

Số: /SYT-QLD

Ninh Bình, ngày tháng 8 năm 2025

V/v danh mục thuốc sản xuất trong nước được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam

Kính gửi: Các cơ sở y tế trực thuộc.

Căn cứ Quyết định số 402/QĐ-QLD ngày 15/8/2025 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc ban hành Danh mục 69 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 218;

Căn cứ Quyết định số 403/QĐ-QLD ngày 15/8/2025 của Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế về việc ban hành Danh mục 432 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 218

1. Sở Y tế thông báo:

- Danh mục 69 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 218;

- Danh mục 432 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 218;

*(Chi tiết tại các Quyết định gửi kèm công văn này).*

2. Đề nghị các cơ sở y tế trong quá trình sử dụng thuốc thuộc danh mục nêu trên phối hợp với các cơ sở sản xuất, nhập khẩu, phân phối thuốc thực hiện việc theo dõi, giám sát, thu thập, tổng hợp, đánh giá và gửi báo cáo đến Trung tâm Quốc gia về Thông tin thuốc và Theo dõi phản ứng có hại của thuốc (Trung tâm DI & ADR Quốc gia) thông tin các trường hợp phản ứng sau tiêm chủng, phản ứng có hại của thuốc theo quy định tại khoản 5 Điều 77 Luật Dược, các hướng dẫn quốc gia về cảnh giác dược do Bộ Y tế ban hành và các quy định có liên quan.

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

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Văn phòng Sở Y tế (để đăng tải);
- Lưu: VT, QLD (M).

**KT.GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Trần Huy Đoàn**