

Số: /BYT-K2ĐT
V/v triển khai Chương trình sử dụng
thuốc molnupiravir có kiểm soát

Hà Nội, ngày tháng năm 2022

HỎA TỐC

Kính gửi: Ủy ban Nhân dân các tỉnh/thành phố
(*danh sách kèm theo*)

Bộ Y tế nhận được công văn của Sở Y tế một số tỉnh/thành phố về việc báo cáo tiến độ nghiên cứu và đề nghị cấp bổ sung thuốc molnupiravir trong Chương trình sử dụng thuốc molnupiravir có kiểm soát (*sau đây gọi tắt là Chương trình*). Để tiếp tục triển khai Chương trình phục vụ nhu cầu phòng chống dịch đồng thời bảo đảm quy định hiện hành liên quan, Bộ Y tế có ý kiến như sau:

1. Trong khoảng thời gian từ tháng 8/2021-2/2022, trên cơ sở đề xuất của Ủy ban Nhân dân và Sở Y tế các tỉnh/thành phố, Bộ trưởng Bộ Y tế đã có các Quyết định phê duyệt đề cương nghiên cứu “Đánh giá Chương trình sử dụng thuốc molnupiravir có kiểm soát tại cộng đồng cho người mắc COVID-19 thể nhẹ ở một số tỉnh tại Việt Nam” do Sở Y tế các tỉnh triển khai tại các cơ sở y tế trực thuộc, khu cách ly, khu thu dung điều trị và tại nhà, theo đó đã cấp thuốc molnupiravir cho các Sở Y tế để triển khai Chương trình tại địa phương.

2. Ngày 17/2/2022, Bộ Y tế (Cục Quản lý Dược) đã cấp phép lưu hành cho một số thuốc molnupiravir sản xuất trong nước, sử dụng cho điều trị COVID-19 thể nhẹ và vừa.

3. Vào tháng 1/2022, Hội đồng đạo đức Quốc gia đã nghiệm thu về mặt khoa học và đạo đức với Chương trình sử dụng thuốc molnupiravir có kiểm soát. Hiện nay, toàn bộ nguồn thuốc molnupiravir viện trợ trong Chương trình đã được Bộ Y tế phân bổ hết cho Sở Y tế các tỉnh/thành phố có dịch để triển khai Chương trình tại địa phương.

4. Đối với các tỉnh/thành phố hiện còn thuốc nghiên cứu molnupiravir trong Chương trình:

- Các tỉnh/thành phố đang triển khai Chương trình có sử dụng thuốc viện trợ của Công ty TNHH Liên doanh Stellapharm Việt Nam - Chi nhánh 1 là Công ty đã được Bộ Y tế (Cục Quản lý Dược) cấp số đăng ký cho thuốc molnupiravir do Công ty sản xuất: đề nghị Ủy ban Nhân dân các tỉnh/thành phố chỉ đạo Sở Y tế quản lý và sử dụng thuốc trong Chương trình theo thông tin tại tờ hướng dẫn sử

dụng thuốc đã được Bộ Y tế phê duyệt, quản lý thuốc nghiên cứu, báo cáo tình hình quản lý thuốc và kết quả Chương trình về Bộ Y tế (Cục KHCCN&ĐT).

- Các tỉnh/thành phố đang triển khai Chương trình sử dụng thuốc viện trợ do các công ty của Ấn Độ sản xuất: đề nghị Ủy ban Nhân dân các tỉnh/thành phố chỉ đạo Sở Y tế căn cứ vào tình hình diễn biến dịch tại địa phương, hướng dẫn các đơn vị trực thuộc tham gia Chương trình tiếp tục sử dụng thuốc trong Chương trình theo Đề cương nghiên cứu đã được Bộ Y tế phê duyệt, quản lý thuốc nghiên cứu, báo cáo tình hình quản lý thuốc và kết quả Chương trình về Bộ Y tế (Cục KHCCN&ĐT).

- Trong trường hợp tỉnh/thành phố không có nhu cầu sử dụng số thuốc nghiên cứu còn lại, đề nghị Ủy ban Nhân dân các tỉnh/thành phố chỉ đạo Sở Y tế khẩn trương báo cáo Bộ Y tế (Cục KHCCN&ĐT) để có kế hoạch điều chuyển, phân bổ cho các địa phương có nhu cầu.

Bộ Y tế trân trọng cảm ơn sự hợp tác của Ủy ban Nhân dân các tỉnh/thành phố trong thời gian qua để triển khai Chương trình sử dụng thuốc molnupiravir có kiểm soát bảo đảm an toàn, hiệu quả, góp phần vào công tác phòng chống dịch COVID-19./.

Nơi nhận:

- Như trên (danh sách kèm theo);
- Thủ tướng Chính phủ (để báo cáo);
- Các Phó Thủ tướng (để báo cáo);
- Bộ trưởng (để báo cáo);
- VPCP: BTCN, PCN Nguyễn Sỹ Hiệp, Vụ KGVX, Vụ TH;
- Cục KHCCN&ĐT (để t/h);
- Các Cục: QL KCB, QLD (để p/h);
- Lưu: VT, K2ĐT.

**KT. BỘ TRƯỞNG
THỨ TRƯỞNG**

Trần Văn Thuận