

KẾ HOẠCH

Kiểm tra liên ngành về việc chấp hành pháp luật về dược, an toàn thực phẩm trên địa bàn tỉnh Bình Định

Thực hiện Công văn số 2657/BYT-ATTP ngày 05/5/2025 của Bộ Y tế về việc tăng cường quản lý an toàn thực phẩm, ngăn ngừa thực phẩm giả và Công văn số 3651/UBND-NCVX ngày 05/5/2025 của UBND tỉnh Bình Định về việc rà soát, kiểm tra việc chấp hành pháp luật về dược, an toàn thực phẩm đối với các cơ sở kinh doanh thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe trên địa bàn tỉnh;

Sở Y tế ban hành Kế hoạch kiểm tra liên ngành về dược, an toàn thực phẩm tại các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến trên địa bàn tỉnh như sau:

I. MỤC ĐÍCH, YÊU CẦU

1. Mục đích

- Tăng cường kiểm tra việc thực hiện các quy định của pháp luật về dược, an toàn thực phẩm (ATTP) tại các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến trên địa bàn tỉnh nhằm phát hiện, ngăn chặn kịp thời các hành vi kinh doanh sữa giả, thuốc giả, thực phẩm chức năng giả và các sản phẩm kém chất lượng bảo vệ sức khỏe cho người tiêu dùng.

- Đánh giá thực trạng việc chấp hành các quy định của pháp luật về dược, ATTP của các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến trên địa bàn tỉnh.

- Qua công tác kiểm tra nhằm phòng ngừa, phát hiện những cơ sở vi phạm quy định về dược, ATTP, yêu cầu cơ sở thực hiện ngay các biện pháp khắc phục; xử lý, kiến nghị xử lý các cơ sở vi phạm theo đúng các quy định của pháp luật.

2. Yêu cầu

- Trong quá trình kiểm tra, Đoàn kiểm tra thực hiện đúng nguyên tắc, đúng pháp luật, đảm bảo tính khách quan, chính xác, không ảnh hưởng đến hoạt động bình thường của các cơ sở được kiểm tra; đồng thời kết hợp tuyên truyền, hướng dẫn cơ sở thực hiện đúng các quy định của pháp luật về dược, ATTP.

- Phối hợp với Phòng Y tế các huyện/thị xã/thành phố trong công tác kiểm tra các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến để tránh sự

chồng chéo hoặc bỏ sót cơ sở không được kiểm tra, nhằm nâng cao hiệu lực quản lý nhà nước về dược, ATTP.

II. NỘI DUNG KẾ HOẠCH

1. Thời gian kiểm tra: Từ 12/5/2025 đến hết 31/5/2025.

2. Phạm vi kiểm tra: Trên phạm vi toàn tỉnh.

3. Nội dung kiểm tra

Căn cứ các văn bản pháp luật liên quan đến công tác quản lý nhà nước về dược và an toàn thực phẩm, tiến hành kiểm tra các nội dung:

3.1. Kiểm tra hồ sơ hành chính, pháp lý cơ sở

- Giấy chứng nhận đăng ký kinh doanh;
- Chứng chỉ hành nghề dược;
- Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược;
- Giấy chứng nhận cơ sở đủ điều kiện ATTP;
- Giấy chứng nhận thực hành tốt phân phối thuốc;
- Giấy chứng nhận thực hành tốt cơ sở bán lẻ thuốc;
- Giấy chứng nhận cơ sở đạt GMP (đối với cơ sở sản xuất);
- Hồ sơ đăng ký bản công bố sản phẩm sữa, thực phẩm;
- Giấy xác nhận nội dung quảng cáo (kèm theo hồ sơ quảng cáo sản phẩm);
- Giấy xác nhận sức khỏe của chủ cơ sở sản xuất và người trực tiếp sản xuất, kinh doanh thực phẩm;
- Việc thực hiện kiểm nghiệm định kỳ sản phẩm (nếu có).

3.2. Kiểm tra thực tế tại cơ sở

- Điều kiện bảo đảm kinh doanh, lưu trữ các sản phẩm sữa, thuốc phòng và chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến thực phẩm tại cơ sở (cơ sở vật chất, trang thiết bị, dụng cụ, người trực tiếp kinh doanh);
- Hóa đơn, chứng từ chứng minh nguồn gốc sản phẩm;
- Nội dung ghi nhãn sản phẩm;
- Các quy định khác có liên quan.

3.3. Lấy mẫu kiểm nghiệm trường hợp cần thiết.

4. Đối tượng, phương pháp kiểm tra

4.1 Đối tượng kiểm tra

Các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc phòng và chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến thực phẩm.

4.2. Phương pháp kiểm tra

- Kiểm tra đột xuất việc chấp hành các quy định của pháp luật về dược, ATTP tại các cơ sở thuộc đối tượng kiểm tra trên vào khung giờ cao điểm và trên các tuyến đường, khu vực có hoạt động buôn bán sản phẩm nghi vấn.

- Trong quá trình kiểm tra, kết hợp nghe cơ sở báo cáo với kiểm tra thực tế việc chấp hành các quy định của pháp luật về dược, ATTP tại cơ sở.

- Kiểm tra điều kiện lưu trữ và kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến tại cơ sở.

- Kiểm tra ngẫu nhiên các sản phẩm kinh doanh của cơ sở, đối chiếu hồ sơ, hóa đơn, tem nhãn của sản phẩm, hạn sử dụng của sản phẩm; lấy mẫu ngẫu nhiên đối với các loại sữa, thuốc chữa bệnh, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia thực phẩm gửi xét nghiệm trong trường hợp nghi ngờ chất lượng sản phẩm (nếu có).

- Lập biên bản kiểm tra, biên bản vi phạm hành chính (nếu có) để xử lý, kiến nghị xử lý hoặc chuyển cho cơ quan chức năng có thẩm quyền để xử lý theo quy định của pháp luật.

- Phân tích, đánh giá kết quả kiểm nghiệm (nếu có) để hoàn thành báo cáo.

III. XỬ LÝ VI PHẠM

Đoàn kiểm tra khi phát hiện vi phạm phải xử lý theo đúng quy định của pháp luật; tuyệt đối không để các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến không bảo đảm điều kiện quy định về dược, ATTP tiếp tục hoạt động khi chưa thực hiện các biện pháp khắc phục có hiệu quả.

IV. TRIỂN KHAI THỰC HIỆN

1. Thành lập các Đoàn kiểm tra liên ngành

Sở Y tế chủ trì phối hợp với Sở Công Thương và Công an tỉnh thành lập 02 Đoàn kiểm tra liên ngành với thành đoàn gồm: Các công chức, viên chức, cán bộ thuộc Sở Y tế, Công an tỉnh, Chi cục Quản lý thị trường, Chi cục An toàn vệ sinh thực phẩm và Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm, tiến hành kiểm tra tại các địa phương trên địa bàn tỉnh.

Đối với Trưởng đoàn kiểm tra liên ngành đề nghị chủ động rà soát các cơ sở kinh doanh sữa, thuốc chữa bệnh cho người, thực phẩm bảo vệ sức khỏe, thực phẩm chức năng và phụ gia, hương liệu, chất hỗ trợ chế biến đã được kiểm tra trong năm 2025, xây dựng danh sách cơ sở dự kiến kiểm tra, phối hợp với đơn vị quản lý tại địa phương nhằm đảm bảo tránh chồng chéo và tạo thuận lợi trong hoạt động kiểm tra dược, ATTP của các Đoàn kiểm tra liên ngành.

2. Kinh phí thực hiện

Sở Y tế, Sở Công Thương, Công an tỉnh và các đơn vị liên quan sử dụng nguồn kinh phí được giao để thực hiện Kế hoạch này, cụ thể:

- Tiền công tác phí, tiền ngủ, tiền hỗ trợ đi kiểm tra (nếu có) cho các thành viên Đoàn kiểm tra do cơ quan cử công chức, viên chức tham gia Đoàn kiểm tra chi trả theo quy định hiện hành của pháp luật;

- Kinh phí cho việc mua mẫu và kiểm nghiệm mẫu:

+ Đối với mẫu thuốc: Tiền mua mẫu và thực hiện kiểm nghiệm mẫu tại cơ quan có chức năng kiểm nghiệm thuốc do Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm chi trả theo quy định hiện hành của pháp luật.

+ Đối với mẫu thực phẩm: Tiền mua mẫu và kiểm nghiệm mẫu do Chi cục An toàn vệ sinh thực phẩm chi trả theo quy định hiện hành của pháp luật.

- Kinh phí phương tiện phục vụ Đoàn kiểm tra: Sở Y tế bố trí 02 xe ô tô phục vụ Đoàn kiểm tra (*bao gồm cả kinh phí xăng, nhớt và các chi phí hợp lý khác từ nguồn kinh phí hỗ trợ hoạt động thanh tra xử phạt vi phạm hành chính được giao cho Cơ quan Văn phòng Sở Y tế theo Quyết định số 2353/QĐ-SYT ngày 31/12/2024 của Sở Y tế V/v giao dự toán ngân sách nhà nước năm 2025*)

3. Tiến trình thực hiện

- Ngày 09/5/2025: Hoàn thành công tác chuẩn bị kiểm tra, thành lập Đoàn kiểm tra.

- Ngày 12/5/2025: Đoàn kiểm tra tiến hành công tác chuẩn bị theo các nội dung: Họp Đoàn kiểm tra để phổ biến và thống nhất chương trình nội dung kiểm tra. Người được giao làm thư ký đoàn chịu trách nhiệm chuẩn bị các điều kiện cần thiết cho hoạt động kiểm tra: Biên bản kiểm tra; Biên bản xử phạt vi phạm hành chính; Biên bản lấy mẫu thực phẩm....cho Đoàn kiểm tra.

- Từ ngày 13/5/2025 đến hết ngày 31/5/2025: Tiến hành kiểm tra đột xuất theo từng đợt tại các cơ sở thuộc đối tượng kiểm tra theo nội dung và thời gian đã quy định. Trưởng đoàn kiểm tra báo cáo cụ thể cho Giám đốc Sở Y tế sau từng đợt kiểm tra hoặc báo cáo đột xuất khi có yêu cầu trong quá trình tiến hành kiểm tra.

- Chậm nhất sau 15 ngày kể từ khi kết thúc cuộc kiểm tra, Đoàn kiểm tra báo cáo kết quả kiểm tra cho Sở Y tế..

Đề Thủ trưởng các sở, ngành, đơn vị liên quan tổ chức triển khai thực hiện nghiêm túc Kế hoạch này./.

Nơi nhận:

- Sở Công Thương;
- Công an tỉnh;
- Chi cục Quản lý thị trường;
- Chi cục ATVSTP;
- Trung tâm Kiểm nghiệm T,MP,TP;
- Lãnh đạo Sở;
- Trang TTĐT Sở Y tế;
- Lưu: VT, TTr.

GIÁM ĐỐC

Lê Quang Hùng