

THÔNG TƯ

Hướng dẫn việc quản lý, sử dụng và giá Vaccine, sinh phẩm miễn dịch dùng cho người

Để quản lý tốt việc lưu hành và sử dụng vaccine, sinh phẩm miễn dịch nhằm đảm bảo sức khỏe cho nhân dân, tiếp thu ý kiến đóng góp của Ban Vật giá Chính phủ tại Công văn số 1168/BVGCP-CNTDDV ngày 14/12/1998 và của Bộ Tài chính tại Công văn số 63 TC/HCSN ngày 6/1/1999, Bộ Y tế hướng dẫn việc quản lý, sử dụng và giá vaccine, sinh phẩm miễn dịch dùng cho người như sau:

1. Các cơ sở y tế được phép sử dụng vaccine, sinh phẩm miễn dịch:

1.1. Các Trung tâm Y tế dự phòng đảm nhiệm việc tiêm phòng, sử dụng tất cả các loại vaccine, sinh phẩm miễn dịch đã được Bộ Y tế cho phép lưu hành dùng để phòng ngừa, chẩn đoán, điều trị bệnh.

1.2. Các cơ sở khám, chữa bệnh Nhà nước, bệnh viện tư nhân và các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh có vốn đầu tư nước ngoài được phép tiêm, sử dụng các loại vaccine ngoài chương trình tiêm chủng mở rộng, các sinh phẩm miễn dịch dùng để phòng ngừa, chẩn đoán, điều trị bệnh trong phạm vi chuyên môn được phép.

2. Các cơ sở y tế không được phép tiêm phòng, sử dụng vaccine, sinh phẩm miễn dịch: các cơ sở y tế tư nhân (trừ bệnh viện tư nhân, các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh có vốn đầu tư nước ngoài).

3. Điều kiện để sử dụng vaccine, sinh phẩm:

Các cơ sở, đơn vị thực hiện công tác tiêm vaccine, sinh phẩm miễn dịch phải đạt được các điều kiện sau:

- Có cơ sở vật chất thích hợp để bảo quản, lưu trữ vắc xin, sinh phẩm ở điều kiện cần thiết.
- Có đủ dụng cụ, phương tiện, trang thiết bị kỹ thuật,... phục vụ cho việc tiêm, thử test, cấp cứu...
- Có sổ mua vắc xin, sinh phẩm, theo dõi hạn dùng, tiêm phòng, kiểm soát chất lượng sản phẩm.
- Có đủ tài liệu chuyên môn phục vụ công tác tiêm phòng, các văn bản qui phạm pháp luật liên quan đến vắc xin, sinh phẩm miễn dịch.

4. Nguồn vắc xin, sinh phẩm miễn dịch:

4.1. Vắc xin, sinh phẩm miễn dịch chỉ được mua từ nguồn của các Trung tâm Y tế dự phòng tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương và của các Công ty kinh doanh được và trang thiết bị y tế đã được phép của Bộ Y tế cho phép mua, bán, sản xuất vắc xin, sinh phẩm. Không được mua của bất cứ cá nhân hoặc đơn vị nào chưa được phép sản xuất, kinh doanh vắc xin, sinh phẩm miễn dịch.

4.2. Nghiêm cấm việc sử dụng vắc xin của Mục tiêu tiêm chủng mở rộng để làm dịch vụ.

4.3. Tuyệt đối không sử dụng các vắc xin, sinh phẩm miễn dịch đã quá hạn hoặc không rõ nguồn gốc, không có số đăng ký của Bộ Y tế để tiêm hoặc bán cho người sử dụng.

5. Chi phí sử dụng vắc xin, sinh phẩm miễn dịch dùng để phòng ngừa, chẩn đoán, điều trị bệnh cho người (được gọi chung là giá vắc xin, sinh phẩm):

5.1. Việc quản lý giá đối với các vắc xin sản xuất trong nước và nhập khẩu thuộc Mục tiêu tiêm chủng mở rộng do ngân sách Nhà nước đặt hàng thực hiện theo qui định tại Thông tư Liên Bộ số 06/TTLB ngày 10/7/1993 của Liên Bộ Tài chính - Ban vật giá Chính phủ hướng dẫn cơ chế quản lý giá những hàng hoá, dịch vụ được thực hiện chính sách trợ giá và đặt hàng từ nguồn ngân sách Nhà nước trong lĩnh vực Văn hoá, Thông tin, Y tế, Giáo dục - Đào tạo, Thể dục thể thao.

5.2. Vắc xin, sinh phẩm nhập khẩu hoặc sản xuất tại Việt Nam ngoài Mục tiêu tiêm chủng mở rộng: Sở Y tế phối hợp với Sở Tài chính Vật giá trình Ủy ban nhân dân