

Số: /BYT-QLD

Hà Nội, ngày tháng năm 2026

V/v triển khai Nghị định số
28/2026/NĐ-CP quy định các
danh mục chất ma túy và tiền chất

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân các tỉnh, thành phố;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở có hoạt động dược thuộc Bộ Y tế;
- Tổng công ty Dược Việt Nam - CTCP; Hiệp hội Doanh nghiệp dược Việt Nam; Hội Dược học Việt Nam;
- Các cơ sở kinh doanh dược
(Sau đây gọi tắt là cơ quan, đơn vị).

Ngày 19/01/2026, Chính phủ đã ban hành Nghị định số 28/2026/NĐ-CP Quy định các danh mục chất ma túy và tiền chất, trong đó tại Danh mục chất hướng thần quy định tại Danh mục IIB và Danh mục III ban hành kèm theo Nghị định đã bổ sung 02 hoạt chất **Etomidate** và **Carisoprodol** (hiệu lực thi hành kể từ ngày 01/6/2026) và phạm vi điều chỉnh của các Danh mục chất ma túy và tiền chất đã có bổ sung, sửa đổi.

Việc điều chỉnh quy định và sửa đổi danh mục chất ma túy và tiền chất ảnh hưởng trực tiếp tới hoạt động của các cơ sở kinh doanh dược có kinh doanh và cơ sở y tế có sử dụng hợp pháp các thuốc, nguyên liệu làm thuốc mới được bổ sung vào danh mục.

Hiện nay, Bộ Y tế đang tiến hành xây dựng Thông tư thay thế Thông tư số 20/2017/TT-BYT ngày 10/05/2017 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chi tiết một số điều của Luật Dược và Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08 tháng 5 năm 2017 của Chính phủ về thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt (trong đó có điều chỉnh danh mục dược chất gây nghiện, dược chất hướng thần), đảm bảo phù hợp với các danh mục quy định tại Nghị định số 28/2026/NĐ-CP.

Bộ Y tế đề nghị:

1. Các cơ quan, đơn vị nghiên cứu Nghị định số 28/2026/NĐ-CP ngày 19/01/2026, triển khai thực hiện theo đúng quy định; quản lý chặt chẽ, phòng ngừa thất thoát và lạm dụng các thuốc, nguyên liệu làm thuốc trong danh mục chất ma túy và tiền chất vào mục đích bất hợp pháp;

Chủ động xây dựng kế hoạch triển khai Nghị định, chuẩn bị các điều kiện về cơ sở vật chất, nhân sự, hồ sơ, tài liệu và khẩn trương thực hiện các thủ tục hành

chính liên quan đến bổ sung phạm vi kinh doanh được để đảm bảo đáp ứng điều kiện khi Nghị định có hiệu lực thi hành (kể từ ngày 01/6/2026), tránh ảnh hưởng đến công tác kinh doanh được hợp pháp;

Đối với các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, ngoài chuẩn bị các điều kiện có liên quan, còn cần có kế hoạch mua sắm, dự trữ thuốc, không để ảnh hưởng đến nguồn cung và công tác khám bệnh, chữa bệnh thường quy.

2. Đề nghị Ủy ban nhân dân các tỉnh, thành phố chỉ đạo Sở Y tế, các cơ sở kinh doanh được, các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh và các cơ sở y tế khác trên địa bàn nghiên cứu quy định để triển khai, tránh tình trạng không cập nhật kịp thời dẫn đến vi phạm pháp luật.

Bộ Y tế thông báo để Ủy ban nhân dân tỉnh, thành phố và các cơ quan, đơn vị được biết, phối hợp triển khai thực hiện theo đúng quy định./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Bộ trưởng Đào Hồng Lan (để b/c);
- Các đồng chí Thứ trưởng;
- Cục Cảnh sát Điều tra tội phạm về ma túy – Bộ Công an;
- Cục Hải quan – Bộ Tài chính;
- Cục Y tế (Bộ Công an); Cục Quân y (Bộ Quốc phòng);
- Các đơn vị thuộc, trực thuộc Bộ Y tế;
- Sở Y tế các tỉnh, thành phố (để phổ biến, triển khai thực hiện);
- Báo Sức khỏe và Đời sống;
- Công TTĐT của Bộ Y tế, Trang TTĐT của Cục QL Dược (để đăng tải);
- Lưu: VT, QLD.

**KT. BỘ TRƯỞNG
THỨ TRƯỞNG**

Nguyễn Tri Thức