

UBND TỈNH HÀ TĨNH
SỞ Y TẾ

Số: 5029 /SYT- NVD
V/v thực hiện chế độ báo cáo đối với
thuốc kiểm soát đặc biệt

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Hà Tĩnh, ngày 30 tháng 12 năm 2025

Kính gửi:

- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trong tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật Hà Tĩnh; Cơ sở Cai nghiện ma túy - Công an Tỉnh;
- Các cơ sở kinh doanh dược trong tỉnh;
- UBND các xã, phường.

Căn cứ Luật Dược năm 2016, được sửa đổi bổ sung năm 2024;

Căn cứ Nghị định số 163/2025/NĐ-CP ngày 29/6/2025 quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Dược;

Căn cứ Thông tư số 20/2017/TT-BYT ngày 10/5/2017 của Bộ Y tế quy định chi tiết một số điều của Luật dược và Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/5/2017 của Chính phủ về thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt; Thông tư 27/2024/TT-BYT ngày 01/11/2024 của Bộ Y tế sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 20/2017/TT-BYT ngày 10 tháng 5 năm 2017 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chi tiết một số điều của Luật dược và Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08 tháng 5 năm 2017 của Chính phủ về thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt;

Căn cứ Quyết định 3235/QĐ-BYT ngày 01/11/2024 của Bộ Y tế về việc công bố Danh mục thuốc, dược chất thuộc danh mục chất bị cấm sử dụng trong một số ngành, lĩnh vực.

Căn cứ Quyết định số 2242/QĐ-UBND ngày 08/9/2025 của Ủy ban nhân dân tỉnh Hà Tĩnh về việc ủy quyền cho Giám đốc Sở Y tế giải quyết một số nhiệm vụ thuộc thẩm quyền của Ủy ban nhân dân cấp tỉnh quy định tại Nghị định số 163/2025/NĐ-CP ngày 29/6/2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Dược.

Để tăng cường hiệu quả quản lý các thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt, Sở Y tế đề nghị các đơn vị thực hiện các nội dung sau:

1. Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh; Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh; Cơ sở cai nghiện ma túy - Công an tỉnh: Thực hiện công tác báo cáo theo quy định tại Điều 8 Thông tư số 20/2017/TT-BYT, được sửa đổi tại Khoản 5 Điều 1 Thông tư 27/2024/TT-BYT:

“1. Báo cáo định kỳ:

a) Trước ngày 15 tháng 01 hàng năm, cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở nghiên cứu, kiểm nghiệm, cơ sở đào tạo chuyên ngành y, dược, cơ sở cai nghiện bắt buộc, cơ sở điều trị nghiện chất dạng thuốc phiện bằng thuốc thay thế, cơ sở có hoạt động dược không vì mục đích thương mại khác lập báo cáo xuất, nhập, tồn kho, sử dụng thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc phóng xạ, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất theo mẫu báo cáo quy định tại Phụ lục X kèm theo Thông tư này và gửi các cơ quan sau:

- Cục Quân y - Bộ Quốc phòng đối với trường hợp cơ sở thuộc Bộ Quốc phòng.

- Sở Y tế nơi cơ sở đặt trụ sở đối với trường hợp cơ sở không thuộc trường hợp trên.

2. Báo cáo đột xuất:

Trong thời hạn 48 (bốn mươi tám) giờ, kể từ khi phát hiện nhầm lẫn, thất thoát thuốc phóng xạ, thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất và nguyên liệu làm thuốc là dược chất gây nghiện, dược chất hướng thần, tiền chất dùng làm thuốc, cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở cai nghiện bắt buộc, cơ sở nghiên cứu, đào tạo chuyên ngành y dược, cơ sở có hoạt động dược không vì mục đích thương mại khác lập báo cáo bằng văn bản và gửi về Bộ Y tế theo mẫu báo cáo quy định tại Phụ lục XII kèm theo Thông tư này.”

(Mẫu báo cáo tại Phụ lục kèm theo).

2. Các cơ sở sản xuất, kinh doanh được trên địa bàn tỉnh:

- Công ty cổ phần Dược Hà Tĩnh: Thực hiện báo cáo công tác sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu theo quy định tại Khoản 1 Điều 35 Nghị định số 163/2025/NĐ-CP:

"1. Đối với cơ sở sản xuất, xuất khẩu, nhập khẩu:

a) Trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày xuất khẩu, nhập khẩu, cơ sở phải lập báo cáo xuất khẩu, nhập khẩu thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, nguyên liệu làm thuốc là dược chất gây nghiện, dược chất hướng thần, tiền chất dùng làm thuốc theo Mẫu số 02 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này và gửi Bộ Công an và cơ quan tiếp nhận báo cáo theo quy định tại Điều 124 của Nghị định này;

b) Trước ngày 15 tháng 7 và trước ngày 15 tháng 01 hàng năm, cơ sở phải lập báo cáo nhập khẩu, xuất khẩu thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất gây nghiện, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất hướng thần, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất, thuốc phóng xạ, thuốc độc, thuốc trong danh mục thuốc, dược chất thuộc danh mục chất bị cấm sử dụng trong một số ngành, lĩnh vực kỳ 06 tháng và hàng năm theo Mẫu số 03 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này và gửi cơ quan tiếp nhận báo cáo theo quy định tại Điều 124 của Nghị định này;

c) Trước ngày 15 tháng 7 và trước ngày 15 tháng 01 hàng năm, cơ sở lập báo cáo định kỳ xuất, nhập, tồn kho, sử dụng thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất gây nghiện, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất hướng thần, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất, nguyên liệu làm thuốc là dược chất gây nghiện, dược chất hướng thần, tiền chất dùng làm thuốc kỳ 06 tháng và hàng năm theo Mẫu số 04, 05 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này và gửi cơ quan tiếp nhận báo cáo theo quy định tại Điều 124 của Nghị định này;

d) Trước ngày 15 tháng 01 hàng năm, cơ sở phải lập báo cáo định kỳ xuất, nhập, tồn kho, sử dụng thuốc phóng xạ, nguyên liệu làm thuốc là chất phóng xạ, thuốc độc, nguyên liệu độc làm thuốc, thuốc, dược chất trong danh mục thuốc, dược chất thuộc danh mục chất bị cấm sử dụng trong một số ngành, lĩnh vực theo Mẫu số 04 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này và gửi cơ quan tiếp nhận báo cáo theo quy định tại Điều 124 của Nghị định này."

(Mẫu báo cáo tại Phụ lục kèm theo).

- Các cơ sở bán buôn, bán lẻ thuốc, cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc: Thực hiện báo cáo theo quy định tại Khoản 2 Điều 35 Nghị định số 163/2025/NĐ-CP:

"2. Đối với cơ sở bán buôn, cơ sở bán lẻ, cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc:

a) Trước ngày 15 tháng 7 và trước ngày 15 tháng 01 hàng năm, cơ sở bán buôn, cơ sở bán lẻ, cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc báo cáo 06 tháng và báo cáo năm tương ứng về việc xuất, nhập, tồn kho, sử dụng thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất gây nghiện, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất hướng thần, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất theo Mẫu số 06 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này và gửi Ủy ban nhân dân cấp tỉnh nơi cơ sở đặt trụ sở chính;

b) Trước ngày 15 tháng 01 hàng năm, cơ sở bán buôn lập báo cáo xuất, nhập, tồn kho thuốc phóng xạ, thuốc độc, nguyên liệu độc làm thuốc, thuốc, dược chất trong danh mục thuốc, dược chất thuộc danh mục chất bị cấm sử dụng trong một số ngành, lĩnh vực theo Mẫu số 06 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này; cơ sở bán lẻ, cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc báo cáo năm tương ứng về việc xuất, nhập, tồn kho thuốc phóng xạ theo Mẫu số 06 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này và gửi Ủy ban nhân dân cấp tỉnh nơi cơ sở đặt trụ sở chính."

- Đối với báo cáo đột xuất: các cơ sở thực hiện theo Khoản 4 Điều 35 Nghị định số 163/2025/NĐ-CP: "Trường hợp phát hiện nhầm lẫn, thất thoát thuốc phóng xạ, thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất; nguyên liệu làm thuốc là chất phóng xạ, dược chất gây nghiện, dược chất hướng thần, tiền chất dùng làm thuốc, các cơ sở kinh doanh được lập báo cáo gửi Ủy ban nhân dân cấp tỉnh nơi cơ sở đặt trụ sở chính trong thời hạn 48 giờ kể từ khi phát hiện nhầm lẫn, thất thoát theo Mẫu số 07 tại Phụ lục II ban hành kèm theo Nghị định này."

- Cơ quan tiếp nhận báo cáo: Giám đốc Sở Y tế Hà Tĩnh (Ủy quyền từ Ủy ban nhân dân tỉnh theo Quyết định số 2242/QĐ-UBND).

(Mẫu báo cáo tại Phụ lục kèm theo).

3. UBND các xã, phường:

- Tăng cường công tác quản lý, kiểm tra, giám sát đối với thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất gây nghiện, thuốc dạng phối hợp có chứa hướng thần, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất; nguyên liệu dùng làm thuốc là dược chất gây nghiện, dược chất hướng thần, tiền chất dùng làm thuốc.

- Gửi văn bản này đến các cơ sở kinh doanh, sử dụng thuốc, nguyên liệu làm thuốc trên địa bàn; đồng thời tổ chức tuyên truyền, phổ biến kiến thức pháp luật về kinh doanh, sử dụng thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt đến người dân và các cơ sở kinh doanh dược.

4. Phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế: Là cơ quan trực tiếp tham mưu, giúp việc cho Giám đốc Sở Y tế trong việc theo dõi, tiếp nhận, tổng hợp báo cáo của các đơn vị. Chủ động phối hợp với các phòng chức năng Sở và các đơn vị có liên quan thực hiện công tác quản lý nhà nước, kiểm tra, giám sát đối với các cơ sở sử dụng, kinh doanh thuốc, nguyên liệu làm thuốc nêu trên và tiến hành xử lý vi phạm (nếu có) theo quy định.

Trong quá trình triển khai thực hiện, nếu có khó khăn, vướng mắc, đề nghị các đơn vị báo cáo về Phòng Nghiệp vụ Dược - Sở Y tế (Ds. Trần Thị Thuý Linh, Chuyên viên, SĐT: 0978.482.895) để được xem xét, hướng dẫn giải quyết.

Sở Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

Nơi nhận:

- Như trên;
 - UBND tỉnh (báo cáo);
 - Giám đốc, các PGĐ Sở;
 - Website Sở Y tế;
 - Lưu: VT, NVD.
- Gửi văn bản giấy và điện tử.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Bùi Quốc Hùng

PHỤ LỤC I: MẪU BÁO CÁO DÀNH CHO CÁC CƠ SỞ KHÁM, CHỮA BỆNH; TRUNG TÂM KIỂM SOÁT BỆNH TẬT TỈNH; CƠ SỞ CẢI NGHIỆN MA TUÝ - CÔNG AN TỈNH

Phụ lục X Thông tư số 20/2017/TT-BYT

Phụ lục X

MẪU BÁO CÁO XUẤT, NHẬP, TỒN KHO, SỬ DỤNG THUỐC GÂY NGHIỆN, THUỐC HƯỚNG THẦN, THUỐC TIỀN CHẤT, CHẤT, THUỐC PHÓNG XẠ, THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA TIỀN CHẤT

Tên cơ sở:.....

Số:.....

BÁO CÁO XUẤT, NHẬP, TỒN KHO, SỬ DỤNG THUỐC GÂY NGHIỆN, THUỐC HƯỚNG THẦN, THUỐC TIỀN CHẤT, THUỐC PHÓNG XẠ, THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA TIỀN CHẤT

(Từ ngày.....đến ngày.....)

Kính gửi:.....

STT	Tên thuốc, dạng bào chế, quy cách đóng gói	Thành phần, nồng độ/hàm lượng	Tên dược chất gây nghiện, hướng thần, tiền chất, nồng độ/hàm lượng tương ứng	Số Giấy đăng ký lưu hành/ số vị tính	Số lượng tồn kho kỳ trước chuyển sang	Số lượng nhập trong kỳ	Tổng số	Số lượng xuất trong kỳ	Số lượng hao hụt (*)	Tồn kho cuối kỳ
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(9)=(7) + (8)	(10)	(11)	(12)=(9)- (10)-(11)

Nơi nhận:
- Như trên;
- Lưu tại cơ sở

....., ngày tháng năm
Đại diện đơn vị **
(Ký, ghi rõ họ tên, chức danh

đóng dấu (nếu có))

* Số lượng hao hụt bao gồm cả hỏng, vỡ, hết hạn dùng... nếu có, cần báo cáo chi tiết

** Người đại diện pháp luật hoặc người phụ trách chuyên môn được ủy quyền hoặc cấp phó của người đại diện pháp luật được ủy quyền

Phụ lục XII Thông tư số 20/2017/TT-BYT

PHỤ LỤC XII

MẪU BÁO CÁO TRONG TRƯỜNG HỢP THẤT THOÁT, NHẢM LẤN THUỐC GÂY NGHIỆN, THUỐC HƯỚNG THẦN, THUỐC TIỀN CHẤT, THUỐC PHÒNG XẠ, THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA TIỀN CHẤT, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC CHỨA DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN, DƯỢC CHẤT HƯỚNG THẦN, TIỀN CHẤT DÙNG LÀM THUỐC

Tên cơ sở:

Số:

BÁO CÁO TRONG TRƯỜNG HỢP THẤT THOÁT, NHẢM LẤN THUỐC GÂY NGHIỆN, THUỐC HƯỚNG THẦN, THUỐC TIỀN CHẤT, THUỐC PHÒNG XẠ, THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA TIỀN CHẤT, NGUYÊN LIỆU LÀ DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN, DƯỢC CHẤT HƯỚNG THẦN, TIỀN CHẤT DÙNG LÀM THUỐC

Kính gửi:

TT	Nguyên liệu/Tên thuốc, dạng bào chế, nồng độ/hàm lượng, quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng thất thoát, nhầm lẫn	Lý do	Biện pháp xử lý	Ghi chú
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)

Nơi nhận:

- Như trên
- Lưu tại cơ sở

....., ngày tháng năm
Đại diện đơn vị *
(Ký, ghi rõ họ tên, chức danh đóng dấu (nếu có))

* Người đại diện pháp luật hoặc người phụ trách chuyên môn được ủy quyền hoặc cấp phó của người đại diện pháp luật được ủy quyền

PHỤ LỤC II: MẪU BÁO CÁO DÀNH CHO CƠ SỞ SẢN XUẤT, XUẤT KHẨU, NHẬP KHẨU

Mẫu số 02

TÊN CƠ SỞ

Số:

BÁO CÁO XUẤT KHẨU/NHẬP KHẨU THUỐC GÂY NGHIỆN HOẶC/THUỐC HƯỚNG THẦN HOẶC/THUỐC TIỀN CHẤT/NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC LÀ DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN/DƯỢC CHẤT HƯỚNG THẦN/TIỀN CHẤT DÙNG LÀM THUỐC

(Báo cáo cho từng lần xuất khẩu/nhập khẩu)

Kính gửi:

STT	Nguyên thuốc, dạng liệu/Tên bảo chế, nồng độ/hàm lượng, quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng đã duyệt	Số, ngày của giấy phép nhập khẩu/xuất khẩu	Số lượng thực nhập	Số lượng thực xuất	Số lô	Hạn dùng	Ngày nhập hàng về kho/ Ngày xuất hàng	Số giấy phép nhập khẩu/Số giấy phép xuất khẩu	Tên, địa chỉ nhà sản xuất, tên nước	Tên, địa chỉ nhà xuất khẩu/ nhập khẩu, tên nước	Cửa khẩu nhập hàng/ xuất hàng

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu tại cơ sở.

....., ngày.... tháng.... năm

NGƯỜI ĐẠI DIỆN THEO PHÁP LUẬT/ NGƯỜI ĐƯỢC ỦY QUYỀN
(Ký, ghi rõ họ tên, chức danh đóng dấu (nếu có))

TÊN CƠ SỞ

Số:

BÁO CÁO XUẤT KHẨU/NHẬP KHẨU THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN/ THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA DƯỢC CHẤT HƯỞNG THÀNH/THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CÓ CHỨA TIỀN CHẤT/THUỐC PHÓNG XẠ/THUỐC ĐỘC/THUỐC TRONG DANH MỤC THUỐC, DƯỢC CHẤT THUỘC DANH MỤC CHẤT BỊ CẤM SỬ DỤNG TRONG MỘT SỐ NGÀNH, LĨNH VỰC

(Kỳ báo cáo: từ ngày ... đến ngày ...) *

Kính gửi:

STT	Tên thuốc, dạng bào chế, nồng độ/hàm lượng, quy cách đóng gói	Tên dược chất GN/HT/TC - hàm lượng có trong một đơn vị đã chia liều hoặc chưa chia liều	Thành phần, hàm lượng	Số giấy phép xuất khẩu/nhập khẩu	Đơn vị tính	Số lượng xuất khẩu	Số lượng nhập khẩu	Tổng số khối lượng dược chất GN/HT/TC tính ra gam	Tên, địa chỉ nhà sản xuất, tên nước sản xuất	Tên, địa chỉ nhà nhập khẩu/Tên, địa chỉ nhà xuất khẩu, tên nước xuất khẩu

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu tại cơ sở.

Ghi chú:

....., ngày.... tháng.... năm

NGƯỜI ĐẠI DIỆN THEO PHÁP LUẬT/ NGƯỜI ĐƯỢC ỦY QUYỀN

(Ký, ghi rõ họ tên, chức danh đóng dấu (nếu có))

TÊN CỜ SỎ

BÁO CÁO ĐỊNH KỲ XUẤT, NHẬP, TỒN KHO, SỬ DỤNG THUỐC GÂY NGHIỆN, THUỐC HƯỞNG THẦN, THUỐC TIỀN CHẤT/NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC LÀ DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN/DƯỢC CHẤT HƯỞNG THẦN/TIỀN CHẤT DÙNG LÀM THUỐC/THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CHỨA DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN/THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CHỨA DƯỢC CHẤT HƯỞNG THẦN/ THUỐC DẠNG PHỐI HỢP CHỨA TIỀN CHẤT/THUỐC PHÒNG XẠ, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC LÀ CHẤT PHÒNG XẠ, THUỐC ĐỘC, NGUYÊN LIỆU ĐỘC LÀM THUỐC, THUỐC, DƯỢC CHẤT TRONG DANH MỤC THUỐC, DƯỢC CHẤT THUỐC DANH MỤC CHẤT BỊ CẤM SỬ DỤNG TRONG MỘT SỐ NGÀNH, LĨNH VỰC CỦA CƠ SỞ SẢN XUẤT, XUẤT KHẨU, NHẬP KHẨU

(Từ ngày ... đến ngày)*

Kính gửi:

[illegible]

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu tại cơ sở.

Ghi chú:

* Đối với báo cáo định kỳ 06 tháng, ngày báo cáo bắt đầu từ ngày 01 tháng 01 đến ngày 30 tháng 6 của năm báo cáo. Đối với báo cáo năm, ngày báo cáo bắt đầu từ ngày 01 tháng 01 đến ngày 31 tháng 12 của năm báo cáo.

** Số lượng hao hụt bao gồm cả hỏng, vỡ, hết hạn dùng... Nếu có, cần báo cáo chi tiết.

TÊN CƠ SỞ

Số:

Mẫu số 05

BÁO CÁO SỬ DỤNG NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC LÀ DƯỢC CHẤT GÂY NGHIỆN/ DƯỢC CHẤT HƯỞNG THẦN/TIỀN CHẤT DÙNG LÀM THUỐC

(Kỳ báo cáo: từ ngày ... đến ngày ...)

Kính gửi:

TT	Tên nguyên liệu	Đơn vị tính	Thông tin về thuốc				Số nguyên liệu sử dụng cho kiểm nghiệm và hao hụt (nếu có)*	Tổng số nguyên liệu sử dụng	Số lượng tồn kho kỳ trước tính đến: (ngày, tháng, năm)	Số lượng nhập khẩu/mua trong kỳ (ngày, tháng, năm)	Tồn kho cuối kỳ tính đến (ngày, tháng, năm)
			Tên thuốc sản xuất	Nồng độ, hàm lượng nguyên liệu phải KSĐB	Số giấy đăng ký lưu hành	Số lượng thuốc sản xuất, đơn vị tính nhỏ nhất					

TÊN CƠ SỞ

(Kỳ báo cáo: từ ngày ... đến ngày ...)

Kính gửi:

[illegible]

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu tại cơ sở.

Ghi chú:

- Cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc lập báo cáo, gửi các cơ quan theo quy định tại khoản 2 Điều 35 Nghị định này; đồng thời, lập báo cáo xuất, nhập, tồn kho, sử dụng của từng nhà thuốc chuỗi nhà thuốc gửi Ủy ban nhân dân cấp tỉnh nơi có nhà thuốc hoạt động.
- Số lượng hao hụt bao gồm cả hỏng, vỡ, hết hạn dùng... Nếu có, cần báo cáo chi tiết.
- Đối với báo cáo định kỳ 06 tháng, ngày báo cáo bắt đầu từ ngày 01 tháng 01 đến ngày 30 tháng 6 của năm báo cáo. Đối với báo cáo năm, ngày báo cáo bắt đầu từ ngày 01 tháng 01 đến ngày 31 tháng 12 của năm báo cáo.

TÊN CƠ SỞ

Số:

Mẫu số 07

BÁO CÁO TRONG TRƯỜNG HỢP THẤT THOÁT, NHÀM LẤN THUỐC, NGUYÊN LIỆU LÀM THUỐC PHẢI KIỂM SOÁT ĐẶC BIỆT (*)

Kính gửi:

TT	Nguyên liệu/Tên thuốc, dạng bào chế, hoạt chất, nồng độ/ hàm lượng, quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng thất thoát, nhầm lẫn	Lý do	Biện pháp xử lý	Ghi chú
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)

Nơi nhận:

....., ngày..... tháng..... năm

- Như trên;
- Ủy ban nhân dân cấp tỉnh nơi cơ sở đặt địa điểm kinh doanh;
- Lưu tại cơ sở.

NGƯỜI ĐẠI DIỆN THEO PHÁP LUẬT/ NGƯỜI ĐƯỢC ỦY QUYỀN
(Ký, ghi rõ họ tên, chức danh đóng dấu (nếu có))

Ghi chú:

(*) Thuốc phải kiểm soát đặc biệt quy định tại khoản 4 Điều 35 của Nghị định này;

Cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc lập báo cáo, gửi các cơ quan theo quy định tại khoản 4 Điều 35 của Nghị định này; đồng thời, lập báo cáo thất thoát, nhằm lần của từng nhà thuốc thuộc chuỗi nhà thuốc gửi Ủy ban nhân dân cấp tỉnh nơi có nhà thuốc hoạt động.