

Số: 6498/SYT-NVD

Quảng Ninh, ngày 22 tháng 12 năm 2025

V/v tăng cường các biện pháp
đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tình
trạng buôn lậu, gian lận thương
mại và hàng giả trong lĩnh vực
dược, mỹ phẩm

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân các xã, phường, đặc khu;
- Các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc trên địa bàn tỉnh.

Thực hiện Công văn số 5138/QLD-MP ngày 15/12/2025 về việc tăng cường các biện pháp đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tình trạng buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong lĩnh vực dược, mỹ phẩm (*Công văn gửi kèm*). Để tăng cường các biện pháp đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tình trạng buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong lĩnh vực dược, mỹ phẩm trong những tháng cuối năm 2025, nhất là dịp trước, trong và sau Tết Nguyên đán Bính Ngọ 2026, bảo đảm Nhân dân đón Tết an toàn, lành mạnh, Sở Y tế đề nghị:

1. Các cơ sở khám bệnh, chữa Có kế hoạch đảm bảo cung ứng đủ thuốc có chất lượng, an toàn, hiệu quả, giá thành hợp lý, có kế hoạch dự trữ đầy đủ, không để xảy ra tình trạng khan hiếm, thiếu thuốc phục vụ công tác khám, chữa bệnh, nhất là các thuốc điều trị các bệnh thường xảy ra trong những tháng cuối năm 2025, dịp trước, trong và sau Tết Nguyên đán Bính Ngọ 2026.

2. Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh:

- Tăng cường tuyên truyền, phổ biến quy định của pháp luật cho các cơ sở sản xuất, kinh doanh để các cơ sở nâng cao trách nhiệm, không có hành vi hoặc tiếp tay cho hành vi buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng thuộc nhóm hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu, vị thuốc y học cổ truyền.

- Tuyên truyền cho người dân nâng cao nhận thức để không mua, bán thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng qua các thông tin trên mạng internet, mạng xã hội (Facebook, Zalo,...) nhưng không rõ nguồn gốc xuất xứ; chỉ mua tại các cơ sở kinh doanh hợp pháp, có đầy đủ hóa đơn, chứng từ chứng minh nguồn gốc xuất xứ, chất lượng của sản phẩm. Khuyến khích người dân tố giác khi phát hiện tổ chức, cá nhân có hành vi buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, đặc biệt là các sản phẩm liên quan trực tiếp đến sức khỏe của người dân.

3. Trung tâm Kiểm nghiệm tỉnh tăng cường công tác lấy mẫu kiểm tra chất lượng thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu, vị thuốc y học cổ truyền tại các cơ sở kinh doanh trên địa bàn tỉnh; kịp thời báo cáo kết quả kiểm nghiệm các mẫu sản phẩm giả, không đảm bảo chất lượng, không rõ nguồn gốc xuất xứ hoặc chưa được cơ quan có thẩm quyền cấp phép lưu hành về Sở Y tế theo quy định.

4. Các cơ sở sản xuất, kinh doanh thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, dược liệu, vị thuốc y học cổ truyền:

- Thực hiện nghiêm các quy định của pháp luật về sản xuất, kinh doanh thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng; chỉ được kinh doanh thuốc đúng loại hình cơ sở kinh doanh, phạm vi và địa điểm kinh doanh ghi trong Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược.

- Tăng cường kiểm soát nguồn gốc, xuất xứ, chất lượng của nguyên liệu, sản phẩm khi nhập; không kinh doanh các sản phẩm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng không rõ nguồn gốc xuất xứ. Nghiêm cấm các hành vi hoặc tiếp tay cho hành vi buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, kinh doanh hàng giả, hàng kém chất lượng trong lĩnh vực dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng.

5. Ủy ban nhân dân các xã, phường, đặc khu chỉ đạo các bộ phận có liên quan phối hợp với các cơ quan chức năng triển khai đợt cao điểm kiểm tra việc chấp hành các quy định của pháp luật trong lĩnh vực y tế đối với các cơ sở đăng ký thuốc, cơ sở công bố, cơ sở sản xuất, kinh doanh dược, mỹ phẩm từ ngày 15/12/2025 đến ngày 31/3/2026. Nội dung kiểm tra bao gồm tính pháp lý của cơ sở sản xuất, kinh doanh (Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh và việc duy trì điều kiện kinh doanh), tính hợp pháp của sản phẩm sản xuất kinh doanh (Giấy đăng ký lưu hành thuốc/số tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm); nguồn gốc xuất xứ sản phẩm; chất lượng sản phẩm; ghi nhãn sản phẩm... Trong đó chú trọng các nội dung sau:

- a) Đối với thuốc: Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược; việc duy trì GPs; số đăng ký lưu hành/giấy phép nhập khẩu, nguồn gốc, xuất xứ, hóa đơn, chứng từ mua bán; hạn dùng; mua bán theo đơn.

- b) Đối với mỹ phẩm: Giấy chứng nhận đủ điều kiện sản xuất mỹ phẩm; hoạt động công bố sản phẩm mỹ phẩm và cung cấp hồ sơ thông tin sản phẩm (Product Information File - PIF), sự phù hợp thông tin công bố sản phẩm và sản phẩm sản xuất, nhập khẩu; việc ghi nhãn sản phẩm (thành phần, tính năng, công dụng), hoạt động quảng cáo mỹ phẩm; nguồn gốc, xuất xứ, hóa đơn, chứng từ mua bán, hồ sơ nhập khẩu (đối với các sản phẩm nhập khẩu) (*Danh mục các số*

tiếp nhận Phiếu công bố sản phẩm mỹ phẩm nhập khẩu được kèm theo Công văn này).

Báo cáo kết quả kiểm tra và xử lý vi phạm: Đối với các đoàn kiểm tra, xử lý vi phạm đã hoàn thành trước ngày 25/12/2025, đề nghị báo cáo kết quả về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) trước ngày 31/12/2025. Đối với các đoàn kiểm tra và xử lý vi phạm đã hoàn thành từ ngày 25/12/2025 đến ngày 31/3/2026 đề nghị gửi báo cáo về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) trước ngày 10/4/2026 để tổng hợp, báo cáo Cục Quản lý Dược theo quy định./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Chi cục Hải quan KV VIII-CQ
TTr BCD 389 tỉnh (*để báo cáo*);
- Các cơ sở khám, chữa bệnh;
- TT Kiểm nghiệm tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh;
- Lưu: VT, NVD.

LTĐN

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Trịnh Văn Mạnh