

Số: /KL - TTrB

Hà Nội, ngày tháng năm 2021

## **KẾT LUẬN THANH TRA**

### **Việc thực hiện các quy định của pháp luật về quản lý hóa chất, chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế; hoạt động tiêm chủng tại Thành phố Hà Nội**

Thực hiện Quyết định số 37/QĐ-TTrB ngày 22/4/2021 và Quyết định số 41/QĐ-TTrB ngày 12/5/2021 của Chánh Thanh tra Bộ Y tế về thanh tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về quản lý hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế; hoạt động tiêm chủng tại Thành phố Hà Nội, từ ngày 26/4/2021 đến ngày 29/6/2021, Đoàn thanh tra đã tiến hành thanh tra tại các cơ sở thuộc đối tượng thanh tra, cụ thể như sau:

Về hoạt động tiêm chủng: Đoàn thanh tra đã tiến hành thanh tra tại 08 cơ sở: Công ty TNHH vắc xin Thường Tín (1); Trạm Y tế Yên Sở (2); Bệnh viện đa khoa Quốc tế Thiên Đức (3); Bệnh viện đa khoa Hà Đông (4); Trung tâm tiêm chủng VNVC ICON4 Cầu Giấy (5); Bệnh viện đa khoa Đông Anh (6); Trung tâm tiêm chủng vắc xin Tràng An trực thuộc Công ty Cổ phần Đầu tư và Phát triển Y Dược Tràng An (7); Phòng khám đa khoa 182 Lương Thế Vinh thuộc Bệnh viện Đại học quốc Gia Hà Nội (8).

Về hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế: Đoàn thanh tra đã tiến hành 10 cơ sở theo Quyết định số 37/QĐ-TTrB ngày 22/4/2021 và Quyết định số 41/QĐ-TTrB ngày 12/5/2021 của Chánh Thanh tra Bộ Y tế, bao gồm: Công ty Cổ phần đầu tư Y tế An Phú (1); Công ty Cổ phần bảo vệ thực vật 1 Trung ương (2); Công ty TNHH thương mại VM (3); Công ty Cổ Phần Hatashi Việt Nam (4); Công ty Cổ phần phân phối Hoàng Nam (5); Công ty Cổ phần Công nghệ Lavitec (6); Công ty Cổ phần môi trường quốc tế Rainbow (7); Công ty Cổ phần thương mại dược phẩm Toàn Cầu (8); Công ty TNHH Thương mại và Dịch vụ Pestviet (9); Công ty TNHH Phát triển công nghệ môi trường Thăng Long (10).

Xét Báo cáo kết quả thanh tra ngày 22/7/2021 của Trưởng Đoàn thanh tra và các ý kiến báo cáo, giải trình của đối tượng thanh tra, Chánh Thanh tra Bộ Y tế kết luận như sau:

### **I. THÔNG TIN CHUNG**

Hà Nội là trung tâm đầu não Chính trị - Hành chính quốc gia; là nơi đặt trụ sở của các cơ quan trung ương của Đảng và Nhà nước, các tổ chức chính trị - xã hội, các cơ quan đại diện ngoại giao, tổ chức quốc tế và là nơi diễn ra các hoạt động đối nội, đối ngoại quan trọng nhất của đất nước. Thành phố Hà Nội có 30 đơn vị hành chính cấp huyện, gồm 12 quận, 17 huyện và 1 thị xã; 579 đơn vị hành chính cấp xã, gồm 383 xã, 175 phường và 21 thị trấn. Vì vậy, công tác quản lý hóa chất, chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế; hoạt động tiêm chủng là bảo vệ sức khỏe nhân dân trong xu thế mô hình bệnh tật thay đổi đang đặt ra vấn đề cấp bách trong tình hình hiện nay.

## **II. KẾT QUẢ KIỂM TRA, XÁC MINH**

### **Phần I: Về hoạt động tiêm chủng**

#### **A. Tại Công ty TNHH vắc xin Thường Tín**

##### **1. Thông tin về đơn vị**

- Tên cơ sở: Công ty TNHH vắc xin Thường Tín
- Giám đốc Công ty: Nguyễn Thu Trang
- Địa chỉ: Số 03, Phố Vũ Đức Trinh, Thị trấn Thường Tín, Huyện Thường Tín, Thành phố Hà Nội.
- Giấy đăng ký kinh doanh số: 0108560286 do Sở Kế hoạch đầu tư TP. Hà Nội cấp lần đầu ngày 25/12/2018, đăng ký thay đổi lần thứ 3 ngày 15/4/2021.

##### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

###### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Cơ sở tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại Thông báo số 01/VCTT ngày 25 tháng 12 năm 2018 đã được Sở Y tế tiếp nhận cùng ngày và công bố trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế TP. Hà Nội.

###### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở.**

###### **a) Về cơ sở vật chất và trang thiết bị tiêm chủng**

- Khu vực tiêm chủng có cơ sở vật chất đảm bảo để thực hiện hoạt động tiêm chủng theo quy định (thông thoáng, đủ ánh sáng và được bố trí theo nguyên tắc một chiều..).

- Có đủ trang thiết bị để thực hiện hoạt động tiêm chủng, các thiết bị bảo quản vắc xin, nhiệt kế theo dõi nhiệt độ hằng ngày đã được bảo dưỡng, hiệu chuẩn và kiểm định; Các thiết bị phục vụ hoạt động tiêm chủng có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng, được dán tem, dán nhãn đầy đủ.

###### **b) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

- Đảm bảo nhân sự để thực hiện hoạt động tiêm chủng: Tại điểm tiêm Công ty phân công 05 cán bộ thay ca làm việc hàng ngày, trong đó có 01 Bác sĩ; 03 điều dưỡng; 01 dược sĩ.

- Nhân sự tham gia tiêm chủng có đầy đủ chứng chỉ, bằng cấp phù hợp và đã được tập huấn, tập huấn lại hằng năm theo quy định.

###### **c) Việc tiếp nhận, vận chuyển và bảo quản vắc xin trong tiêm chủng**

- Vắc xin sử dụng tiêm chủng tại Công ty được cung cấp bởi các đơn vị có hóa đơn, chứng từ, hợp đồng do các bên tham gia ký kết đầy đủ theo quy định.

- Vắc xin được bàn giao tại kho của Công ty và có biên bản bàn giao giữa nhà cung cấp với công ty có chữ ký đầy đủ 02 bên, tuy nhiên một số phiếu giao nhận chưa ghi đầy đủ ngày tháng.

- Việc bảo quản vắc xin: Công ty có kho bảo quản vắc xin đảm bảo an toàn, trong kho bảo quản vắc xin có các tủ để bảo quản vắc xin. Hằng ngày nhân viên phòng tiêm của Công ty theo dõi 2 lần/ngày và có ghi chép đầy đủ. Vắc xin được theo dõi, quản lý bởi nhân viên có chuyên môn; vắc xin và dung môi được sắp xếp theo khu vực quy định, theo loại, theo lô, hạn sử dụng để thuận tiện việc cấp phát và sử dụng; Kiểm tra tình trạng bảo quản và thông tin tiếp nhận vắc xin: Đúng quy định.

#### đ) Tổ chức tiêm chủng

- Thực hiện quy trình tiêm chủng theo đúng hướng dẫn của Bộ Y tế:

+ Đối tượng đến tiêm chủng được nhân viên tư vấn tiêm chủng cung cấp thông tin liên quan về tiêm chủng cho người được tiêm chủng hoặc Bố/Mẹ, người giám hộ của trẻ em. Thực hiện tiêm chủng theo các bước quy định và được ghi chép đầy đủ các thông tin trên phiếu hoặc sổ tiêm.

+ Khám sàng lọc và tư vấn trước tiêm chủng: Đối với trẻ em thực hiện theo “Hướng dẫn khám sàng lọc trước tiêm chủng đối với trẻ em” theo Quyết định số 2704/QĐ-BYT ngày 14/6/2019 của Bộ Y tế, đối với người lớn hỏi tiền sử bệnh tật, tiền sử dị ứng, tiền sử tiêm chủng trước đây, quan sát toàn trạng, hỏi tình trạng sức khỏe hiện tại.

+ Theo dõi 30 phút sau tiêm và các quy định việc phát hiện, xử trí và báo cáo tai biến nặng sau tiêm chủng thực hiện theo quy định tại Điều 14, Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế.

- Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, Công ty thực hiện việc cập nhật thông tin của đối tượng tiêm chủng trên 02 hệ thống phần mềm: Phần mềm bệnh án điện tử và phần mềm tiêm chủng quốc gia hoặc sổ tiêm chủng điện tử, Thống kê danh sách các đối tượng được tiêm chủng tại cơ sở: Trẻ được đăng nhập trên hệ thống phần mềm Quản lý thông tin tiêm chủng Quốc gia để cập nhật thông tin, lịch sử tiêm chủng, đồng thời ghi sổ tiêm chủng cá nhân trả cho trẻ/đối tượng tiêm chủng để theo dõi lịch sử tiêm chủng theo quy định. Theo báo cáo Công ty từ ngày 01/01/2019 đến 04/5/2021 không ghi nhận trường hợp nào phản ứng sau tiêm chủng.

#### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

Thực hiện báo cáo hàng tháng, hàng quý, hàng năm về tình hình sử dụng vắc xin, tình hình phản ứng thông thường và tai biến nặng sau tiêm chủng gửi Trung tâm y tế huyện Thường Tín, tuy nhiên chưa đầy đủ các thông tin.

#### 2.4. Quản lý chất thải y tế

- Chất thải được phân loại, đựng trong các thùng theo quy định và được công ty môi trường thu gom để xử lý.

- Công ty có hợp đồng xử lý chất thải lây nhiễm, nguy hại với Công ty cổ phần vật tư thiết bị môi trường 13-URENCO 13.

#### 2.5. Kiểm soát nhiễm khuẩn

- Vệ sinh tay bằng dung dịch sát khuẩn tay nhanh.

- Sử dụng găng phù hợp phòng ngừa phơi nhiễm.

- Hướng dẫn phòng ngừa phơi nhiễm.

- Tại thời điểm thanh tra công ty thực hiện nghiêm túc việc phòng dịch theo hướng dẫn 5 K của Bộ Y tế.

#### 2.6. Việc thu giá dịch vụ tiêm chủng

- Giá dịch vụ các loại vắc xin được Công ty phê duyệt ngày 10 tháng 03 năm 2021 và được niêm yết công khai tại quầy đón tiếp khách đến tiêm.

- Giá vắc xin được công ty báo cáo thực hiện theo kết quả hợp đồng mua bán được ký hàng năm với các công ty cung cấp vắc xin, việc thực hiện công tiêm, khám theo quy định tại Thông tư 240/2016/TT-BTC ngày 11/11/2016 của Bộ tài chính.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

- Công ty đã thực hiện tự công bố cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng theo quy định; có cơ sở vật chất, trang thiết bị, nhân sự phòng tiêm đảm bảo để thực hiện hoạt động tiêm chủng.

- Thực hiện việc tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản và cấp phát vắc xin theo quy định của GSP.

- Thực hiện quy trình tiêm chủng an toàn theo hướng dẫn của Bộ Y tế.

- Đối tượng tiêm chủng được quản lý, cập nhật đầy đủ trên phần mềm tiêm chủng Quốc gia hoặc sổ tiêm chủng điện tử và được báo cáo về Trung tâm y tế huyện Thường Tín theo quy định.

- Giá dịch vụ các loại vắc xin được Công ty phê duyệt và niêm yết công khai tại quầy đón tiếp khách đến tiêm.

- Đối với một số tồn tại về chưa cập nhật đầy đủ thông tin về báo cáo về hoạt động tiêm chủng, Công ty TNHH vắc xin Thường Tín đã chủ động tổ chức rà soát và đã khắc phục ngay các nội dung theo đúng quy định.

### **B. Tại Trạm Y tế phường Yên Sở**

#### **1. Thông tin đơn vị**

- Tên cơ sở: Trạm Y tế phường Yên Sở

- Địa chỉ: số 12 phố Yên Sở, phường Yên Sở, quận Hoàng Mai, TP. Hà Nội

- Số điện thoại: 024. 8615452

Trạm Y tế Yên Sở có chức năng cung cấp, thực hiện các dịch vụ chăm sóc sức khỏe ban đầu cho nhân dân trên địa bàn phường Yên Sở, trong đó có hoạt động tiêm chủng vắc xin trong chương trình mở rộng cho các đối tượng và được giao tiêm vắc xin Covid-19 cho các đối tượng ưu tiên trên địa bàn phường.

#### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

##### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Cơ sở tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại Thông báo số 200/VCTT ngày 16/3//2020 đã được Sở Y tế tiếp nhận cùng ngày và công bố trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế TP. Hà Nội.

##### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở**

###### **a) Về cơ sở vật chất, trang thiết bị**

- Cơ sở vật chất: Khu vực tiêm chủng về cơ bản đảm bảo thực hiện hoạt động tiêm chủng và bố trí theo nguyên tắc một chiều từ đón tiếp, hướng dẫn, tư vấn, khám sàng lọc, thực hiện tiêm chủng, theo dõi và xử trí phản ứng sau tiêm chủng.

- Trang thiết bị bảo quản vắc xin:

+ Cơ sở có 01 tủ bảo quản vắc xin số ký hiệu RCW 50 EG, nước sản xuất Bỉ, số Seri 4421157 bàn giao lắp đặt tại Trạm Y tế năm 2014 đã bị hỏng từ tháng 08/2020. Trạm Y tế đã có bản tường trình lên Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai từ ngày 06/8/2020, tuy nhiên đến nay chưa được sửa chữa để bảo quản vắc xin.

+ Kiểm tra phích lạnh bảo quản vắc xin của Trạm Y tế dùng để nhận vắc xin tiêm chủng trong ngày đã hết thời hạn hiệu chuẩn từ tháng 11/2020, đến thời điểm kiểm tra chưa được hiệu chuẩn theo quy định.

###### **b) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

- Trạm Y tế có 08 nhân viên, trong đó có phân công 07 cán bộ tham gia trực tiếp công tác tiêm chủng: 01 Bác sĩ, 03 điều dưỡng, 01 y sĩ đa khoa, 01 nữ hộ sinh,

01 y sĩ đông y tham gia công tác tiêm chủng và hướng dẫn khách hàng đến tiêm chủng; 01 dược sỹ trung học tham gia công tác bảo quản vắc xin.

- Kiểm tra hồ sơ do Trạm Y tế cung cấp, Đoàn thanh tra ghi nhận từ tháng 01/2020 đến thời điểm thanh tra 03/07/2021 nhân viên tham gia tiêm chủng đã được tập huấn lại các quy định về tiêm chủng trong năm 2020, 2021.

c) Việc tiếp nhận, vận chuyển bảo quản vắc xin trong tiêm chủng

- Vắc xin tiêm chủng mở rộng do Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai cấp phát cho Trạm Y tế theo kế hoạch để tiêm chủng. Việc tiếp nhận vắc xin được Trạm Y tế báo cáo căn cứ kế hoạch tiêm chủng do Trung tâm phê duyệt, mỗi lần tiêm chủng Trạm Y tế cử nhân viên lên Trung tâm để tiếp nhận vắc xin bằng phích lạnh về Trạm Y tế để tiêm chủng. Cuối mỗi ngày tiêm chủng Trạm Y tế sẽ mang vắc xin chưa sử dụng lên Trung tâm Y tế quận gửi để bảo quản (Tại thời điểm kiểm tra Tủ bảo quản vắc xin của Trạm đã hỏng).

- Bảo quản vắc xin: Tủ bảo quản vắc xin của Trạm Y tế đã hỏng, do vậy Trạm Y tế chỉ bảo quản vắc xin trong ngày tiêm chủng bằng phích lạnh.

- Kiểm tra tình trạng bảo quản và thông tin tiếp nhận vắc xin khi gửi bảo quản vắc xin tại Trung tâm y tế ghi nhận: Không có biên bản giao nhận vắc xin giữa Trạm Y tế và Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai. Một số biên bản nhận vắc xin từ Trung tâm y tế về Trạm Y tế tên vắc xin chưa ghi đúng tên trên vỏ lọ vắc xin, sai số ký hiệu văn bản, thiếu thông tin về chỉ thị nhiệt độ, tình trạng vắc xin.

d) Tổ chức tiêm chủng

- Cơ sở tiêm chủng thực hiện quy trình tiêm chủng theo đúng hướng dẫn của Bộ Y tế: Sắp xếp và bố trí điểm tiêm chủng theo quy trình một chiều; Khám sàng lọc và tư vấn trước tiêm chủng. Có hộp chống sốc và phác đồ chống theo quy định.

Kiểm tra ngẫu nhiên 07 phiếu khám sàng lọc ngày 05/5/2021, Đoàn thanh tra ghi nhận: 01/07 trẻ hoãn tiêm chủng do khám sàng lọc nhiệt độ đối tượng tiêm >37,8 độ C; 06/06 đối tượng tiêm chủng thực hiện theo “Hướng dẫn khám sàng lọc trước tiêm chủng đối với trẻ em” ban hành theo Quyết định số 2704/QĐ-BYT ngày 14/6/2019 của Bộ Y tế, đối với người lớn hỏi tiền sử bệnh tật, tiền sử dị ứng, tiền sử tiêm chủng trước đây, quan sát toàn trạng, hỏi tình trạng sức khỏe hiện tại; Có thực hiện việc tư vấn tiêm chủng cho người được tiêm chủng hoặc Bố/Mẹ, người giám hộ của trẻ em.

- Theo dõi 30 phút sau tiêm và các quy định việc phát hiện, xử trí theo Thông tư số 34/2018/TT-BYT đầy đủ. Riêng báo cáo tai biến nặng sau tiêm chủng chưa ghi đầy đủ thông tin.

- Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, Trạm Y tế thực hiện việc cập nhật thông tin của đối tượng tiêm chủng trên hệ thống phần mềm quốc gia hoặc sổ tiêm chủng điện tử, Thống kê danh sách các đối tượng được tiêm chủng tại cơ sở: Trẻ được đăng nhập trên hệ thống phần mềm Quản lý thông tin tiêm chủng Quốc gia để cập nhật thông tin, lịch sử tiêm chủng, đồng thời ghi sổ tiêm chủng cá nhân trả cho trẻ/đối tượng tiêm chủng để theo dõi lịch sử tiêm chủng theo quy định.

- Theo báo cáo Trạm Y tế phường Yên Sở từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra Trạm Y tế báo cáo ghi nhận 02 trường hợp tai biến nặng sau tiêm được chuyển kịp thời lên Bệnh viện xanh Pôn xử lý kịp thời.

### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

Thực hiện báo cáo hàng tháng, quý, năm về tình hình sử dụng vắc xin, tình hình phản ứng thông thường và tai biến nặng sau tiêm chủng gửi Trung tâm y tế quận Hoàng Mai, tuy nhiên báo cáo theo mẫu của Chương trình tiêm chủng mở rộng, chưa thực hiện theo mẫu quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế.

### 2.4. Quản lý chất thải y tế và kiểm soát nhiễm khuẩn

Theo báo cáo của Trạm Y tế việc phân loại, xử lý rác thải theo hợp đồng do Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai ký kết.

Thực hiện việc vệ sinh tay bằng dung dịch sát khuẩn tay nhanh; Sử dụng găng phù hợp phòng ngừa phơi nhiễm; Hướng dẫn phòng ngừa phơi nhiễm.

## 3. Việc triển khai tiêm chủng Covid-19

### 3.1. Việc tiêm chủng

Theo báo cáo của Trạm Y tế Yên Sở, Trạm Y tế đã triển khai việc tiêm chủng vắc xin Covid-19 cho các nhóm đối tượng ưu tiên theo quy định của kế hoạch triển khai tiêm phòng Covid-19 ngày 19/4/2021 của Ban Chỉ đạo Phường Yên Sở và Kế hoạch của Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai, cụ thể:

- + Tổ chức tiêm ngày 22-23/4/2021 và tiêm vét vào ngày 26/4/2021.
- + Tổng số đối tượng được phân bổ tiêm theo kế hoạch: 260 trường hợp.
- + Số được đối tượng được tiêm: 138 trường hợp (Tiêm tại trạm 135; 06 trường hợp chuyển tiêm tại bệnh viện Thanh Nhàn do huyết áp cao, tuy nhiên chỉ có 03 trường hợp tiêm; 03 trường hợp còn lại lý do vì điều kiện xa nên không tiêm).
- + 122 trường hợp đã đăng ký nhưng không tiêm vì nhiều lý do khác nhau.
- Trạm Y tế chưa triển khai thực hiện ghi chép, lưu giữ, cơ sở dữ liệu tiêm chủng của các đối tượng tiêm chủng vào phần mềm quản lý hồ sơ sức khỏe trên trang điện tử theo quy định hiện hành. Theo báo cáo của đơn vị, do hệ thống phần mềm bị lỗi nên chưa triển khai được.
- Tại thời điểm thanh tra, Trạm Y tế đã thực hiện phòng dịch theo hướng dẫn 5K của Bộ Y tế, điều tra, giám sát, phát hiện các trường hợp F2 (23 trường hợp), F3 (46 trường hợp) và có báo cáo cho Ban chỉ đạo phòng chống dịch của Phường và Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai để thực hiện việc cách ly và theo dõi sức khỏe theo quy định.

### 3.2. Việc tiếp nhận và bảo quản vắc xin

Trạm Y tế tiếp nhận vắc xin Covid-19 bằng phích lạnh tại Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai để tiêm trong ngày.

Vắc xin tiếp nhận tiêm chủng Covid-19 tiêm chưa hết cuối ngày chuyển về cho Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai bảo quản.

## 4. Nhận xét, đánh giá

- Cơ sở đã tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng và công bố trên cổng thông tin điện tử của Sở Y tế.
- Có cơ sở vật chất bảo đảm thực hiện hoạt động tiêm chủng.
- Nhân sự tham gia tiêm vắc xin Covid-19 đã được tập huấn.
- Việc tổ chức tiêm chủng mở rộng và tiêm Vắc xin Covid-19 theo hướng dẫn của Bộ Y tế.
- Đối với một số trang thiết bị bảo quản vắc xin chưa đáp ứng yêu cầu theo quy định, Trung tâm đã có văn bản gửi Trung tâm Y tế quận Hoàng Mai để có phương án sửa chữa.

- Đối với việc giao nhận vắc xin chưa có biên bản giao nhận hoặc biên bản giao nhận không có đầy đủ thông tin; Biểu mẫu báo cáo chưa phù hợp theo quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT ngày 12/11/2018 của Bộ Y tế; chưa cập nhật đầy đủ cơ sở dữ liệu tiêm chủng, Trung tâm đã có kế hoạch và biện pháp thực hiện các nội dung này trong thời gian thanh tra.

### **C. Bệnh viện đa khoa Quốc tế Thiên Đức**

#### **1. Thông tin chung**

- Tên cơ sở: Bệnh viện đa khoa Quốc tế Thiên Đức
- Địa chỉ: 207 phố Phùng Hưng, P. Phúc La, Q. Hà Đông, TP. Hà Nội.
- Điện thoại: 024.2324.0517. Hotline: 1900.969638.
- Thực hiện việc phòng, chống dịch Covid-19 theo quy định 5 K của Bộ Y tế

#### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

##### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Bệnh viện có 01 phòng tiêm chủng dịch vụ được bố trí tại tầng 2 trong khuôn viên của bệnh viện.

Phòng tiêm chủng dịch vụ của bệnh viện đã thực hiện việc tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 121/CV BV ngày 01/02/2021 đã được Sở Y tế đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế TP. Hà Nội.

##### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở**

###### **a) Về cơ sở vật chất và trang thiết bị tiêm chủng**

- Khu vực tiêm chủng của Công ty có cơ sở vật chất đảm bảo để thực hiện hoạt động tiêm chủng theo quy định (được che được mưa, nắng, thông thoáng, đủ ánh sáng và được bố trí theo nguyên tắc một chiều..).

- Có đủ trang thiết bị để thực hiện hoạt động tiêm chủng, các thiết bị bảo quản vắc xin, nhiệt kế theo dõi nhiệt độ hằng ngày đã được bảo dưỡng, hiệu chuẩn và kiểm định; Các thiết bị phục vụ hoạt động tiêm chủng có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng, được dán tem, dán nhãn đầy đủ.

###### **c) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, theo báo cáo và qua kiểm tra xác minh hồ sơ nhân sự phòng tiêm chủng dịch vụ, Đoàn thanh tra ghi nhận: Bệnh viện có 05 nhân viên tham gia trực tiếp công tác tiêm chủng: 02 Bác sĩ, 03 điều dưỡng đã được tập huấn về công tác tiêm chủng.

###### **d) Việc tiếp nhận, vận chuyển bảo quản vắc xin trong tiêm chủng**

- Tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản vắc xin được thực hiện theo quy trình GSP của khoa dược đã được ban giám đốc bệnh viện phê duyệt. Vắc xin khi tiếp nhận được thực hiện theo biên bản giao nhận và phiếu nhập kho kèm biên bản kiểm nhập giữa 02 bên. Việc tiếp nhận vắc xin từ kho xuống phòng tiêm bằng phích, sau đó vắc xin được bố trí vào tủ lạnh bảo quản vắc xin để tiêm chủng hằng ngày.

- Vắc xin được cấp phát theo qui định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT ngày 16/11/2018 của Bộ Y tế.

- Kho bảo quản vắc xin của bệnh viện được bố trí tại tầng 4 chung với kho thuốc của khoa dược thuộc Bệnh viện.

- Vắc xin tiêm chủng tại Bệnh viện được nhân viên quản lý kho theo dõi nhiệt độ 2 lần/ngày buổi sáng lúc 7 giờ; buổi chiều 13 giờ 30 và được ghi chép đầy đủ vào bảng theo dõi hằng ngày.

#### đ) Tổ chức tiêm chủng

- Bệnh viện thực hiện tiêm chủng theo quy trình và hướng dẫn của Bộ Y tế:

+ Thực hiện khám sàng lọc đầy đủ trước tiêm chủng, tư vấn cho đối tượng tiêm chủng, cha mẹ, người giám hộ của trẻ biết về tác dụng, lợi ích của việc sử dụng vắc xin, liều dùng và đường dùng của loại vắc xin được tiêm chủng trước mỗi lần tiêm và giải thích những phản ứng có thể gặp sau tiêm chủng; tuy nhiên phiếu khám sàng lọc chưa đúng với mẫu quy định tại Quyết định 2470/QĐ-BYT ngày 14/6/2019 của Bộ Y tế.

+ Việc khám sàng lọc, tư vấn tiêm viêm gan B trong 24 giờ đầu cho trẻ sơ sinh: Thực hiện theo quy định, tuy nhiên biểu mẫu khám sàng lọc chưa phù hợp theo Quyết định số 2470/QĐ-BYT ngày 14/6/2019 của Bộ Y tế.

+ Thực hiện đầy đủ việc theo dõi 30 phút sau tiêm chủng theo quy định.

+ Đối tượng tiêm chủng được cập nhật trên hệ thống phần mềm tiêm chủng quốc gia. Theo báo cáo Bệnh viện từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra Bệnh viện báo cáo không có trường hợp phản ứng nặng sau tiêm chủng.

#### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

- Bệnh viện thực hiện báo cáo việc sử dụng vắc xin hằng tháng, quý, năm lên Trung tâm y tế quận Hà Đông theo mẫu qui định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế. Bệnh viện chưa phải thực hiện báo cáo trường hợp nào đột xuất sau tiêm chủng.

- Hồ sơ xuất, nhập vắc xin từ kho về được lưu lại đầy đủ.

#### 2.4. Quản lý chất thải y tế

Bệnh viện ký hợp đồng với Công ty Cổ phần Vật tư thiết bị Môi trường 13-URENCO thực hiện việc vận chuyển, xử lý rác thải Y tế nguy hại theo hợp đồng số 0910/2020/HĐKT do ngày 09/10/2020.

### 3. Nhận xét, đánh giá

- Bệnh viện đã thực hiện việc tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng theo quy định; có cơ sở vật chất, trang thiết bị, nhân sự phòng tiêm đảm bảo để thực hiện hoạt động tiêm chủng.

- Thực hiện tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản vắc xin và tổ chức tiêm chủng, quản lý đối tượng tiêm chủng theo quy định.

- Có hợp đồng với các đơn vị trong việc cung ứng vắc xin và niêm yết công khai giá dịch vụ tại phòng tiêm.

- Đối với một số phiếu khám sàng lọc chưa đúng với mẫu quy định tại Quyết định 2470/QĐ-BYT ngày 14/6/2019 của Bộ Y tế, Bệnh viện đa khoa Quốc tế Thiên Đức chủ động bổ sung khắc phục theo đúng quy định.

## D. Bệnh viện đa khoa Hà Đông

### 1. Thông tin chung

- Tên cơ sở: Bệnh viện đa khoa Hà Đông

- Địa chỉ: Số 2 phố Bế Văn Đàn, P. Quang Trung, Q. Hà Đông, TP. Hà Nội.

- Số điện thoại: 024.33826203

Là bệnh viện hạng I trực thuộc Sở Y tế TP. Hà Nội với 600 giường kê hoạch, Bệnh viện Đa khoa Hà Đông luôn hoàn thành tốt nhiệm vụ được giao, tạo dựng được niềm tin trong lòng nhân dân trên địa bàn quận và các vùng lân cận. Ngoài tiêm chủng mở rộng, bệnh viện có phòng tiêm chủng dịch vụ.



## **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Bệnh viện có 01 Đơn nguyên tiêm chủng đã được cấp giấy chứng nhận cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 688/SYT- CNĐĐKTC do Sở Y tế Hà Nội cấp ngày 17/6/2016 và được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế Hà Nội.

### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở**

#### **a) Về cơ sở vật chất, trang thiết bị**

- Bệnh viện có cơ sở vật chất đảm bảo để tổ chức tiêm chủng. Khu vực tiêm chủng được bố trí theo nguyên tắc một chiều từ đón tiếp, hướng dẫn, tư vấn, khám sàng lọc, thực hiện tiêm chủng, theo dõi và xử trí phản ứng sau tiêm chủng.

- Có đủ trang thiết bị để thực hiện hoạt động tiêm chủng, các thiết bị bảo quản vắc xin, nhiệt kế theo dõi nhiệt độ hằng ngày đã được bảo dưỡng, hiệu chuẩn và kiểm định; Các thiết bị phục vụ hoạt động tiêm chủng có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng, được dán tem, dán nhãn đầy đủ.

+ Có phác đồ xử trí phản ứng sau tiêm chủng và có đủ hộp chống sốc phản vệ đảm bảo cơ sở trang thiết bị y tế và thuốc tối thiểu cấp cứu phản vệ theo quy định;

+ Thực hiện việc theo dõi và ghi chép nhiệt độ tại các tủ bảo quản vắc xin theo đúng quy định.

#### **c) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

- Theo báo cáo của đơn vị và qua kiểm tra thực tế phòng tiêm chủng của bệnh viện ghi nhận có 18 nhân viên tham gia tiêm chủng: 05 Bác sĩ, 10 điều dưỡng, 02 dược sĩ, 01 nữ hộ sinh.

- Nhân sự tham gia tiêm chủng có đầy đủ chứng chỉ, bằng cấp phù hợp và đã được tập huấn, tập huấn lại hằng năm theo quy định.

#### **d) Việc tiếp nhận, vận chuyển bảo quản vắc xin trong tiêm chủng**

- Việc tiếp nhận vắc xin trong chương trình tiêm chủng mở rộng do Trung tâm Y tế quận Hà Đông cấp cho Bệnh viện theo kế hoạch.

- Bảo quản vắc xin: Có tủ bảo quản vắc xin của Bệnh viện đang hoạt động tốt, có dán tem hiệu chuẩn còn hiệu lực.

- Kho bảo quản vắc xin của bệnh viện đã thực hiện thông báo cơ sở đáp ứng thực hành tốt bảo quản vắc xin (GSP) theo quy định.

#### **đ) Tổ chức tiêm chủng**

- Bệnh viện thực hiện tiêm chủng dịch vụ theo quy trình hướng dẫn của Bộ Y tế: Bố trí điểm tiêm chủng theo quy trình một chiều; đối tượng đến tiêm chủng được khám sàng lọc, tư vấn trước tiêm chủng và theo dõi 30 phút sau tiêm chủng.

- Theo báo cáo Bệnh viện đa khoa Hà Đông từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra Bệnh viện báo cáo ghi nhận không trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng mà chỉ có phản ứng thông thường và đều được tư vấn và xử trí kịp thời.

- Kiểm tra ngẫu nhiên 10 phiếu khám sàng lọc ngày 05/5/2021, Đoàn thanh tra ghi nhận: Không có trường hợp nào hoãn tiêm chủng do khám sàng lọc; 10/10 đối tượng tiêm chủng thực hiện theo “Hướng dẫn khám sàng lọc trước tiêm chủng đối với trẻ em” ban hành theo Quyết định số 2704/QĐ-BYT ngày 14/6/2019 của Bộ Y tế; thực hiện tư vấn, thông tin đầy đủ cho đối tượng được tiêm chủng hoặc Bố/Mẹ, người giám hộ của trẻ em.

- Bệnh viện thực hiện việc cập nhật thông tin của đối tượng tiêm chủng trên hệ thống phần mềm tiêm chủng quốc gia và sổ tiêm chủng điện tử, thống kê danh sách các đối tượng được tiêm chủng tại cơ sở: Trẻ được đăng nhập trên hệ thống phần mềm Quản lý thông tin tiêm chủng Quốc gia để cập nhật thông tin, lịch sử tiêm chủng, đồng thời ghi sổ tiêm chủng cá nhân trả cho trẻ/đối tượng tiêm chủng để theo dõi lịch sử tiêm chủng theo quy định.

- Đối với việc tiêm chủng Viêm gan B trẻ sơ sinh được thực hiện tại Đơn nguyên tiêm chủng của Bệnh viện.

### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

Theo báo cáo của bệnh viện, bệnh viện thực hiện báo cáo hàng tháng, hàng quý, hàng năm về tình hình sử dụng vắc xin, tuy nhiên việc báo cáo chưa đầy đủ theo các mẫu báo cáo quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế.

### 2.4. Quản lý chất thải y tế

Đoàn kiểm tra trực tiếp tại Bệnh viện việc phân loại, xử lý rác thải nguy hại theo hợp đồng số 08/BVHD-MTX do Bệnh Viện ký kết với Công ty TNHH SX DV TM Môi Trường Xanh ngày 01/02/2020.

### 2.5. Kiểm soát nhiễm khuẩn

Theo báo cáo của Bệnh viện: Bệnh viện thực hiện việc vệ sinh tay bằng dung dịch sát khuẩn tay nhanh; Sử dụng găng phù hợp phòng ngừa phơi nhiễm; Hướng dẫn phòng ngừa phơi nhiễm.

### 2.6. Về thực hiện giá dịch vụ tiêm chủng

Bệnh viện đã thực hiện việc xây dựng giá tiêm vắc xin dịch vụ theo Quyết định số 96/QĐ-BV ngày 10/12/2020 do Lãnh đạo phê duyệt, giá vắc xin được niêm yết công khai theo quy định.

## 3. Việc tiêm chủng vắc xin Covid-19

### 3.1. Việc tiếp nhận vắc xin

Bệnh viện tiếp nhận vắc xin Covid-19 tại Trung tâm Y tế quận Hà Đông bằng phích lạnh để tiêm chủng cho các đối tượng, danh sách được thống kê theo ngày đảm bảo tiêm đúng và đủ số lượng.

### 3.2. Việc tiêm chủng

- Theo báo cáo của Bệnh viện, Bệnh viện đã triển khai việc tiêm chủng vắc xin Covid-19 cho các nhóm đối tượng ưu tiên theo quy định và kế hoạch triển khai tiêm phòng Covid-19 ngày 08/03/2021 của Sở Y tế Hà Nội; ngày 19/4/2021 của UBND quận Hà Đông, cụ thể:

+ Đợt 1, ngày 15/3/2021 tiêm vắc xin cho 31 nhân viên thuộc bệnh viện;

+ Đợt 02 từ ngày 20/4/2021 đến 05/5/2021 tiêm cho 928 đối tượng của các cơ sở y tế theo kế hoạch phân công. Số đối tượng thực tế tiêm là 883 người, 45 trường hợp đã đăng ký nhưng không tiêm vì nhiều lý do khác nhau.

- Sau tiêm khi tiêm Covid-19 ghi nhận không có trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng, có 112 trường hợp phản ứng thông thường và được tư vấn, xử trí kịp thời.

- Tại thời điểm thanh tra, Bệnh viện đã thực hiện phòng dịch theo hướng dẫn 5K của Bộ Y tế, điều tra, giám sát, phát hiện các trường hợp F2 (9 trường hợp nghi ngờ và đang theo dõi tại khu cách ly của khoa Nhiệt đới của Bệnh Viện) và có báo cáo

cho Sở Y tế Hà Nội, PA 03 và Trung tâm Y tế quận Hà Đông để thực hiện việc cách ly và theo dõi sức khỏe theo quy định.

#### **4. Nhận xét, đánh giá**

- Cơ sở đã tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng và công bố trên cổng thông tin điện tử của Sở Y tế. Cơ sở vật chất, trang thiết bị và nhân sự bảo đảm thực hiện hoạt động tiêm chủng.

- Thực hiện việc tiếp nhận, vận chuyển và bảo quản vắc xin theo quy định.

- Thực hiện quy trình tiêm chủng, bao gồm cả tiêm Vắc xin Covid-19 theo đúng hướng dẫn của Bộ Y tế.

- Đối tượng tiêm chủng được quản lý và cập nhật trên hệ thống tiêm chủng quốc gia

- Giá dịch vụ vắc xin được bệnh viện xây dựng và Lãnh đạo phê duyệt, được niêm yết công khai theo quy định.

- Đối với một số mẫu báo cáo về tình hình sử dụng vắc xin chưa cập nhật đầy đủ thông tin hoặc một số biên bản giao nhận vắc xin chưa phù hợp, trong quá trình Thanh tra Bệnh viện đã chủ động khắc phục và thực hiện theo đúng quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế.

### **D. Trung tâm tiêm chủng VNVC ICON4 Cầu Giấy**

#### **1. Thông tin chung**

- Tên cơ sở: Trung tâm tiêm chủng VNVC ICON4 Cầu Giấy

- Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp VNVC ICON4 Cầu Giấy- Công ty cổ phần Vacxin Việt nam, Mã số doanh nghiệp: 00001, đăng ký lần đầu ngày 07 tháng 8 năm 2018 do Sở Kế hoạch và Đầu tư Thành phố Hà Nội cấp.

- Địa chỉ: Tòa ICON4 - 243A Đê La Thành - Đống Đa - Hà Nội

#### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

##### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Cơ sở tiêm chủng đã tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 48/2018/VNVC-HCNS ngày 01 tháng 06 năm 2018, được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế TP. Hà Nội.

##### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở.**

###### **a) Về cơ sở vật chất và trang thiết bị**

Theo báo cáo của Trung tâm tiêm chủng, Trung tâm có 14 phòng tiêm được bố trí tại tầng 2 của toàn nhà Icon 4 có địa chỉ như đã nêu phần thông tin chung. Khu vực tiêm chủng có cơ sở vật chất đảm bảo thực hiện tiêm chủng, khu vực tiêm chủng thông thoáng và được bố trí theo nguyên tắc một chiều.

Trung tâm có đầy đủ trang thiết bị công nghệ tiên tiến để triển khai hoạt động tiêm chủng. Trang thiết bị được kiểm định, hiệu chuẩn và bảo dưỡng định kỳ, có dán tem, nhãn; tủ bảo quản vắc xin được nhân viên phòng tiêm theo dõi nhiệt độ 02 ngày/lần và ghi chép đầy đủ thông tin theo quy định.

Tại phòng tiêm của trung tâm có sơ đồ xử trí các trường hợp phản ứng sau tiêm và hộp chống sốc theo hướng dẫn của thông tư 51/2017/TT-BYT.

- c) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng
- Nhân viên y tế tại trung tâm bao gồm: 14 bác sĩ khám sàng lọc và tư vấn tiêm chủng, 39 điều dưỡng tham gia trực tiếp công tác tiêm chủng.
  - Nhân viên tham gia công tác tiêm chủng đã được tập huấn về tiêm chủng.

- d) Việc tiếp nhận, vận chuyển bảo quản vắc xin trong tiêm chủng
- Việc vận chuyển vắc xin về điểm tiêm chủng bằng xe lạnh từ kho tổng của Trung tâm có địa chỉ 180 Trường Chinh, quận Đống Đa, TP. Hà Nội về để bảo quản và thực hiện tiêm chủng.
  - Trung tâm có kho bảo quản vắc xin bố trí tại tầng 3 cùng địa chỉ điểm tiêm chủng. Kho bảo quản vắc xin của Trung tâm đáp ứng thực hành tốt bảo quản vắc xin (GSP) theo quy định.

- đ) Tổ chức tiêm chủng
- Trung tâm thực hiện việc tiêm chủng theo đúng quy trình tiêm chủng và hướng dẫn của Bộ Y tế.
  - Tại phòng tiêm: Trước khi tiêm chủng, nhân viên tiêm chủng kiểm tra, đối chiếu chỉ định vắc xin và sổ tiêm chủng của khách hàng; cung cấp đầy đủ các thông tin cho đối tượng tiêm về vắc xin (Tên, hàm lượng, số lô, hạn dùng, nước sản xuất...)
  - Đối tượng tiêm chủng tại trung tâm được cấp mã số định danh và được cập nhật thông tin lên phần mềm quản lý của VNVC và cập nhật tự động lên phần mềm tiêm chủng Quốc gia; Đối tượng đến tiêm chủng đều được khám sàng lọc và tư vấn trước tiêm theo quy định.
  - Đối tượng tiêm chủng được theo dõi 30 phút sau tiêm và hướng dẫn theo dõi tại nhà tối thiểu 72 giờ.

### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

Trung tâm thực hiện báo cáo tháng, báo cáo quý hoặc đột xuất theo quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT và các văn bản liên quan theo quy định của Bộ Y tế, tuy nhiên có thông tin trong báo cáo chưa rõ ràng (báo cáo về trường hợp phản ứng sau tiêm phải có số liệu cụ thể về số trường hợp nhưng trung tâm chỉ đánh dấu nhân vào cột đó).

### 2.4. Quản lý chất thải y tế

Tại phòng tiêm có dụng cụ chứa chất thải y tế và chất thải thông thường theo quy định. Việc thu gom, vận chuyển, lưu trữ và xử lý chất thải y tế thực hiện theo hợp đồng số 04/01/2021/HĐBV ngày 02/01/2021 do Công ty Cổ phần Vacxin Việt Nam ký kết với Công ty cổ phần xử lý tái chế chất thải công nghiệp Hòa Bình.

### 2.5. Kiểm soát nhiễm khuẩn

- Trung tâm đã xây dựng qui trình phòng ngừa phơi nhiễm, có hướng dẫn phòng ngừa phơi nhiễm phổ biến đến các bộ phận liên quan.
- Tại các phòng khám, phòng tiêm có đầy đủ bồn rửa tay, nước, gel rửa tay. Có dung dịch sát khuẩn tay nhanh có chứa cồn đặt tại cửa ra vào, các bàn kiểm tra, tư vấn, phòng khám, phòng tiêm phục vụ khách hàng.
- Thực hiện theo quy trình rửa tay thường quy có gắn biển hướng dẫn tại các phòng khám, phòng tiêm.
- Sử dụng găng tay tại khác phòng khám, phòng tiêm, phòng cấp cứu. Sát khuẩn tay, sử dụng găng tay theo đúng quy định trước và sau khi tiếp xúc với khách

hàng. Sử dụng phiếu chỉ định màu vàng đối với các trường hợp khách hàng có bệnh lây nhiễm (Viêm gan B, HIV,...) để nhận biết phòng ngừa.

## 2.6. Về thực hiện giá dịch vụ tiêm chủng

Trung tâm có xây dựng giá tiêm vắc xin dịch vụ do Lãnh đạo phê duyệt, giá vắc xin được niêm yết công khai theo quy định.

## 3. Việc tiêm chủng vắc xin Covid-19

### a) Việc triển khai tiêm chủng Covid-19

- Trung tâm đã thực hiện tiêm vắc xin Covid 19 của Astra Zeneca cho các đối tượng được tiêm trên địa bàn quận Cầu Giấy do TTYT quận Cầu Giấy cung cấp và Công văn số 770/KSBT-PCBTN của Trung tâm kiểm soát bệnh tật Hà Nội.

- Vắc xin Covid 19 được tiếp nhận từ TTYT quận Cầu Giấy về kho bảo quản của Trung tâm để thực hiện tiêm chủng và bảo quản ở nhiệt độ 2-8 độ C.

- Về quy trình tiêm vắc xin: Trung tâm thực hiện tổ chức tiêm chủng theo hướng dẫn của công văn 1734/BYT-DP ngày 17/3/2021 và theo Quyết định số 1624/QĐ-BYT ngày 18/3/2021 của Bộ Y tế.

- Theo báo cáo của Trung tâm, tổng số danh sách được lập để triển khai tiêm chủng Covid-19: 318 người, số trường hợp được tiêm thực tế 189 người, số hoãn tiêm và chống chỉ định 129 người.

- Đối tượng đến tiêm chủng trước mỗi buổi tiêm được khai báo y tế; cam kết tiêm của đối tượng tiêm theo mẫu; khám sàng lọc trước tiêm; thực hành tiêm và theo dõi sau tiêm chủng theo đúng quy định của Bộ Y tế; sau khi tiêm, đối tượng tiêm được theo dõi 30 phút, được cấp Giấy xác nhận đã tiêm vắc xin Covid-19 và hướng dẫn theo dõi chăm sóc tại nhà ít nhất 07 ngày sau tiêm chủng. Trường hợp tiêm có dấu hiệu bất thường liên hệ đường dây nóng của Trung tâm.

- Về phản ứng sau tiêm vắc xin Covid-19: Trung tâm báo cáo không có trường hợp nào phản ứng nặng sau tiêm, các trường hợp phản ứng thông thường được Trung Tâm theo dõi, tư vấn và xử trí theo quy định.

- Trung tâm thực hiện ghi chép, lưu giữ, cơ sở dữ liệu tiêm chủng của các đối tượng tiêm chủng vào sổ theo dõi của Trung Tâm và báo cáo Trung tâm kiểm soát bệnh tật Hà nội.

### b) Tiếp nhận, vận chuyển vắc xin Covid-19

- Tổng số vắc xin được phân bổ của TTYT quận Cầu Giấy: 16 lọ

- Loại vắc xin: Covid-19 Astra Zeneca, nước sản xuất Anh; Số lô CTMAV524; HSD: 310521; mỗi lọ vắc xin tiêm tối đa 12 người.

### c) Tập huấn nhân viên tiêm chủng Covid-19

- Trung tâm ICON4 Cầu Giấy đã cử 80 nhân viên tập huấn tiêm chủng Covid-19 tại TTYT quận Cầu Giấy ngày 11/3/2021.

- Việc triển khai tiêm chủng Covid -19 tại Trung tâm có cán bộ của TTYT quận Cầu Giấy và Trung tâm CDC Hà Nội giám sát, hướng dẫn.

### d) Cơ sở vật chất tổ chức buổi tiêm chủng Covid-19

Việc triển khai tiêm chủng Covid-19 được bố trí tại hội trường tầng 2 của Trung Tâm; việc bố trí tiêm chủng theo đúng quy định hướng dẫn tại Quyết định số 1734/BYT-DP ngày 17/3/2021 của Bộ Y tế.

#### **4. Nhận xét, đánh giá**

- Trung Tâm đã tự công bố cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng và được Sở Y tế đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế. Cơ sở vật chất, trang thiết bị tốt và nhân sự đảm bảo thực hiện việc tiêm chủng dịch vụ và tiêm chủng Covid-19.

- Việc tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản và cấp phát vắc xin tuân thủ theo quy định.

- Việc tổ chức triển khai tiêm chủng dịch vụ và tiêm chủng Covid-19 theo đúng quy định của Bộ Y tế.

- Đối tượng tiêm chủng được cấp mã số định danh và cập nhật thông tin lên phần mềm quản lý của VNVC và cập nhật tự động lên phần mềm tiêm chủng Quốc gia, được báo cáo đầy đủ.

- Trung tâm có xây dựng giá tiêm vắc xin dịch vụ do Lãnh đạo phê duyệt, giá vắc xin được niêm yết công khai theo quy định.

#### **E. Bệnh viện đa khoa Đông Anh**

##### **1. Thông tin chung**

- Tên cơ sở: Bệnh viện đa khoa Đông Anh

- Địa chỉ: Tổ 1, Đường Cao Lỗ, Thị trấn Đông Anh, Thành phố Hà Nội.

- Theo báo cáo, Bệnh viện chỉ thực hiện hoạt động tiêm chủng mở rộng, chưa thực hiện tiêm chủng dịch vụ.

##### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

###### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Bệnh viện đã tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 518/BVĐKĐA ngày 09/10/2019 đã được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế.

###### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở**

###### **a) Về cơ sở vật chất, trang thiết bị**

- Cơ sở vật chất của khu vực tiêm chủng về cơ bản đảm bảo thực hiện hoạt động tiêm chủng và bố trí theo nguyên tắc một chiều từ đón tiếp, hướng dẫn, tư vấn, khám sàng lọc, thực hiện tiêm chủng, theo dõi và xử trí phản ứng sau tiêm chủng.

- Có phác đồ xử trí phản ứng sau tiêm chủng và có đủ hộp chống sốc phản vệ đảm bảo cơ sở trang thiết bị y tế và thuốc tối thiểu cấp cứu phản vệ theo quy định. Nhân viên của bệnh viện có kiến thức và thực hành về cấp cứu phản vệ theo phác đồ của nhân viên y tế.

- Thực hiện việc theo dõi và ghi chép nhiệt độ tại các tủ bảo quản vắc xin theo đúng quy định.

###### **c) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, theo báo cáo và qua kiểm tra xác minh, Đoàn thanh tra ghi nhận: có 43 nhân viên tham gia công tác tiêm chủng. Nhân viên tham gia công tác tiêm đã được tập huấn đầy đủ.

###### **d) Việc tiếp nhận, vận chuyển và bảo quản vắc xin trong tiêm chủng**

- Tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản vắc xin: Vắc xin tiêm chủng mở rộng được bệnh viện tiếp nhận từ Trung tâm Y tế Huyện Đông Anh theo kế hoạch.

- Bảo quản vắc xin: Kho bảo quản vắc xin thuộc khoa dược bệnh viện đáp

ứng thực hành tốt bảo quản vắc xin (GSP) theo quy định. Tại kho bảo quản vắc xin có 01 tủ bảo quản vắc xin đang hoạt động tốt, có dán tem hiệu chuẩn còn hiệu lực.

- Kiểm tra ngẫu nhiên một số biểu mẫu giao nhận vắc xin, Đoàn thanh tra ghi nhận: Bệnh viện chưa thống nhất sử dụng một biểu mẫu biên bản giao nhận vắc xin giữa Trung tâm và bệnh viện; Giao nhận giữa kho vắc xin và khoa sản của bệnh viện.

#### đ) Tổ chức tiêm chủng

- Việc tổ chức tiêm chủng thực hiện theo hướng dẫn của Bộ Y tế; Bệnh viện sắp xếp và bố trí điểm tiêm chủng theo quy trình một chiều.

- Việc quản lý đối tượng được thực hiện bằng 2 hình thức: Ghi chép vào sổ theo dõi tiêm chủng, sổ theo dõi bất thường sau tiêm và nhập thông tin các trường hợp tiêm chủng trên hệ thống phần mềm tiêm chủng quốc gia theo quy định của Bộ Y tế.

- Đối tượng đến tiêm chủng được khám sàng lọc và tư vấn trước tiêm chủng; Phiếu khám phân loại sàng lọc được lưu tại cơ sở khám chữa bệnh theo quy định.

- Việc theo dõi sau tiêm chủng 30 phút sau tiêm được thực hiện theo quy định.

- Nội dung quản lý đối tượng tiêm chủng: Nhập tên đối tượng tiêm chủng trên phần mềm tiêm chủng Quốc gia theo quy định.

- Theo báo cáo Bệnh viện đa khoa Đông Anh từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra Bệnh viện báo cáo ghi nhận không có trường hợp tai biến nặng sau tiêm chủng mà chỉ có phản ứng thông thường và đều được tư vấn và xử trí kịp thời.

#### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

Theo báo cáo của bệnh viện, bệnh viện có thực hiện báo cáo về hoạt động tiêm chủng mở rộng, tuy nhiên việc thực hiện báo cáo chưa đầy đủ thông tin.

#### 2.4. Quản lý chất thải y tế.

Đoàn kiểm tra trực tiếp tại Bệnh viện, việc thu gom, vận chuyển, xử lý rác thải y tế do Bệnh Viện ký kết với Công ty TNHH Môi Trường Phú Hà theo hợp đồng số 703/2020/PH-BVĐA ngày 01/12/2020 .

#### 2.5. Kiểm soát nhiễm khuẩn

- Bệnh viện thực hiện việc vệ sinh tay bằng dung dịch sát khuẩn tay nhanh; Sử dụng găng phù hợp phòng ngừa phơi nhiễm; Hướng dẫn phòng ngừa phơi nhiễm.

- Có dụng cụ chứa chất thải y tế, việc phân loại chất thải y tế thải tại phòng tiêm theo đúng quy định.

### 3. Việc tiêm chủng vắc xin Covid-19

#### a) Việc triển khai tiêm chủng Covid-19

Bệnh viện đã triển khai việc tiêm chủng vắc xin Covid-19 cho các nhóm đối tượng ưu tiên theo kế hoạch số 5453/KH-SYT ngày 13/4/2021 của Sở Y tế Hà Nội và Kế hoạch số 314/KH-TTYT ngày 15/4/2021 của Trung tâm Y tế huyện Đông Anh về tiếp nhận, sử dụng vắc xin phòng Covid-19 cho nhóm đối tượng ưu tiên. Bệnh viện xây dựng Kế hoạch số 729/KH-BVĐA ngày 15/4/2021 về kế hoạch tiếp nhận, sử dụng vắc xin phòng Covid-19 cho 664 người từ ngày 19/4-05/5/2021, số trường hợp được tiêm vắc xin Covid-19 thực tế: 600 người; số trường hợp hoãn tiêm và chống chỉ định 58 người; số người đăng ký nhưng chưa tiêm: 06 người (không đến trong buổi tiêm vì các lý do khác nhau).

Căn cứ danh sách được tiêm chủng do TTYT phân bổ, trước buổi tiêm bệnh viện tổ chức thực hiện việc khai báo y tế; cam kết tiêm của đối tượng tiêm theo mẫu; khám sàng lọc trước tiêm; thực hành tiêm và theo dõi sau tiêm chủng theo đúng quy định của Bộ Y tế;

Sau khi tiêm, đối tượng tiêm được theo dõi 30 phút sau tiêm và bố trí nhân lực để theo dõi và xử trí các trường hợp phản ứng sau tiêm (nếu có) theo đúng quy định của Bộ Y tế. Đối tượng tiêm vắc xin được cấp Giấy xác nhận đã tiêm vắc xin Covid-19 và hướng dẫn theo dõi chăm sóc tại nhà ít nhất 07 ngày sau tiêm chủng. Trường hợp tiêm có dấu hiệu bất thường liên hệ đường dây nóng của bệnh viện.

- Theo báo cáo của Bệnh viện kết quả 600 đối tượng được tiêm chủng Covid-19 không có trường hợp nào phản ứng nặng sau tiêm, các trường hợp phản ứng thông thường được bệnh viện theo dõi, tư vấn và xử trí theo quy định.

- Bệnh viện thực hiện ghi chép, lưu giữ, cơ sở dữ liệu tiêm chủng của các đối tượng tiêm chủng vào sổ theo dõi của Bệnh viện.

- Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, Đoàn thanh tra lấy ngẫu nhiên 10 phiếu khám sàng lọc của đối tượng tiêm chủng Covid-19 có số thứ tự 72, 101, 102, 103, 253, 257, 495, 586, 591 và 596 theo danh sách do TTYT huyện Đông Anh lập, ghi nhận: Thông tin đối tượng tiêm chủng được bệnh viện ghi chép đầy đủ tại buổi tiêm và được khám sàng lọc đúng quy định.

#### b) Tiếp nhận vắc xin Covid-19

- Tổng số Vắc xin được lĩnh từ TTYT huyện Đông Anh: 55 lọ

- Loại vắc xin: Covid-19 Astra Zeneca, nước sản xuất Anh; Số lô CTMAV524; HSD: 310521; mỗi lọ vắc xin tiêm tối đa 12 người.

- Việc tiếp nhận vắc xin được Bệnh viện cử cán bộ lên TTYT huyện nhận vắc xin và được bảo quản bằng phích lạnh về tủ bảo quản sinh phẩm của bệnh viện để tiêm chủng hằng ngày. Việc giao, nhận vắc xin có biên bản giao nhận giữa các bên theo quy định.

#### c) Tập huấn nhân viên tiêm chủng Covid-19

- Bệnh viện đã cử 15 nhân viên tập huấn tiêm chủng Covid-19 tại TTYT huyện Đông Anh tổ chức vào ngày 16/4/2021.

- Tại các buổi tiêm chủng triển khai tại Bệnh viện có cán bộ của TTYT huyện Đông Anh và Trung tâm kiểm soát bệnh tật Hà Nội giám sát, hướng dẫn.

#### d) Cơ sở vật chất tổ chức buổi tiêm chủng Covid-19

Theo báo cáo của bệnh viện, việc triển khai tiêm chủng Covid-19 được bố trí tại hội trường tầng 3 của bệnh viện; việc bố trí tiêm chủng theo đúng quy định hướng dẫn tại Quyết định số 1734/BYT-DP ngày 17/3/2021 của Bộ Y tế.

### **4. Nhận xét, đánh giá**

- Bệnh viện đã tự công bố cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 518/BVĐKĐA ngày 09/10/2019 và đã được Sở Y tế đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế.

- Bệnh viện có cơ sở vật chất, trang thiết bị, nhân lực đảm bảo thực hiện việc tiêm chủng và triển khai việc tiêm chủng Covid-19.

- Việc tiếp nhận, vận chuyển và bảo quản vắc xin cơ bản đáp ứng yêu cầu.



- Việc tổ chức triển khai tiêm chủng mở rộng và tiêm vắc xin Covid-19 theo quy trình của Bộ Y tế. Đối tượng tiêm chủng được quản lý trên phần mềm tiêm chủng Quốc gia theo quy định.

- Đối với việc một biểu mẫu biên giao nhận vắc xin giữa Trung tâm và bệnh viện chưa thống nhất; một số báo cáo hoạt động tiêm chủng chưa đầy đủ thông tin theo quy định. Bệnh viện đã chủ động rà soát cập nhật kịp thời.

## **G. Trung tâm tiêm chủng vắc xin Tràng An trực thuộc Công ty Cổ phần Đầu tư và Phát triển Y Dược Tràng An**

### **1. Thông tin chung**

- Tên cơ sở: Trung tâm tiêm chủng vắc xin Tràng An trực thuộc Công ty Cổ phần Đầu tư và Phát triển Y Dược Tràng An.

- Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp số 0107612051, đăng ký lần đầu ngày 27/10/2016, đăng ký thay đổi lần thứ 2 ngày 07/7/2020 do Sở Kế hoạch và Đầu tư Thành phố Hà Nội cấp.

- Địa chỉ: Tầng 1, Tòa nhà Vinh Quang Group-DX, khu đô thị Tây Nam Linh Đàm, phường Hoàng Liệt, Hoàng Mai, Hà Nội.

### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

#### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Trung tâm tiêm chủng vắc xin Tràng An trực thuộc Công ty Cổ phần Đầu tư và Phát triển Y Dược Tràng An (sau đây gọi tắt là Trung tâm) đã tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 14/TB-TA ngày 24 tháng 06 năm 2020 đã được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế TP. Hà Nội.

#### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở**

##### **a) Về cơ sở vật chất, trang thiết bị**

- Trung tâm có cơ sở vật chất đảm bảo để thực hiện hoạt động tiêm chủng theo quy định. Khu vực trước tiêm, khu vực tiêm và khu vực sau tiêm được bố trí hợp lý theo nguyên tắc một chiều theo quy định.

- Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, theo báo cáo và qua kiểm tra xác minh, Đoàn thanh tra ghi nhận: Trung tâm có 03 tủ bảo quản vắc xin (01 tủ bảo quản vắc xin tiêm chủng hằng ngày: 02 tủ bảo quản vắc xin để tại kho tầng 1 cùng địa chỉ để bảo quản vắc xin từ nhà cung cấp). Các tủ bảo quản vắc xin tại thời điểm kiểm tra đảm bảo hoạt động bình thường, được hiệu chuẩn hằng năm theo quy định.

- Có phác đồ xử trí phản ứng sau tiêm và Hộp thuốc chống sốc phản vệ tại phòng tiêm có đủ danh mục thiết bị và thuốc xử trí theo quy định tại Thông tư số 51/2017/TT-BYT ngày 29/12/2017 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc hướng dẫn phòng, chẩn đoán và xử trí phản vệ.

- Có dụng cụ chứa chất thải y tế và chất thải thông thường theo quy định.

##### **c) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, theo báo cáo và qua kiểm tra xác minh, Đoàn thanh tra ghi nhận: Trung tâm có 9 nhân viên, trong đó 05 nhân viên tham gia trực tiếp công tác tiêm chủng gồm: 02 bác sĩ, 02 điều dưỡng 01 dược sỹ).

- Kiểm tra hồ sơ do Trung tâm cung cấp, Đoàn thanh tra ghi nhận nhân viên tham gia công tác tiêm chủng đã được tập huấn về tiêm chủng.

#### d) Việc tiếp nhận, vận chuyển bảo quản vắc xin trong tiêm chủng

- Vắc xin được vận chuyển đến kho của Trung tâm do các đơn vị có hợp đồng với Trung tâm. Việc giao nhận vắc xin được thực hiện bằng biên bản bàn giao giữa nhà cung cấp với Trung tâm và thực hiện đầy đủ ghi chép các thông tin giao nhận vắc xin.

- Việc tiếp nhận vắc xin từ kho vào phòng tiêm chủng bằng phích, sau đó vắc xin được bố trí vào tủ lạnh bảo quản vắc xin để tiêm chủng hằng ngày. Kho bảo quản vắc xin của Trung tâm đáp ứng thực hành tốt bảo quản vắc xin (GSP) theo quy định.

#### đ. Tổ chức tiêm chủng

- Trung tâm thực hiện việc tiêm chủng theo đúng quy trình tiêm chủng và hướng dẫn của Bộ Y tế.

- Trước khi tiêm chủng: Tiếp đón khám sàng lọc, tư vấn cho gia đình đối tượng tiêm chủng; Trong khi tiêm chủng thực hiện tiêm chủng theo đúng chỉ định, bảo đảm an toàn sau khi tiêm chủng, theo dõi người tiêm chủng ít nhất 30 phút sau tiêm chủng và hướng dẫn gia đình để tiếp tục theo dõi ít nhất 24 giờ sau tiêm chủng.

- Đối tượng tiêm chủng tại trung tâm được ghi đầy đủ thông tin vào sổ tiêm chủng của đối tượng tiêm chủng và cập nhật thông tin trên hệ thống quản lý thông tin tiêm chủng Quốc gia, tuy nhiên chưa cập nhật đầy đủ một số thông tin.

- Thực hiện theo dõi ghi chép về các trường hợp phản ứng sau tiêm chủng, từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra Trung tâm báo cáo không có trường hợp phản ứng nặng sau tiêm chủng

#### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

- Trung tâm thực hiện báo cáo theo quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT và các văn bản liên quan theo quy định của Bộ Y tế, tuy nhiên báo cáo chưa đầy đủ.

- Báo cáo được gửi về Trung tâm Y tế Quận Hoàng Mai trước ngày 05 hằng tháng theo quy định.

#### 2.4. Quản lý chất thải y tế

Việc thu gom, vận chuyển, lưu trữ và xử lý chất thải y tế nguy hại thực hiện theo hợp đồng số: 000096/2020/HĐYTK ngày 29/07/2020 do Công ty CP Đầu tư và Phát triển Y Dược Tràng An ký kết với Công ty Môi trường đô thị và công nghiệp 10-URENCO 10.

#### 2.5. Kiểm soát nhiễm khuẩn

- Có dụng cụ chứa chất thải y tế, việc phân loại chất thải y tế tại phòng tiêm theo đúng quy định.

- Thực hiện các biện pháp phòng chống dịch bệnh theo khuyến cáo của Bộ Y tế. Sau mỗi ngày tiêm chủng: thực hiện vệ sinh và khử khuẩn các khu vực có nhiều tiếp xúc như phòng chờ, phòng sau tiêm, đồ chơi cho trẻ em,.. bằng dung dịch cloramin B 0,01%.

#### 2.6. Việc thu giá dịch vụ tiêm chủng.

Tại thời điểm thanh tra trung tâm đã thực hiện việc niêm yết giá dịch vụ tại Trung tâm. Giá dịch vụ được thực hiện theo hướng dẫn của Nghị định số 104/2016/NĐ-CP của Chính phủ ban hành ngày 01/07/2016.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

- Trung Tâm đã tự công bố cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng. Cơ sở vật chất, trang thiết bị, nhân lực đảm bảo thực hiện việc tiêm chủng theo quy định.
- Việc tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản, cấp phát vắc xin theo quy định.
- Tổ chức tiêm chủng an toàn theo hướng dẫn của Bộ Y tế
- Thông tin về đối tượng tiêm chủng được quản lý trên hệ thống tiêm chủng Quốc gia theo quy định. Giá dịch vụ vắc xin được phê duyệt và niêm yết công khai.
- Đối với một số thông tin trong báo cáo về tiêm chủng chưa đầy đủ thông tin, chưa cập nhật đầy đủ một số thông tin (số điện thoại, họ tên người chăm sóc trẻ...) trên phần mềm tiêm chủng quốc gia. Trung tâm đã chủ động cập nhật, bổ sung đầy đủ kịp thời.

### **H. Phòng khám đa khoa 182 Lương Thế Vinh thuộc Bệnh viện Đại học quốc Gia Hà Nội.**

#### **1. Thông tin chung**

- Tên cơ sở: Phòng khám đa khoa 182 Lương Thế Vinh thuộc Bệnh viện Đại học quốc Gia Hà Nội.
- Địa chỉ: 182 Lương Thế Vinh, Thanh Xuân Bắc, Thanh Xuân, Hà Nội

#### **2. Việc thực hiện các quy định về hoạt động tiêm chủng của cơ sở**

##### **2.1. Việc công bố điều kiện tiêm chủng**

Phòng khám đa khoa 182 Lương Thế Vinh là đơn vị có triển khai hoạt động tiêm chủng dịch vụ, đã tự công bố đủ điều kiện tiêm chủng tại văn bản số 58/TB-PKĐK, ngày 25/6/2019, được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế Hà Nội.

##### **2.2. Việc quản lý, sử dụng vắc xin và tổ chức tiêm chủng của cơ sở**

###### **a) Về cơ sở vật chất, trang thiết bị**

- Phòng tiêm chủng có cơ sở vật chất đảm bảo để thực hiện hoạt động tiêm chủng theo quy định. Khu vực trước tiêm, khu vực tiêm và khu vực sau tiêm được bố trí hợp lý theo nguyên tắc một chiều theo quy định.

- Phòng khám có trang thiết bị đảm bảo để bảo quản, sử dụng vắc xin trong tiêm chủng: Kho lạnh của Phòng khám có lắp báo động và có kiểm định kho lạnh, được theo dõi qua màn hình hiển thị nhiệt độ và zlogg 24 giờ; 01 tủ bảo quản vắc xin để trong kho được theo dõi nhiệt độ theo quy định; Có 3 tủ bảo quản vắc xin tiêm chủng hằng ngày được theo dõi nhiệt độ 03 lần/ngày. Các tủ bảo quản vắc xin tại thời điểm kiểm tra đảm bảo hoạt động bình thường. Trang thiết bị đã được kiểm định, hiệu chuẩn hoặc được bảo dưỡng hằng năm theo quy định; có hộp chống sốc phản vệ và phác đồ chống sốc phản vệ và có đầy đủ danh mục thiết bị, thuốc để xử trí theo quy định của Bộ Y tế.

###### **c) Về nhân sự thực hiện tiêm chủng**

- Tại thời điểm kiểm tra, xác minh, theo báo cáo, Đoàn thanh tra ghi nhận: Phòng khám của bệnh viện có 8 cán bộ tham gia công tác tiêm chủng (02 bác sĩ, 04 điều dưỡng; 01 dược sỹ và 01 lễ tân).

- Kiểm tra hồ sơ do Phòng tiêm chủng cung cấp, Đoàn thanh tra ghi nhận nhân viên tham gia công tác tiêm chủng đã được tham gia các lớp tập huấn, tập huấn lại hằng năm về công tác tiêm chủng.

#### d) Việc tiếp nhận, bảo quản vắc xin trong tiêm chủng

Vắc xin được vận chuyển đến kho của Phòng khám do các đơn vị có hợp đồng cung cấp. Việc giao nhận vắc xin được thực hiện bằng biên bản bàn giao giữa nhà cung cấp và Phòng khám, có ghi chép đầy đủ thông tin, tình trạng vắc xin. Việc tiếp nhận vắc xin từ kho vào phòng tiêm chủng bằng phích, sau đó vắc xin được bố trí vào tủ lạnh bảo quản vắc xin để tiêm chủng hằng ngày. Kho bảo quản vắc xin của Phòng khám đáp ứng thực hành tốt bảo quản vắc xin (GSP) theo quy định.

#### đ) Tổ chức tiêm chủng

Phòng tiêm chủng của đơn vị thực hiện quy trình tiêm chủng theo đúng quy trình tiêm chủng và hướng dẫn của Bộ Y tế: Trước khi tiêm chủng đối tượng đến tiêm chủng được tiếp đón khám sàng lọc, tư vấn về tiêm chủng; Trong khi tiêm chủng thực hiện tiêm chủng theo đúng chỉ định, bảo đảm an toàn sau khi tiêm chủng, theo dõi người tiêm chủng ít nhất 30 phút sau tiêm chủng và hướng dẫn gia đình để tiếp tục theo dõi đối tượng tiêm ít nhất 24 giờ sau tiêm chủng.

Đối tượng tiêm chủng tại phòng tiêm được sử dụng song song 2 phần mềm (phần mềm của Bệnh viện và phần mềm tiêm chủng Quốc gia).

Theo báo cáo của đơn vị từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra phòng tiêm chủng chưa ghi nhận trường hợp nào phản ứng nặng sau tiêm chủng. Các trường hợp phản ứng thông thường được phòng khám xử trí kịp thời đảm bảo theo quy định.

#### 2.3. Chế độ báo cáo và quản lý hồ sơ

Thực hiện chế độ báo cáo theo quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế và các văn bản liên quan, tuy nhiên việc thực hiện việc báo cáo chưa đầy đủ.

Việc báo cáo tiêm chủng được Phòng tiêm báo cáo cho TTYT quận Thanh Xuân theo quy định tại Thông tư số 34/2018/TT-BYT của Bộ Y tế.

#### 2.4. Quản lý chất thải y tế

- Thực hiện phân loại rác thải y tế tại phòng tiêm.

- Việc thu gom, vận chuyển, lưu trữ và xử lý chất thải y tế nguy hại thực hiện theo hợp đồng số 000294/2020/HĐYTK ngày 31/5/2020 giữa Bệnh viện Đại học quốc gia Hà Nội ký kết với Công ty cổ phần vật tư thiết bị Môi trường 13.

#### 2.5. Kiểm soát nhiễm khuẩn

- Tổ chức thực hiện các quy định vệ sinh tay và các trang bị cần thiết. Dụng dịch sát khuẩn được bố trí tại phòng chờ, phòng tiếp đón, phòng khám tư vấn, phòng tiêm và phòng sau tiêm.

- Bố trí ghế ngồi giãn cách trong phòng chờ, yêu cầu khách hàng không tụ tập trong phòng chờ và phòng sau tiêm. Thực hiện đầy đủ các biện pháp phòng chống dịch bệnh theo khuyến cáo của Bộ Y tế.

#### 2.6. Việc thu giá dịch vụ tiêm chủng

Tại thời điểm thanh tra phòng tiêm chủng đã thực hiện việc niêm yết giá dịch vụ tại phòng tiêm chủng. Việc thu giá dịch vụ của phòng tiêm chủng được thực hiện theo hướng dẫn của Nghị định số 104/2016/NĐ-CP của Chính phủ ban hành ngày 01/07/2016.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

- Việc thực hiện tiêm chủng đã được đơn vị tự công bố cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng trên trang thông tin điện tử của Sở Y tế TP. Hà Nội. Đơn vị có cơ sở vật chất, trang thiết bị, nhân sự đảm bảo thực hiện việc tiêm chủng theo quy định.

- Tiếp nhận, bảo quản và cấp phát vắc xin thực hiện theo quy định.

- Tổ chức tiêm chủng an toàn theo hướng dẫn của Bộ Y tế

- Thông tin về đối tượng tiêm chủng được quản lý trên hệ thống tiêm chủng Quốc gia theo quy định và phần mềm Bệnh viện. Giá dịch vụ vắc xin được phê duyệt và niêm yết công khai.

- Đối với một số thông tin trong báo cáo về tiêm chủng chưa cập nhật đầy đủ, tại thời điểm thanh tra đơn vị đã chủ động cập nhật bổ sung đầy đủ theo đúng quy định.

## **Phần II: Về quản lý hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế**

### **A. Công ty Cổ phần đầu tư Y tế An Phú**

#### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại phòng 404, Nhà B12 Khu tập thể Nghĩa Tân, Phường Nghĩa Tân, quận Cầu Giấy, Thành phố Hà Nội.

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0104356071 do Sở Kế hoạch và đầu tư TP Hà Nội cấp lần đầu ngày 04/01/2010, thay đổi lần thứ 10 ngày 10/03/2016 và thực hiện sản xuất, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

#### **2. Việc thực hiện quy định về sản xuất, kinh doanh chế phẩm**

##### **2.1. Về đăng ký lưu hành chế phẩm**

Tại thời điểm thanh tra, Công ty đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp đăng ký lưu hành 06 chế phẩm và hiện tại Công ty đang sản xuất, kinh doanh 03 chế phẩm là: Dung dịch sát khuẩn ngoài da APM 2, Dung dịch rửa tay phẫu thuật APM 4 và Dung dịch sát khuẩn tay nhanh APM Handgel.

##### **2.2. Về ghi nhãn chế phẩm**

Kiểm tra, xác minh 03 chế phẩm của Công ty đang lưu hành (Dung dịch sát khuẩn ngoài da APM 2, Dung dịch rửa tay phẫu thuật APM 4 và Dung dịch sát khuẩn tay nhanh APM Handgel) để đánh giá về nội dung ghi nhãn sản phẩm, Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 03/03 chế phẩm có nội dung ghi nhãn phù hợp với hồ sơ đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp.

##### **2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm**

Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng y tế dưới bất cứ hình thức quảng cáo nào.

##### **2.4. Về sản xuất chế phẩm**

- Công ty có đầy đủ các giấy tờ theo quy định của pháp luật về sản xuất, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- Qua báo cáo và xác minh thực tế trung bình Công ty sản xuất 1.000 chai 500ml/01 ngày.

- Công ty thực hiện sản xuất 03 chế phẩm (Dung dịch sát khuẩn ngoài da

APM 2, Dung dịch rửa tay phẫu thuật APM 4 và Dung dịch sát khuẩn tay nhanh APM Handgel) trên hệ thống dây chuyền chiết rót tự động tối đa là 1.000 chai 500ml/2h.

- Các nguyên liệu dùng cho sản xuất được công ty nhập khẩu trực tiếp hoặc mua lại từ công ty khác: 02 nguyên liệu Chlorhexidine gluconate, Povidone Iodine do Công ty nhập khẩu từ Ấn Độ và nguyên liệu Iso Propyl Alcohol được Công ty mua lại từ Công ty Cổ phần VMCGROUP Việt Nam và có nguồn gốc từ Công ty Mitsui Chemical (Nhật Bản).

- Kiểm tra thực tế tại dây chuyền sản xuất: khu vực sản xuất sạch, gọn, dây chuyền sản xuất đang hoạt động tốt, đáp ứng yêu cầu về sản xuất chế phẩm.

#### 2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm.

Công ty báo cáo chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn các sản phẩm do Công ty kinh doanh.

#### 2.6. Về vận chuyển và bảo quản hóa chất, chế phẩm

- Theo báo cáo của Công ty, việc vận chuyển hóa chất, chế phẩm của Công ty do Công ty thuê công ty khác thực hiện, công ty không trực tiếp vận chuyển hóa chất.

- Theo báo cáo của Công ty, chế phẩm được bảo quản tại kho sản xuất của công ty địa chỉ Thôn Dền, Xã Di Trạch, Huyện Hoài Đức, Hà Nội.

#### 2.7. Quản lý chất thải

- Việc thu gom, vận chuyển, lưu trữ và xử lý rác thải được hợp tác xã Thành Công thực hiện.

- Đối với rác thải nguy hại được công ty thu gom, bảo quản tại thùng rác có nắp đậy kín, có khóa theo quy định.

### 3. Nhận xét, đánh giá

- Công ty Cổ phần đầu tư Y tế An Phú có Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh và thực hiện hoạt động nhập khẩu, sản xuất, kinh doanh hoá chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- Các hoá chất, chế phẩm do công ty sản xuất, nhập khẩu và kinh doanh đã được đăng ký lưu hành theo quy định.

- 03/03 chế phẩm đang được công ty sản xuất kinh doanh có nội dung ghi nhãn theo đúng quy định.

- Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm và chưa có hoá chất, chế phẩm phải tiêu hủy.

- Điều kiện cơ sở sản xuất, bảo quản chế phẩm đáp ứng yêu cầu.

### B. Công ty Cổ phần bảo vệ thực vật 1 Trung ương

- Công ty có địa chỉ: tại số 145 phố Hồ Đắc Di, quận Đống Đa, TP. Hà Nội.

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0100101611 do Sở Kế hoạch và đầu tư Hà Nội cấp lần đầu ngày 05/6/2006; thay đổi lần thứ 4 ngày 07/7/2016.

- Theo báo cáo và qua kiểm tra, xác minh thực tế, Đoàn thanh tra ghi nhận: Công ty đã đăng ký và được cấp 06 Giấy chứng nhận chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế do Cục Quản lý môi trường y tế cấp còn hiệu lực. Tuy nhiên, Công ty báo cáo từ ngày 01/01/2020 đến thời điểm thanh tra, Công ty chưa sản xuất và kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng nào.

## **C. Công ty TNHH thương mại VM**

### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại Phòng 2312, tầng 23, tòa nhà ICON 4, 243A Đê La Thành, Phường Láng Thượng, Quận Đống Đa, TP. Hà Nội.

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0107957144 do Sở Kế hoạch và đầu tư Hà Nội cấp lần đầu ngày 11/08/2017 và thực hiện nhập khẩu, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

### **2. Việc thực hiện quy định về sản xuất, kinh doanh chế phẩm**

#### **2.1. Về đăng ký và lưu hành chế phẩm**

- Công ty được cấp đăng ký lưu hành 08 chế phẩm: Aniosgel 85 NPC(1); Dermanios Scrub Chlorhexidine 4%(2); Aseptanios AD(3); Surfianos (4); Surfa'Safe (5); Aniospray 29 (6); Aseptanios Terminal HPH (7); Anios Special DJP SF (8).

- Theo báo cáo và qua kiểm tra, xác minh, Công ty hiện chỉ nhập khẩu và phân phối 06 chế phẩm, cụ thể: Aniosgel 85 NPC (1); Dermanios Scrub Chlorhexidine 4% (2); Aseptanios AD (3); Surfianos (4); Surfa'Safe (5); Aniospray 29 (6).

#### **2.2. Việc thực hiện các quy định về nhập khẩu hóa chất, chế phẩm**

Công ty cung cấp được đầy đủ hóa đơn, chứng từ nhập khẩu, xuất kho của 06 chế phẩm Công ty đang kinh doanh.

#### **2.3. Về ghi nhãn hóa chất và chế phẩm**

Đoàn đã kiểm tra 06 chế phẩm trên của Công ty đang lưu hành để đánh giá nhãn sản phẩm gồm: (Aniosgel 85 NPC; Dermanios Scrub Chlorhexidine 4%; Aseptanios AD; Surfianos; Surfa'Safe; Aniospray 29), Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 06/06 chế phẩm có nội dung ghi nhãn phù hợp với hồ sơ đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp.

#### **2.4. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm**

- Số sản phẩm có giấy xác nhận nội dung quảng cáo: 03 sản phẩm/06 sản phẩm.  
- Công ty chỉ tiến hành quảng cáo các chế phẩm đã có giấy xác nhận nội dung quảng cáo dưới hình thức tờ rơi theo nội dung được xác nhận. Tại thời điểm kiểm tra, Công ty không còn tờ rơi quảng cáo.

#### **2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm.**

Theo báo cáo, Công ty chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn nào.

#### **2.6. Về vận chuyển và bảo quản hóa chất, chế phẩm**

- Theo báo cáo, căn cứ theo Hợp đồng nguyên tắc giữa Công ty và 02 đại lý cấp I, Công ty thực hiện việc giao hàng tại kho ở TP. Hồ Chí Minh cho các nhà phân phối tại kho của Công ty, nhà phân phối tự vận chuyển. Việc vận chuyển chế phẩm từ kho do 02 đơn vị đại lý cấp 1 thực hiện.

- Tại thời điểm kiểm tra, theo báo cáo Công ty có duy nhất 01 kho để bảo quản sản phẩm có địa chỉ tại số 1185, Quốc lộ 1A, P. Bình Trị Đông B, Q. Bình Tân, TP. Hồ Chí Minh

### **3. Nhận xét, đánh giá**

- Công ty TNHH thương mại VM có Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh và thực hiện hoạt động nhập khẩu, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng

trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- 06 chế phẩm do công ty nhập khẩu và kinh doanh đã được đăng ký lưu hành theo quy định, có nội dung ghi nhãn theo đúng quy định.

- Công ty chỉ tiến hành quảng cáo các chế phẩm đã có giấy xác nhận nội dung quảng và chưa có hoá chất, chế phẩm phải tiêu hủy.

- Điều kiện kinh doanh chế phẩm đáp ứng yêu cầu.

## **D. Công ty Cổ Phần Hatashi Việt Nam**

### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ tại số 5 ngõ 11, Khu Hà Trì 5, P. Hà Cầu, Q. Hà Đông, TP. Hà Nội

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0500592410 do Sở Kế hoạch và đầu tư TP. Hà Nội cấp lần đầu ngày 15/09/2008, thay đổi lần thứ 5 ngày 31/10/2016 và thực hiện kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

### **2. Việc thực hiện quy định về sản xuất, kinh doanh chế phẩm**

#### **2.1. Về đăng ký và lưu hành chế phẩm**

- Công ty đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp đăng ký lưu hành 36 chế phẩm còn hiệu lực:

- Trong thời kỳ thanh tra, Công ty đã sản xuất và kinh doanh 08 chế phẩm. Trong đó có 04 chế phẩm Vipiter 700EC, Perthrinduc 505EC, Bomb52USSA 125EC, Hiromost 25EC do tình hình dịch bệnh và kinh doanh khó khăn nên công ty đang tạm dừng sản xuất. 04 chế phẩm được Công ty hợp đồng với Công ty Cổ phần Kiên Nam và Công ty TNHH Sản xuất và XNK Sao Việt tiếp tục sản xuất và kinh doanh là: Permerinusa 500EC; Fensuper 100 SC; Mackara 75EC, Quickusa 250EC.

#### **2.2. Về ghi nhãn hóa chất và chế phẩm**

Kiểm tra, xác minh 04 chế phẩm của Công ty đang lưu hành (Permerinusa 500EC; Fensuper 100 SC; Mackara 75EC, Quickusa 250EC) để đánh giá về nội dung ghi nhãn sản phẩm, Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 04/04 chế phẩm có nội dung ghi nhãn phù hợp với hồ sơ đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp.

#### **2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh và theo báo cáo của Công ty: Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng y tế dưới bất cứ hình thức quảng cáo nào.

#### **2.4. Việc thực hiện các quy định về sản xuất, kinh doanh hóa chất, chế phẩm**

Đoàn thanh tra kiểm tra 04 chế phẩm Công ty đang hợp đồng sản xuất, kinh doanh: (Permerinusa 500EC, chế phẩm Fensuper 100SC, chế phẩm Mackara 75EC, chế phẩm Quickusa 250EC), 04/04 chế phẩm có đầy đủ giấy tờ theo quy định của pháp luật về, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

#### **2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm**

Công ty báo cáo chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn các sản phẩm do Công ty kinh doanh.

#### **2.6. Việc thực hiện các quy định về vận chuyển hóa chất, chế phẩm**

Các chế phẩm sản xuất bởi công ty Kiên Nam được vận chuyển bởi Công ty



TNHH MTV Vận tải hàng hóa Đường sắt miền Bắc. Đối với chế phẩm hợp đồng sản xuất với công ty TNHH Sản xuất và XNK Sao Việt được công ty vận chuyển từ kho bảo quản của công ty TNHH Sản xuất và XNK Sao Việt giao cho khách hàng bằng xe của công ty.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

- Công ty Cổ Phần Hatashi Việt Nam có Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh và thực hiện hoạt động sản xuất, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- Các chế phẩm do công ty sản xuất và kinh doanh đã được đăng ký lưu hành theo quy định.

- 04/04 chế phẩm đang được công ty kinh doanh có nội dung ghi nhãn theo đúng quy định.

- Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm và chưa có hoá chất, chế phẩm phải tiêu huỷ.

- Điều kiện kinh doanh chế phẩm đáp ứng yêu cầu.

### **E. Công ty cổ phần phân phối Hoàng Nam**

#### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại số 37, liên kê 23, khu đô thị mới Văn Khê, Phường La Khê, Quận Hà Đông, TP.Hà Nội.

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0107689872 do Sở Kế hoạch và đầu tư TP Hà Nội cấp lần đầu ngày 04/01/2010, thay đổi lần thứ 10 ngày 10/03/2016 và thực hiện sản xuất, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

#### **2. Việc thực hiện quy định về sản xuất, kinh doanh chế phẩm**

##### **2.1. Về đăng ký lưu hành chế phẩm**

Công ty đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp đăng ký lưu hành 10 chế phẩm còn hiệu lực: King fly bait (1); Prime fly bait (2); Prime Larvae Killer (3); King Ant Bait (4); King Cockroach bait (5); King Bio (6); Kingvina fly Killer (7); King Eco (8); Ecopest Fly (9); King hand gel (10).

##### **2.2. Về ghi nhãn hóa chất và chế phẩm**

Kiểm tra, xác minh 09 chế phẩm của Công ty đang lưu hành: (King fly bait ; Prime fly bait; Prime Larvae Killer; King Ant Bait; King Cockroach bait; King Bio ; Kingvina fly Killer; King Eco; Ecopest Fly) để đánh giá về nội dung ghi nhãn sản phẩm, Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 09/09 chế phẩm có nội dung ghi nhãn phù hợp với hồ sơ đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp.

##### **2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh và theo báo cáo công ty chưa tiến hành quảng cáo cho chế phẩm do công ty sản xuất, kinh doanh dưới mọi hình thức.

##### **2.4. Việc thực hiện các quy định về sản xuất hóa chất, chế phẩm:**

Công ty đang sản xuất, kinh doanh 10 chế phẩm đã được cấp số lưu hành còn hiệu lực. Theo báo cáo đối với chế phẩm King hand gel Công ty chỉ sản xuất ra đi làm từ thiện và cam kết là không kinh doanh (Hiện tại đối với sản phẩm này, công ty không thực hiện sản xuất và kinh doanh).

2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm  
Công ty báo cáo chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt  
khuẩn các sản phẩm do Công ty kinh doanh.

2.6. Về vận chuyển và bảo quản hóa chất, chế phẩm

- Theo báo cáo của công ty việc vận chuyển chế phẩm từ nơi kho tại nơi sản  
xuất của công ty đến các đơn vị phân phối bằng xe của Công ty.

- Chế phẩm được bảo quản tại kho của nhà máy sản xuất của Công ty có địa  
chỉ Xóm 14, Hòa Hậu, Lý Nhân, Hà Nam.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

- Công ty Cổ phần phân phối Hoàng Nam có Giấy chứng nhận đăng ký kinh  
doanh và thực hiện hoạt động nhập khẩu, sản xuất, kinh doanh hoá chất, chế phẩm  
diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- Các hoá chất, chế phẩm do công ty sản xuất, nhập khẩu và kinh doanh đã  
được đăng ký lưu hành theo quy định.

- 09/09 chế phẩm đang được công ty sản xuất, kinh doanh có nội dung ghi  
nhãn theo đúng quy định.

- Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm và chưa có hoá chất, chế phẩm  
phải tiêu hủy.

- Điều kiện cơ sở sản xuất, vận chuyển chế phẩm đáp ứng yêu cầu.

## **F. Công ty Cổ phần Công nghệ Lavitec**

### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại Lô 8 - CN 18, Khu công nghiệp Khai  
Quang, phường Khai Quang, thành phố Vĩnh Yên, tỉnh Vĩnh Phúc.

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 2500413312, đăng ký  
lần đầu ngày 30/08/2010, đăng ký thay đổi lần thứ 10 ngày 18/02/2020 và thực  
hiện sản xuất, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia  
dụng và y tế.

### **2. Việc thực hiện quy định về sản xuất, kinh doanh chế phẩm**

2.1. Về đăng ký lưu hành chế phẩm

- Công ty đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp đăng ký lưu hành 19 chế  
phẩm còn hiệu lực.

- Công ty đã và đang đăng ký lưu hành bổ sung 08 chế phẩm sau:  
ALFASEPT CARE (1); ALFASEPT HANDGEL (2); ALFASEPT CAREGEL (3);  
ALFASEPT PURE (4); ALFASEPT PURE GEL (5); ALFASEPT MED (6);  
ALFASEPT MEDGEL (7); ALFASEPT SURFACE-RTU (8).

- Công ty đang đăng ký lưu hành mới 02 chế phẩm sau: MEGASEPT  
TISSUES (1); MEGASEPT WIPE (2).

2.2. Về ghi nhãn chế phẩm

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh tại địa chỉ kinh doanh tại Hà Nội đoàn kiểm  
tra ngẫu nhiên 03 chế phẩm nêu trên của Công ty đang lưu hành để đánh giá nhãn  
sản phẩm, Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 03/03 chế phẩm có

2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh và theo báo cáo công ty chưa tiến hành  
quảng cáo cho chế phẩm do công ty sản xuất, kinh doanh dưới mọi hình thức.

#### 2.4. Về sản xuất chế phẩm

- Công ty có đầy đủ các giấy tờ theo quy định của pháp luật về sản xuất, kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.
- Công ty đang sản xuất, kinh doanh 19 chế phẩm đã được cấp số lưu hành còn hiệu lực.
- Có Hợp đồng, hóa đơn tài chính mua nguyên liệu và bán hàng đảm bảo thực hiện theo quy định hiện hành.

#### 2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm

Công ty báo cáo chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn các sản phẩm do Công ty sản xuất và kinh doanh.

#### 2.6. Về vận chuyển và bảo quản hóa chất, chế phẩm

- Công ty có 03 xe ô tô dùng để vận chuyển chế phẩm: 01 xe vận chuyển chế phẩm từ nhà máy sản xuất về văn phòng Hà nội, 02 xe vận chuyển chế phẩm từ văn phòng Hà nội tới đơn vị mua hàng.
- Chế phẩm vận chuyển từ nhà máy sản xuất vào Chi nhánh Hồ Chí Minh bởi Công ty TNHH vận tại Phước tấn.
- Chế phẩm được bảo quản tại 03 kho: 01 kho tại nhà máy sản xuất, 01 kho ở địa điểm kinh doanh tại Hà nội và 01 kho tại Chi nhánh Hồ Chí Minh.

#### 2.7. Quản lý chất thải

- Việc thu gom, vận chuyển, xử lý chất thải được thực hiện bởi Công ty TNHH Môi Trường công nghiệp Xanh.
- Đối với rác thải nguy hại được công ty thu gom, bảo quản tại kho kín có mái che, khóa cửa theo quy định.

### 3. Nhận xét, đánh giá

- Công ty Cổ phần Công nghệ Lavitec có Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh và thực hiện hoạt động sản xuất, kinh doanh hoá chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.
- Các hoá chất, chế phẩm do công ty sản xuất, nhập khẩu và kinh doanh đã được đăng ký lưu hành theo quy định.
- 03/03 chế phẩm được kiểm tra ngẫu nhiên đang được công ty sản xuất kinh doanh có nội dung ghi nhãn theo đúng quy định.
- Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm và chưa có hoá chất, chế phẩm phải tiêu hủy.
- Điều kiện cơ sở sản xuất, vận chuyển, bảo quản chế phẩm đáp ứng yêu cầu.

### G. Công ty CP môi trường quốc tế Rainbow

#### 1. Thông tin chung

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại BT2-10, KĐT M Văn Khê, phường La Khê, quận Hà Đông, Thành phố Hà Nội.
- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0102972910 do Sở Kế hoạch và đầu tư TP Hà Nội cấp lần đầu ngày 14/10/2008, cấp thay đổi lần thứ 16 ngày 01/04/2019 và thực hiện kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

#### 2. Việc thực hiện quy định về kinh doanh chế phẩm

##### 2.1. Về đăng ký lưu hành chế phẩm

Công ty đã đăng ký lưu hành 21 chế phẩm, còn hiệu lực. Hiện Công ty báo cáo hiện chỉ kinh doanh 05 chế phẩm, cụ thể: Mostox 500EC (1); Permance 500EC (2); Permance 500EC (3); Pamerifos 700EC (4); RBForyou 240SC.

## 2.2. Về ghi nhãn chế phẩm

Kiểm tra, xác minh 05 chế phẩm của Công ty đang lưu hành: (Mostox 500EC; Permance 500EC ; Permance 500EC; Pamerifos 700EC; RBForyou 240SC) để đánh giá về nội dung ghi nhãn sản phẩm, Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 05/05 chế phẩm có nội dung ghi nhãn phù hợp với hồ sơ đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp.

## 2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm

Theo báo cáo, Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng y tế dưới bất cứ hình thức quảng cáo nào.

## 2.4. Về kinh doanh chế phẩm

- Tại thời điểm kiểm tra, xác minh 05 sản phẩm của Công ty sản xuất tại công ty CP sản xuất và thương mại công nghệ Châu Âu

- Hiện tại đến thời điểm xác minh, Công ty xuất trình được các hóa đơn của 05 chế phẩm Công ty đang kinh doanh.

## 2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm

Theo báo cáo, Công ty chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn nào.

## 2.6. Về vận chuyển và bảo quản hóa chất, chế phẩm

- Việc vận chuyển hàng hóa thực hiện bởi Công ty TNHH vận tải Đông Dương.

- Chế phẩm được bảo quản tại kho của Công ty CP sản xuất và thương mại công nghệ Châu Âu.

## 3. Nhận xét, đánh giá

- Công ty CP môi trường quốc tế Rainbow có Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh và thực hiện hoạt động nhập khẩu, kinh doanh hoá chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- Các hoá chất, chế phẩm do công ty đang kinh doanh đã được sản xuất bởi Công ty CP sản xuất và thương mại công nghệ Châu Âu.

- 05/05 chế phẩm đang được công ty kinh doanh có nội dung ghi nhãn theo đúng quy định.

- Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm và chưa có hoá chất, chế phẩm phải tiêu hủy.

- Điều kiện kinh doanh đáp ứng yêu cầu.

## H. Công ty Cổ phần thương mại dược phẩm Toàn Cầu

### 1. Thông tin chung

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại số 22, ngõ 275 Trung Kính, phường Yên Hòa, quận Cầu Giấy, Thành phố Hà Nội.

- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0105443633 do Sở Kế hoạch và đầu tư TP Hà Nội cấp lần đầu ngày 08/08/2011, thay đổi lần thứ 3 ngày 20/04/2015 và thực hiện kinh doanh chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

## **2. Việc thực hiện quy định về sản xuất, kinh doanh chế phẩm**

### **2.1. Về đăng ký lưu hành chế phẩm**

Tại thời điểm thanh tra, Công ty đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp đăng ký lưu hành 03 chế phẩm và chỉ kinh doanh 03 chế phẩm; các chế phẩm có quy cách đóng gói: Chai 500ml, Can 5 lít, Chai 100ml, Chai 1 lít, cụ thể như sau: GP-Hand4 (1); GP-Handwash (2); GP - Handrub(3).

### **2.2. Về ghi nhãn chế phẩm**

Kiểm tra, xác minh 03 chế phẩm của Công ty đang lưu hành (GP- Hand4; GP-Handwash; GP- Handrub) để đánh giá nhãn sản phẩm, Đoàn thanh tra ghi nhận kết quả: 03/03 sản phẩm có nội dung ghi nhãn phù hợp với hồ sơ đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp.

### **2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm**

Tại thời điểm kiểm tra và theo báo cáo Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm dưới bất cứ hình thức quảng cáo nào.

### **2.4. Về kinh doanh chế phẩm**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh Công ty đang kinh doanh 03 chế phẩm (GP-Hand4; GP-Handwash; GP - Handrub), do Công ty cổ phần Hóa Dược Việt Nam sản xuất có đầy đủ hóa đơn, hợp đồng theo quy định.

### **2.5. Việc thực hiện các quy định về tiêu hủy hóa chất, chế phẩm**

Công ty báo cáo chưa phải thực hiện việc tiêu hủy hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn các sản phẩm do Công ty kinh doanh.

### **2.6. Về vận chuyển và bảo quản hóa chất, chế phẩm**

- Theo báo cáo của Công ty, việc vận chuyển hóa chất từ nhà sản xuất về kho của Công ty được vận chuyển bằng xe ô tô của Công ty, việc vận chuyển thực hiện đảm bảo an toàn theo quy định.

- Chế phẩm được bảo quản tại kho của Công ty địa chỉ: Tầng 4, số 22, ngõ 371 Kim Mã, phường Kim Mã, quận Ba Đình, Thành phố Hà Nội

## **3. Nhận xét, đánh giá**

- Cổ phần thương mại dược phẩm Toàn Cầu có Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh và thực hiện hoạt động nhập khẩu, kinh doanh hoá chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

- Các hoá chất, chế phẩm do công ty đang kinh doanh đã được sản xuất bởi Công ty cổ phần Hóa Dược Việt Nam.

- 03/03 chế phẩm đang được công ty kinh doanh có nội dung ghi nhãn theo đúng quy định.

- Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm và chưa có hoá chất, chế phẩm phải tiêu hủy.

- Điều kiện kinh doanh, vận chuyển và bảo quản chế phẩm đáp ứng yêu cầu.

## **I. Công ty TNHH Thương mại và Dịch vụ Pestviet**

### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại Số 63C, Ngõ 45 Võ Chí Công, Tổ 14 phường Nghĩa Đô, quận Cầu Giấy, TP. Hà Nội
- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0108829681, đăng ký lần đầu ngày 18/7/2019, Công ty chỉ thực hiện hoạt động kinh doanh dịch vụ diệt côn trùng bằng chế phẩm diệt côn trùng được mua từ các nhà phân phối.

### **2. Việc thực hiện quy định cung cấp dịch vụ phun hoá chất, chế phẩm**

Theo báo cáo của Công ty, Công ty không thực hiện các hoạt động sản xuất, kinh doanh các chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn. Công ty chỉ thực hiện hoạt động kinh doanh dịch vụ phun diệt côn trùng bằng chế phẩm được mua từ các nhà phân phối.

#### **2.1. Về điều kiện kinh doanh dịch vụ**

- Công ty có văn bản công bố đủ điều kiện cung cấp dịch vụ diệt côn trùng, diệt khuẩn bằng chế phẩm gửi Sở Y tế Hà Nội ngày 05 tháng 8 năm 2019.
- Tại thời điểm thanh tra, công ty đang thực hiện các dịch vụ diệt côn trùng, bằng chế phẩm: diệt muỗi, ruồi, kiến, gián dùng trong gia dụng và y tế.
- Nhân viên Công ty đã được tham gia các lớp tập huấn kiến thức về an toàn hóa chất, chế phẩm và kỹ thuật phun hóa chất tồn lưu trên tường, vách do Viện Sốt rét - Ký sinh trùng - Côn trùng Trung ương.
- Công ty báo cáo việc thực hiện dịch vụ diệt côn trùng bằng các chế phẩm (đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp số đăng ký lưu hành còn hiệu lực) được Công ty mua trực tiếp từ các đơn vị kinh doanh khác để thực hiện dịch vụ diệt côn trùng khi có hợp đồng với các đơn vị đặt phun.

#### **2.2. Về cung cấp dịch vụ diệt côn trùng**

Theo báo cáo hiện tại Công ty, trong thời kỳ thanh tra Công ty đã thực hiện 02 hợp đồng với các đơn vị đặt phun:

Các chế phẩm do Công ty mua từ các đơn vị phân phối có hóa đơn tài chính đầy đủ theo quy định và các tài liệu về chế phẩm kèm theo (hướng dẫn sử dụng; nguồn gốc xuất xứ, số lô...). Chế phẩm được các đơn vị cung cấp giao hàng đến công ty trước mỗi buổi phun.

#### **2.3. Về quảng cáo hóa chất và chế phẩm**

Tại thời điểm kiểm tra, xác minh và theo báo cáo của Công ty: Công ty chưa tiến hành quảng cáo chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng y tế dưới bất cứ hình thức quảng cáo nào.

#### **2.4. Quản lý chất thải**

Việc thu gom, vận chuyển, xử lý chất thải Công ty sau mỗi đợt phun sẽ thu gom vỏ, lọ, chai chế phẩm để tại thùng quản lý rác thải của Công ty sau đó có hợp đồng với đơn vị chức năng để xử lý.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

Công ty TNHH Thương mại và Dịch vụ Pestviet đã thực hiện theo các quy định của pháp luật về kinh doanh dịch vụ phun hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

## **K. Công ty TNHH Phát triển công nghệ môi trường Thăng Long**

### **1. Thông tin chung**

- Công ty có địa chỉ trụ sở chính tại Số 16, ngõ 5 đường Hoàng Quốc Việt, phường Nghĩa Đô, quận Cầu Giấy, TP. Hà Nội
- Công ty có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh số 0106070293, đăng ký lần đầu ngày 27/12/2012, thay đổi lần thứ 3 ngày 12/3/2018, Công ty chỉ thực hiện hoạt động kinh doanh cung cấp dịch vụ diệt côn trùng bằng chế phẩm diệt côn trùng được mua từ các nhà phân phối.

### **2. Việc thực hiện quy định cung cấp dịch vụ phun hoá chất, chế phẩm**

Theo báo cáo của Công ty, Công ty không thực hiện các hoạt động sản xuất, kinh doanh các chế phẩm diệt côn trùng. Công ty chỉ thực hiện hoạt động kinh doanh cung cấp dịch vụ diệt côn trùng bằng chế phẩm diệt côn trùng.

#### **2.1. Về điều kiện kinh doanh dịch vụ**

- Công ty đã công bố công ty đủ điều kiện cung cấp dịch vụ diệt côn trùng, diệt khuẩn bằng chế phẩm.
- Tại thời điểm thanh tra công ty đang thực hiện các dịch vụ diệt côn trùng, bằng chế phẩm: diệt muỗi, ruồi, kiến, gián dùng trong gia dụng và y tế.
- Nhân viên Công ty đã được tham gia các lớp bồi dưỡng kiến thức về phòng chống côn trùng và chứng nhận đào tạo bồi dưỡng kiến thức về an toàn hóa chất, chế phẩm và kỹ thuật phun hóa chất tồn lưu trên tường do Viện Sốt rét - Ký sinh trùng - Côn trùng Trung ương cấp.
- Công ty báo cáo việc thực hiện dịch vụ diệt côn trùng bằng các chế phẩm (đã được Cục Quản lý môi trường y tế cấp số đăng ký lưu hành còn hiệu lực) do Công ty mua trực tiếp từ các đơn vị kinh doanh khác để thực hiện dịch vụ diệt côn trùng khi có hợp đồng với các đơn vị đặt phun.

#### **2.2. Về cung cấp dịch vụ diệt côn trùng bằng chế phẩm**

Theo báo cáo hiện tại Công ty, trong thời kỳ thanh tra Công ty đã thực hiện các hợp đồng với các đơn vị đặt phun, Đoàn thanh tra lấy ngẫu nhiên 03 hợp đồng cung cấp dịch vụ của Công ty với các đơn vị đặt phun, diệt côn trùng như sau để đánh giá việc thực hiện phun diệt côn trùng:

Qua đánh giá 03 hợp đồng cung cấp dịch vụ diệt côn trùng của Công ty đối với các đơn vị đặt hàng phun diệt côn trùng, Đoàn thanh tra ghi nhận: Các chế phẩm do Công ty mua từ các đơn vị phân phối có hóa đơn đầy đủ theo quy định và các tài liệu về chế phẩm kèm theo (hướng dẫn sử dụng; nguồn gốc xuất xứ, số lô...). Chế phẩm được các đơn vị cung cấp giao hàng đến công ty trước mỗi buổi phun.

#### **2.3. Quản lý chất thải**

Việc thu gom, vận chuyển, xử lý chất thải Công ty sau mỗi đợt phun sẽ thu gom vỏ, lọ, chai chế phẩm để tại thùng quản lý rác thải của Công ty sau đó có hợp đồng với đơn vị chức năng để xử lý.

### **3. Nhận xét, đánh giá**

Công ty TNHH Phát triển công nghệ môi trường Thăng Long đã thực hiện theo các quy định của pháp luật về kinh doanh dịch vụ phun hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.

### **III. KẾT LUẬN**

#### **A. Về hoạt động tiêm chủng**

##### **1. Những kết quả tích cực**

- 08/08 cơ sở triển khai hoạt động tiêm chủng được thanh tra đã thực hiện tự công bố cơ sở đủ điều kiện tiêm chủng và được đăng tải trên Trang thông tin điện tử của Sở Y tế Thành phố Hà Nội.

- 08/08 cơ sở có nhân viên đáp ứng yêu cầu về chuyên môn để tham gia hoạt động tiêm chủng.

- 08/08 cơ sở thực hiện quy trình tiêm chủng an toàn theo quy định của Bộ Y tế. Quản lý đối tượng tiêm chủng trên phần mềm tiêm chủng Quốc gia và có báo cáo đầy đủ.

- 07/08 cơ sở tiêm chủng có cơ sở vật chất, trang thiết bị đảm bảo để thực hiện công tác tiêm chủng và thực hiện việc tiếp nhận, vận chuyển và bảo quản vắc xin theo quy định.

- Các cơ sở có tiêm Vắc xin Covid-19 đã triển khai tiêm an toàn theo đúng hướng dẫn của Bộ Y tế và Kế hoạch của Sở Y tế Tp. Hà Nội; Triển khai tiêm vắc xin dịch vụ có phê duyệt giá và công khai giá dịch vụ vắc xin theo quy định.

##### **2. Một số tồn tại, hạn chế**

01/08 cơ sở được thanh tra (Trạm y tế phường Yên Sở) chưa thực hiện đầy đủ các quy định về tiêm chủng: Trang thiết bị bảo quản vắc xin chưa đáp ứng yêu cầu theo quy định.

#### **B. Về quản lý hóa chất, chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế**

- 10/10 cơ sở được thanh tra có giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh theo quy định.

- Các hoá chất, chế phẩm do cơ sở sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh hoặc sử dụng để cung cấp dịch vụ phun hoá chất chất, chế phẩm đã được đăng ký lưu hành theo đúng quy định.

- Các sản phẩm được kiểm tra ngẫu nhiên về nội dung ghi nhãn đáp ứng yêu cầu, không phát hiện vi phạm về quảng cáo chế phẩm.

- Điều kiện cơ sở sản xuất, nhập khẩu, kinh doanh hoặc cung cấp dịch vụ phun hoá chất chất, chế phẩm đảm bảo theo quy định.

### **IV. CÁC BIỆN PHÁP XỬ LÝ THEO QUYỀN ĐÃ ÁP DỤNG**

Trong quá trình thanh tra, đoàn đã phát hiện một số tồn tại, hạn chế của cơ sở, và đã trực tiếp hướng dẫn cơ sở khắc phục những tồn tại, hạn chế. Các cơ sở đã thực hiện khắc phục ngay trong thời hạn thanh tra hoặc gửi văn bản về cấp có thẩm quyền đề xuất sửa chữa, bổ sung các tồn tại và đã có báo cáo kết quả khắc phục về Thanh tra Bộ Y tế, không có cơ sở vi phạm phải xử lý.

### **V. KIẾN NGHỊ**

Đề nghị các đơn vị được thanh tra duy trì thực hiện theo đúng quy định của pháp luật về hoạt động tiêm chủng an toàn và quản lý hóa chất, chế phẩm diệt khuẩn, diệt côn trùng dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế. Đối với Trạm Y tế phường Yên Sở báo cáo kết quả khắc phục tồn tại về Thanh tra Bộ Y tế trước ngày 15/9/2021. Trường hợp có những khó khăn bất khả kháng, đề nghị có báo cáo kế hoạch, lộ trình khắc phục cụ thể.



Trên đây là Kết luận thanh tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về quản lý hóa chất, chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế; hoạt động tiêm chủng tại một số cơ sở y tế trên địa bàn Thành phố Hà Nội do Thanh tra Bộ Y tế thực hiện năm 2021.

Hiện nay, do tình hình dịch bệnh Covid -19 đang diễn biến rất phức tạp, Thành phố Hà Nội đang trong thời gian tiếp tục thực hiện cách ly toàn xã hội theo Chỉ thị số 16/CT-TTg của Thủ tướng Chính phủ trên phạm vi toàn thành phố để phòng, chống dịch Covid-19, do vậy Thanh tra Bộ Y tế không thực hiện buổi làm việc trực tiếp với đối tượng thanh tra để công khai kết luận thanh tra, Thanh tra Bộ Y tế gửi kết luận thanh tra đến các cơ sở và yêu cầu các cơ sở nghiêm túc tổ chức thực hiện nội dung Kết luận thanh tra./.

***Nơi nhận:***

- Bộ trưởng (để báo cáo);
- Thanh tra Chính phủ (để báo cáo);
- TT. Đỗ Xuân Tuyên (để báo cáo);
- Cục YTDP (để phối hợp quản lý);
- Cục QLMTYT (để phối hợp quản lý);
- Sở Y tế TP. Hà Nội (để phối hợp quản lý);
- Cổng Thông tin điện tử BYT (để đăng tin);
- Lưu: TTB; P5; Hồ sơ Đoàn TTra.

**CHÁNH THANH TRA BỘ**

**Nguyễn Mạnh Cường**