

khi tiến hành gặp khó khăn gì, xin cho Bộ biết để
góp ý kiến.

Hà nội, ngày 15 tháng 5 năm 1958

T.L. Bộ trưởng Bộ Y tế
Giám đốc Vụ Dược chính
D.S. HOÀNG XUÂN HÀ

**THÔNG TƯ số: 3326-BYT-DC ngày 15-
5-1958 về việc lưu hành thuốc.**

BỘ Y TẾ

Kính gửi: Các Ủy ban Hành chính,
Sở, Ty Công thương khu, tỉnh,
Sở, Ty Y tế khu, tỉnh.

Rút kinh nghiệm trong việc thi hành bảng
danh sách thuốc được lưu hành và cấm lưu hành
đợt I, Bộ thấy có nơi làm còn nhầm lẫn. Thi dụ:
trong danh sách thuốc được lưu hành đợt I của
Bộ công bố chỉ cho lưu hành *Filatov placenta* của
hiệu thuốc « Thành tín », ở Hà đông cho lưu hành
cả loại *Filatov gan, thận, tim, óc, tinh hoàn*.

Vậy đề nghị các Ty nên hết sức chú ý. Danh
sách thuốc của Bộ công bố đều ghi rõ ràng từng
tên thuốc chứ không ghi chung chung, thí dụ: loại
Filatov, Vitamine B.C, Calcium, v.v... (có *Filatov
thận, gan, tim, lách, lại có loại 2cc, 5cc, có thứ 20
ctgr, 50 ctgr, 250 ctgr. Hay Vitamine B, C cũng có
thứ 2cc, 1cc, 0,50, 0,100, 0,025, v.v...*) hoặc là thuốc
thuộc các loại ấy, nhưng tên khác, thì Bộ cũng
ghi tên khác như: *Bévicium (Calcium Vit B hoặc
Cévicacion, Bévitin, Bévitán, Cévitán, Bévityl,
Vitascorbol, v.v...)*.

Vậy khi tiến hành hủy hoặc cho lưu hành
thuốc, nhất thiết các Ty cần đối chiếu đúng tên
thuốc, xem rõ quy cách đã ghi, có làm như vậy
mới tránh nhầm lẫn được.

Có trường hợp nào chưa rõ ràng, đề nghị Ty
báo cho Bộ biết ngay. Riêng về Hà đông, Bộ đề
nghị Ty Y tế điều chỉnh lại cho đúng việc hủy và
cho lưu hành thuốc theo danh sách thuốc đã
công bố,

Hà nội, ngày 15 tháng 5 năm 1958

T.L. Bộ trưởng Bộ Y tế
Giám đốc Vụ Dược chính
D.S. HOÀNG XUÂN HÀ

**THÔNG TRI số 3639 - BYT - DC ngày
28-5-1958 về việc xử lý các thuốc
cấm lưu hành và được lưu hành công
bố đợt 3 ngày 24 tháng 5 năm 1958.**

Danh sách thuốc cấm lưu hành và được lưu
hành công bố đợt 3 ngày 24-5-1958 Bộ gửi kèm theo
đây để phổ biến đến các khu, tỉnh, thành; Bộ yêu

cầu các địa phương tiếp tục tiến hành như đợt 1,
đợt 2, dựa theo tinh thần thông tư số: 170-BYT
ngày 11-3-1958 và theo sự hướng dẫn của thông tri
số: 3325-BYT-DC ngày 15-5-1958 của Bộ.

Bộ xin báo các khu, tỉnh, thành rõ là đợt 3 này
là đợt cuối cùng kết thúc việc kiểm nghiệm thuốc
của các phòng Bào chế tư nhân sản xuất. Nhưng
trong và sau khi tiến hành xử lý các thuốc được và
cấm lưu hành sau 3 đợt, rất có thể ở một vài địa
phương vẫn còn rải rác một số thuốc chưa nằm
trong diện kiểm nghiệm này. Đối với loại thuốc ấy,
Bộ có ý kiến như sau:

1) Trong số thuốc trước đây đã niêm phong,
dần dần được giải quyết qua từng đợt công bố kết
quả, nay vẫn còn lại một số chưa xử lý thì tùy ở
địa phương xét:

a — Nếu là số lượng nhiều thì gửi mẫu về cho
Bộ tiếp tục kiểm nghiệm.

b — Nếu số lượng quá ít (độ 10, 15, 20 ống và
nhận thấy thuốc cũ quá hay vẫn đục, đổi màu thì
hủy; nếu thấy các ống thuốc nào tốt, trong, không
quá hạn, thì trả cho chủ nhân như: Đại lý thuốc
tây) được bán. Nếu thuốc của cơ quan thì trả về
cho cơ quan, nếu của tư nhân như của phòng hộ
sinh, bệnh viện, bệnh xá, v.v... thì trả cho sử dụng.
Những thuốc trả ấy chỉ được bán hoặc sử dụng
trong một thời hạn ngắn một tháng chẳng hạn quá
hạn đó thì hủy.

2) Nếu bây giờ mới phát giác những thuốc của
phòng Bào chế tư nhân mà ta chưa niêm phong và
cũng chưa nằm trong diện kiểm nghiệm vừa qua,
có rải rác ở các nơi, đối với loại thuốc này, nếu
có nhiều thì tập trung lại, niêm phong và gửi mẫu
cho Bộ kiểm nghiệm, nếu chỉ có ít mỗi nơi có 5, 7,
8 ống hoặc nếu có tập trung lại cũng chỉ có độ vài
ba chục ống thì cũng xét như trường hợp trên.

Đề gấn đơn công việc, khi cán bộ đi mở niêm
ở các nhà Đại lý hoặc các tổ chức y tế tư nhân,
thấy những thuốc nói trên, thì phân loại giải quyết
ngay, không phải tập trung thuốc lại rồi mới xét,
như thế sẽ mất nhiều thì giờ.

Riêng đối với cơ quan (Ty Y tế, bệnh viện,
bệnh xá, phòng Y tế huyện, v.v...) thì ở đó tự giải
quyết rồi báo cáo về Ty Y tế tương việc.

Để tránh việc này kéo dài sinh ra lãng phí,
yêu cầu các địa phương tích cực hoàn thành công
tác trên được nhanh chóng, rồi tổng kết tình hình
thi hành danh sách thuốc cấm và được lưu hành
ở địa phương từ đợt đầu đến nay và báo cáo cho
Bộ biết kết quả.

Hà nội, ngày 28 tháng 5 năm 1958

T.L. Bộ trưởng Bộ Y tế
Giám đốc Vụ Dược chính
D.S. HOÀNG XUÂN HÀ