

KẾ HOẠCH

**Triển khai tháng cao điểm đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tình trạng
buôn lậu, gian lận thương mại, hàng giả, xâm phạm quyền sở hữu trí tuệ**
(Ban hành kèm theo Quyết định số /QĐ-BYT ngày tháng năm 2025
của Bộ Y tế)

I. MỤC ĐÍCH, YÊU CẦU

1. Mục đích:

- Để triển khai thực hiện các chỉ đạo tại các văn bản: Công điện số 41/CĐ-TTg ngày 17/4/2025 về xử lý vụ việc sản xuất, buôn bán hàng giả là thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe; Công điện số 55/CĐ-TTg ngày 02/5/2025 về tăng cường phối hợp, xử lý nghiêm các tổ chức, cá nhân liên quan đến sản xuất, buôn bán thuốc chữa bệnh giả, sữa giả và thực phẩm bảo vệ sức khỏe giả; Công điện số 65/CĐ-TTg ngày 15/5/2025 về mở đợt cao điểm đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tình trạng buôn lậu, gian lận thương mại, hàng giả, xâm phạm quyền sở hữu trí tuệ; Chỉ thị số 13/CT-TTg ngày 17 tháng 5 năm 2025 của Thủ tướng Chính phủ về tăng cường công tác chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong tình hình mới.

- Triển khai tháng cao điểm trong toàn ngành Y tế kiểm tra, kiểm soát việc thực hiện các quy định của pháp luật liên quan đến các hoạt động buôn bán, sản xuất, kinh doanh của các doanh nghiệp dược, thực phẩm chức năng, mỹ phẩm, thiết bị y tế nhằm đấu tranh, ngăn chặn, đẩy lùi, tiến tới chấm dứt tình trạng buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, lưu thông hàng giả (đối với các mặt hàng dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, thuốc cổ truyền, thiết bị y tế); bảo vệ quyền, lợi ích hợp pháp của người dân và doanh nghiệp.

- Kịp thời phát hiện và xử lý nghiêm đối với các hành vi sản xuất, kinh doanh dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, thuốc cổ truyền, thiết bị y tế giả, nhập lậu, không rõ nguồn gốc xuất xứ.

2. Yêu cầu:

- Triển khai đồng bộ, quyết liệt công tác kiểm tra, phát hiện, xử lý vi phạm về buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong lĩnh vực Y tế.

- Tăng cường hiệu quả quản lý, tạo chuyển biến đột phá trong công tác phòng, chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả đối với thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, thiết bị y tế.

- Phối hợp chặt chẽ giữa các cơ quan chức năng, các cấp quản lý từ trung ương đến địa phương trong công tác đấu tranh phòng chống hàng giả là thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, thiết bị y tế.

- Đảm bảo tính thường xuyên, liên tục, không ngừng nghỉ của công tác chống buôn lậu, gian lận thương mại và hàng giả trong lĩnh vực Y tế.

II. NỘI DUNG

1. Thành lập các tổ kiểm tra tại các đơn vị thuộc Bộ Y tế và Sở Y tế các tỉnh, thành phố, cụ thể:

- Cục Quản lý Dược thành lập 05 tổ kiểm tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về dược, mỹ phẩm tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, bán buôn thuốc, nguyên liệu làm thuốc và mỹ phẩm.

- Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền thành lập 02 tổ kiểm tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về thuốc cổ truyền, dược liệu, vị thuốc cổ truyền tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, bán buôn, bán lẻ, phòng khám chữa bệnh bằng y học cổ truyền.

- Cục An toàn thực phẩm thành lập 05 tổ kiểm tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về an toàn thực phẩm tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, kinh doanh nguyên liệu thực phẩm, sữa, thực phẩm chức năng.

- Cục Hạ tầng & Thiết bị y tế thành lập 03 tổ kiểm tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về trang thiết bị y tế tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, kinh doanh trang thiết bị y tế.

Thành phần nhân sự tham gia các tổ kiểm tra của mỗi Cục là cán bộ công chức công tác tại Cục và công chức thuộc các đơn vị khác được trưng dụng.

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương tham mưu cho Ủy ban nhân dân tỉnh để thành lập các đoàn kiểm tra việc sản xuất, buôn bán, kinh doanh dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, thuốc cổ truyền, thiết bị y tế thuộc phạm vi địa bàn quản lý.

2. Hình thức kiểm tra: Đột xuất.

3. Thời gian tiến hành kiểm tra: từ ngày 15/5/2025 đến hết ngày 15/6/2025.

4. Đối tượng kiểm tra: doanh nghiệp sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, hộ kinh doanh trực tiếp kinh doanh dược phẩm, mỹ phẩm, thực phẩm chức năng, thuốc cổ truyền, thiết bị y tế.

5. Nội dung kiểm tra:

- Hoạt động sản xuất, kinh doanh, bảo quản, lưu trữ:

+ Việc thực hiện pháp luật, các quy định về dược, mỹ phẩm tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, bán buôn thuốc, nguyên liệu làm thuốc và mỹ phẩm;

+ Việc thực hiện pháp luật, các quy định về thuốc cổ truyền, dược liệu, vị thuốc cổ truyền tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, bán buôn, bán lẻ, phòng khám chữa bệnh bằng y học cổ truyền;

+ Việc thực hiện pháp luật, các quy định về an toàn thực phẩm tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, hộ kinh doanh trực tiếp kinh doanh nguyên liệu thực phẩm, sữa, thực phẩm chức năng;

+ Việc thực hiện pháp luật, các quy định về thiết bị y tế tại các cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu, kinh doanh thiết bị y tế.

- Hoạt động quảng cáo thuốc cổ truyền, thực phẩm chức năng, trong đó kiểm tra việc tham gia của các nhà khoa học, nhà quản lý của ngành y tế trong hoạt động quảng cáo. Thông qua kiểm tra, chấn chỉnh, xử lý đối với các hoạt động quảng cáo sai sự thật, quảng cáo quá mức.

6. Các hoạt động khác:

- Yêu cầu các nhà khoa học, nhà quản lý ngành y tế ký cam kết không quảng cáo, giới thiệu các thông tin sai lệch, thiếu cơ sở, căn cứ khoa học, phóng đại tính năng, công dụng của sản phẩm khi chưa xác minh kỹ các tài liệu pháp lý liên quan đến sản phẩm; chịu trách nhiệm trước pháp luật nếu có hành vi quảng cáo gian dối.

- Tăng cường công tác thông tin, truyền thông:

+ Đẩy mạnh hoạt động thông tin, truyền thông về nguy cơ, tác hại của việc sử dụng thuốc giả, thực phẩm bảo vệ sức khỏe giả, không rõ nguồn gốc. Phát động phong trào Nhân dân tham gia hưởng ứng kiểm soát chất lượng thuốc, thực phẩm.

+ Tuyên truyền, giải thích về những nguy hại của buôn lậu, gian lận thương mại, hàng giả, hàng nhái, hàng xâm phạm quyền sở hữu trí tuệ, vi phạm bản quyền.

+ Phát động phong trào toàn dân tố giác hàng giả qua báo chí, mạng xã hội.

7. Tổng kết đánh giá đợt cao điểm triển khai đấu tranh, ngăn chặn, đẩy lùi, tiến tới chấm dứt tình trạng buôn lậu, gian lận thương mại, sản xuất, lưu thông hàng giả.

III. TỔ CHỨC THỰC HIỆN

1. Thủ trưởng các đơn vị (Cục Quản lý Dược, Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền, Cục An toàn thực phẩm, Cục Hạ tầng & Thiết bị y tế, Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương):

- Khẩn trương, tổ chức triển khai các hoạt động tại kế hoạch này.
- Quán triệt đến tất cả cán bộ, công chức, người lao động của đơn vị thực hiện nghiêm trách nhiệm thi hành công vụ và đạo đức nghề nghiệp trong việc thi hành nhiệm vụ; nghiêm cấm việc lợi dụng để tham ô, tham nhũng và lợi ích nhóm; kiên quyết xử lý nghiêm các tổ chức cá nhân có vi phạm.

2. Cục Quản lý Dược giúp Bộ Y tế đôn đốc các đơn vị thực hiện và tổng hợp, dự thảo báo cáo của Bộ Y tế để báo cáo Chính phủ theo quy định.

3. Văn phòng Bộ chủ trì, phối hợp với Báo Sức khỏe & Đời sống và Trung tâm Truyền thông- Giáo dục sức khỏe Trung ương tăng cường công tác thông tin tuyên truyền về kết quả thực hiện của các đơn vị theo kế hoạch này.

4. Các Viện: Kiểm nghiệm Vệ sinh an toàn thực phẩm Quốc gia, Kiểm nghiệm thuốc Trung ương, Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh, Kiểm định quốc gia vắc xin và sinh phẩm y tế phối hợp với các Cục tham gia các đoàn kiểm tra và triển khai công tác lấy mẫu, giám sát chất lượng và chịu trách nhiệm kiểm nghiệm các mẫu theo quy định.

5. Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương chủ động tham mưu cho Ủy ban nhân dân tỉnh và phối hợp các đơn vị liên quan trên địa bàn triển khai có hiệu quả nội dung của kế hoạch này.

6. Chế độ báo cáo

6.1. Các đơn vị được giao làm đầu mối và Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương báo cáo kết quả thực hiện đợt cao điểm đấu tranh ngăn chặn, đẩy lùi tội phạm buôn lậu, gian lận thương mại, hàng giả, vi phạm bản quyền, xâm phạm sở hữu trí tuệ về Cục Quản lý Dược để tổng hợp trước 17 giờ ngày 17 tháng 6 năm 2025; Cục Quản lý Dược dự thảo báo cáo của Bộ Y tế để báo cáo Thủ tướng Chính phủ, hoàn thành trước 17 giờ ngày 19 tháng 6 năm 2025.

6.2. Các đơn vị báo cáo đột xuất đối với các nhiệm vụ theo yêu cầu của Bộ Y tế hoặc các sự việc có tính phức tạp.

IV. KINH PHÍ:

Kinh phí từ ngân sách nhà nước và các nguồn kinh phí hợp pháp khác; Việc sử dụng kinh phí phải đảm bảo đúng quy định.