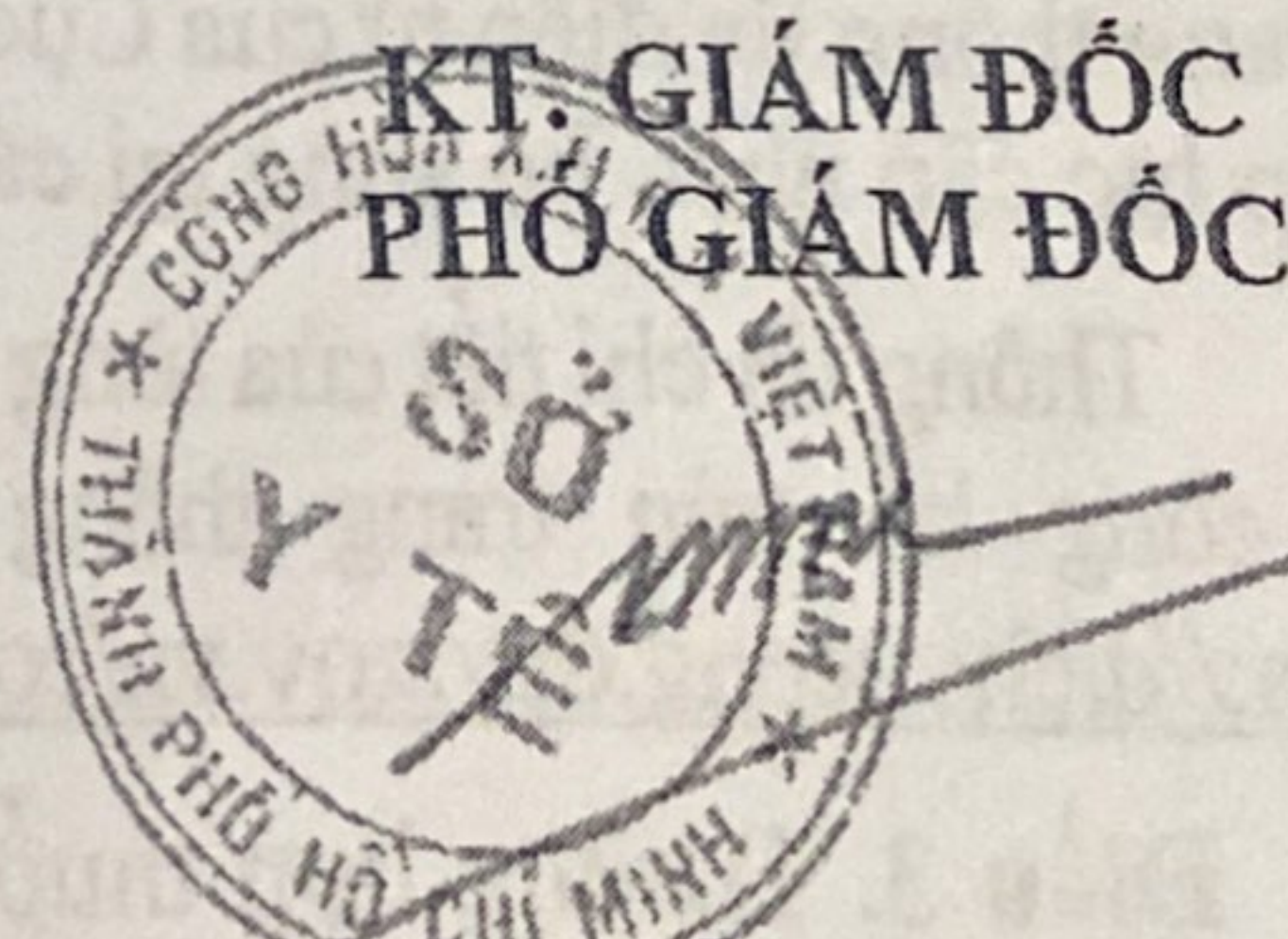
Sở Y tế thông báo cho các đơn vị biết và thực hiện.

Đính kèm: Quyết định số 48/QĐ-QLD ngày 23/01/2024 của Cục Quản lý

Dược./.....

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban Giám đốc (để báo cáo);
- Lưu: VT, NVD (NTTL)  
LND (1).



Nguyễn Hoài Nam





Ký bởi: Cục Quản  
lý Dược  
Cơ quan: Bộ Y tế  
Ngày ký: 23-01-  
2024 11:23:27  
+07:00

BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 48 /QĐ-QLD

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Hà Nội, ngày 23 tháng 01 năm 2024

## QUYẾT ĐỊNH

Về việc công bố Danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc có giấy đăng ký lưu hành được tiếp tục sử dụng theo quy định tại khoản 1 Điều 3 Nghị quyết số 80/2023/QH15 ngày 09/01/2023 của Quốc hội (Đợt 10)

### CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Căn cứ Nghị quyết số 80/2023/QH15 ngày 09/01/2023 của Quốc hội về việc tiếp tục thực hiện một số chính sách trong phòng, chống dịch COVID-19 và sử dụng giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc hết thời hạn hiệu lực từ ngày 01/01/2023 đến ngày 31/12/2024;

Căn cứ Nghị định số 95/2022/NĐ-CP ngày 15/11/2022 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Căn cứ Quyết định số 1969/QĐ-BYT ngày 26/4/2023 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Cục Quản lý Dược thuộc Bộ Y tế;

Căn cứ Công văn số 429/BYT-QLD ngày 01/02/2023 của Bộ Y tế về việc triển khai thực hiện Điều 3 Nghị quyết số 80/2023/QH15;

Theo đề nghị của Trưởng phòng Đăng ký thuốc, Cục Quản lý Dược.

### QUYẾT ĐỊNH:

**Điều 1.** Công bố kèm theo Quyết định này Danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc có giấy đăng ký lưu hành được tiếp tục sử dụng từ ngày hết hiệu lực đến hết ngày 31/12/2024 theo quy định tại khoản 1 Điều 3 Nghị quyết số 80/2023/QH15 ngày 09/01/2023 của Quốc hội (Đợt 10), cụ thể như sau:

1. Danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc sản xuất trong nước được công bố tại Phụ lục I kèm theo Quyết định này.

2. Danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc sản xuất tại nước ngoài được công bố tại Phụ lục II kèm theo Quyết định này.

**Điều 2.** Danh mục thuốc, nguyên liệu làm thuốc được công bố tại Điều 1 được đăng tải trên Cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế tại địa chỉ: <https://moh.gov.vn/home>, Trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược tại địa chỉ: <https://dav.gov.vn> và được tiếp tục cập nhật, bổ sung tại các đợt công bố tiếp theo.

Thông tin chi tiết của từng thuốc, nguyên liệu làm thuốc được tra cứu theo số đăng ký công bố trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược tại địa chỉ <https://dichvucong.dav.gov.vn/congbothuoc/index>.

**Điều 3.** Trường hợp thuốc, nguyên liệu làm thuốc đã thực hiện thay đổi, bổ sung trong quá trình lưu hành hoặc có dính chính, sửa đổi thông tin liên quan đến



giấy đăng ký lưu hành đã được cấp, doanh nghiệp xuất trình văn bản phê duyệt hoặc xác nhận của Cục Quản lý Dược với các cơ quan, đơn vị liên quan để thực hiện các thủ tục theo quy định pháp luật.

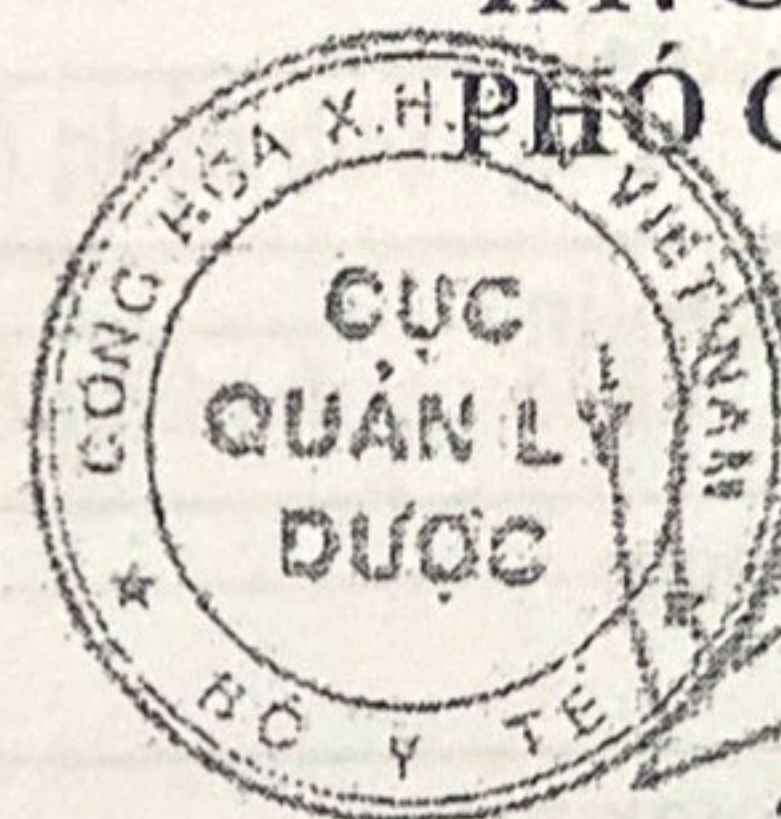
**Điều 4.** Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký ban hành.

**Điều 5.** Giám đốc Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương, Giám đốc cơ sở sản xuất và cơ sở đăng ký có thuốc, nguyên liệu làm thuốc được công bố tại Điều 1 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

**Nơi nhận:**

- Như Điều 5;
- BT. Đào Hồng Lan (để b/c);
- TT. Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Cục trưởng (để b/c);
- Cục Quân y - Bộ Quốc phòng, Cục Y tế - Bộ Công an;
- Cục Y tế GTVT - Bộ Giao thông vận tải;
- Tổng Cục Hải quan - Bộ Tài chính;
- Bảo hiểm xã hội Việt Nam;
- Bộ Y tế: Vụ PC, Cục QLYDCT, Cục QLKCB, Thanh tra Bộ, Văn phòng Bộ;
- Viện KN thuốc TỰ, Viện KN thuốc TP. HCM;
- Tổng Công ty Dược Việt Nam - Công ty CP;
- Các Bệnh viện, Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế;
- Trung tâm mua sắm tập trung thuốc quốc gia;
- Cục QLD: P.QLKDD, P.QLCLT, P.PCHN, P.QLGT;
- Website Bộ Y tế; Website Cục Quản lý Dược;
- Lưu: VT, ĐKT (02b).

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



**Nguyễn Thành Lâm**



Phụ lục I

DANH MỤC THUỐC, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC TRONG NƯỚC CÓ GIẤY ĐĂNG KÝ LƯU HÀNH ĐƯỢC TIẾP TỤC SỬ DỤNG TỪ NGÀY HẾT HIỆU LỰC ĐẾN HẾT NGÀY 31/12/2024 THEO QUY ĐỊNH TẠI KHOẢN 1 ĐIỀU 3 NGHỊ QUYẾT SỐ 80/2023/QH15 NGÀY 09/01/2023 CỦA QUỐC HỘI (ĐỢT 10)

(Ban hành kèm theo Quyết định số 48 /QĐ-QLD ngày 23/01 /2024 của Cục Quản lý Dược)

(\* Ghi chú: Các thuốc khác đáp ứng yêu cầu tại Nghị quyết 80/2023/QH15 đang được tiếp tục cập nhật, bổ sung tại các đợt Quyết định tiếp theo.

STT	Số đăng ký	Tên thuốc	Cơ sở đăng ký	Cơ sở sản xuất
1	VD-18225-13	Amcefal	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
2	VD-18226-13	Cefazolin	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
3	VD-18228-13	Cefoam	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
4	VD-18229-13	Cefotaxime	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
5	VD-18230-13	Ceftazidime	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
6	VD-18232-13	Cefuroxim	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
7	VD-18233-13	Cephradine	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
8	VD-18234-13	Greadim	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
9	VD-18235-13	Greaxim	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
10	VD-18237-13	Spreacef	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
11	VD-18239-13	Sprealin	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
12	VD-18240-13	Spreapim	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
13	VD-18244-13	Vifoxim	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
14	VD-18245-13	Widxim	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
15	VD-18695-13	Cefoperazone + Sulbactam	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
16	VD-18699-13	Spreabac	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
17	VD-19314-13	Spreadin	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
18	VD-21628-14	Isavent	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
19	VD-23498-15	Dysteki 1 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
20	VD-23499-15	Dysteki 2 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi



STT	Số đăng ký	Tên thuốc	Cơ sở đăng ký	Cơ sở sản xuất
21	VD-23500-15	Zasemer 1 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
22	VD-23501-15	Zasemer 2 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
23	VD-24714-16	Avipeps	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
24	VD-24715-16	Fisulty 1 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
25	VD-24716-16	Fisulty 2 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
26	VD-24717-16	Fragenem 0.5 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi
27	VD-24718-16	Fragenem 1 g	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi	Công ty cổ phần dược phẩm Am Vi