

Số: /SYT-NVD

Hải Phòng, ngày tháng 04 năm 2026

V/v cảnh báo thuốc tiêm điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV chưa được cấp phép lưu hành tại Việt Nam

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thành phố (CDC);
- Các Phòng Sở Y tế: Nghiệp vụ Dược, Quản lý hành nghề Y, Dược;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn.

Ngày 15/4/2026, Sở Y tế nhận được Công văn số 592/PB-ĐT của Cục Phòng bệnh – Bộ Y tế về việc cảnh báo thuốc tiêm điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV chưa được cấp phép lưu hành tại Việt Nam.

Tại Công văn này, Cục Phòng bệnh thông báo phát hiện trường hợp rao bán và sử dụng thuốc tiêm điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV (PrEP) nghi là hàng giả, có tên thương mại là YEZTUGO (lenacapavir); Sản phẩm nêu trên chưa được Bộ Y tế cấp phép và lưu hành tại Việt Nam, không rõ nguồn gốc xuất xứ, tiềm ẩn nguy cơ nghiêm trọng đối với sức khỏe người sử dụng.

Để đảm bảo an toàn cho người dân và tăng cường quản lý các hoạt động liên quan đến thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV, Sở Y tế yêu cầu các đơn vị thực hiện một số nội dung sau:

1. Đề nghị Ủy ban nhân dân xã/phường/đặc khu:

- Tổ chức thông báo nội dung Công văn số 592/PB-ĐT ngày 15/4/2026 của Cục Phòng bệnh – Bộ Y tế tới tất cả các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân trên địa bàn quản lý. Tăng cường truyền thông, cảnh báo đến người dân và các cơ sở y tế về nguy cơ của việc sử dụng thuốc giả, thuốc chưa được cấp phép.

- Tổ chức tiếp nhận thông tin từ các cơ sở y tế, cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc và người dân trên địa bàn quản lý. Kịp thời thông báo các dấu hiệu nghi ngờ về hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc tới Sở Y tế và các cơ quan liên quan.

- Khẩn trương rà soát, kiểm tra các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn nhằm phát hiện và xử lý kịp thời việc buôn bán, sử dụng thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV không rõ nguồn gốc, chưa được cấp phép lưu hành.

2. Trung tâm Kiểm soát Bệnh tật thành phố:

- Hướng dẫn các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh thực hiện các quy định về kê đơn, sử dụng thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV.

- Phối hợp với các đơn vị có liên quan tăng cường truyền thông, cảnh báo đến người dân và các cơ sở y tế về nguy cơ của việc sử dụng thuốc giả, thuốc chưa được cấp phép.

3. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm: tăng cường công tác lấy mẫu, kiểm nghiệm thuốc lưu hành trên thị trường; Phối hợp với các đơn vị chức năng trong việc phát hiện và cảnh báo các sản phẩm nghi ngờ là thuốc giả, thuốc kém chất lượng, thuốc không rõ nguồn gốc, chưa được cấp phép lưu hành.

4. Phòng Quản lý hành nghề Y Dược phối hợp với Phòng Nghiệp vụ Dược: tăng cường thanh tra, kiểm tra các cơ sở sản xuất, kinh doanh dược trên địa bàn; tiếp nhận thông tin về hoạt động sản xuất, kinh doanh thuốc giả, thuốc không rõ nguồn gốc trên địa bàn thành phố, xử lý vi phạm theo quy định hiện hành.

5. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn: thực hiện nghiêm các quy định về kê đơn, sử dụng thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV; đảm bảo chỉ sử dụng các thuốc đã được Bộ Y tế cấp phép lưu hành, có nguồn gốc rõ ràng. Việc kê đơn, chỉ định và theo dõi điều trị phải tuân thủ đúng theo Quyết định số 5968/QĐBYT ngày 31/12/2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành hướng dẫn điều trị và chăm sóc HIV/AIDS và các văn bản liên quan.

6. Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn: tuyệt đối không buôn bán, kinh doanh thuốc không rõ nguồn gốc, chưa được cấp phép lưu hành.

Sở Y tế thành phố Hải Phòng thông báo để các đơn vị, cơ sở y tế trên địa bàn thành phố biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục Phòng bệnh (để b/c);
- Ban Giám đốc SYT;
- Các phòng: NVY, NVD, QLHN;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Hữu Thanh

