

Số: /SYT-NVYD

Kon Tum, ngày tháng 8 năm 2023

V/v thông báo danh mục thuốc  
sản xuất trong nước được cấp,  
gia hạn giấy đăng ký lưu hành  
tại Việt Nam - Đợt 186

Kính gửi:

- Bệnh viện Đa khoa tỉnh;
- Bệnh viện Y dược cổ truyền-PHCN;
- Bệnh viện Đa khoa khu vực Ngọc Hồi;
- Bệnh viện Đa khoa Vạn Gia An;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật;
- Trung tâm Y tế các huyện, thành phố;
- Phòng khám Đa khoa và Tiêm chủng Hạnh Tâm;
- Phòng khám Đa khoa Hà Nội - Kon Tum.

Ngày 24/8/2023, Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế đã ban hành các Quyết định số 616/QĐ-QLD về việc ban hành danh mục 192 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 186.1; Quyết định số 617/QĐ-QLD về việc ban hành danh mục 22 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 186.1 và Quyết định số 618/QĐ-QLD về việc ban hành danh mục 121 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam - Đợt 186.2, cụ thể như sau:

1. Danh mục 185 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam hiệu lực 05 năm (Phụ lục I); Danh mục 07 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam hiệu lực 03 năm (Phụ lục II). Các danh mục này (ban hành kèm theo Quyết định số 616/QĐ-QLD ngày 24 tháng 8 năm 2023 của Cục trưởng Cục Quản lý Dược).

2. Danh mục 14 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 05 năm (Phụ lục I); Danh mục 07 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn giấy đăng ký lưu hành hiệu lực 03 năm (Phụ lục II); Danh mục 01 thuốc sản xuất trong nước được gia hạn đăng ký lưu hành đến 31/12/2025 (Phụ lục III) (ban hành kèm theo Quyết định số 617/QĐ-QLD ngày 24 tháng 8 năm 2023 của Cục trưởng Cục Quản Dược).

3. Danh mục 115 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam hiệu lực 05 năm (Phụ lục I); Danh mục 06 thuốc sản xuất trong nước được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam hiệu lực 03 năm (Phụ lục II). Các danh mục này (ban hành kèm theo Quyết định số 618/QĐ-QLD ngày 24 tháng 8 năm 2023 của Cục trưởng Cục Quản lý Dược).

Theo chức năng, nhiệm vụ của các đơn vị, Sở Y tế chuyển các Quyết định kèm theo các phụ lục danh mục các thuốc sản xuất trong nước được cấp, gia hạn giấy đăng ký lưu hành (gửi kèm) để các đơn vị biết, tra cứu lựa chọn thuốc sử dụng cho người bệnh và phục vụ công tác đấu thầu thuốc theo quy định của Bộ Y tế.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết, triển khai thực hiện./.

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Lãnh đạo Sở Y tế;
- Phòng Y tế các huyện, thành phố;
- Các phòng thuộc Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVYD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Đỗ Ngọc Hòa**