

UBND THÀNH PHỐ HÀ NỘI  
**SỞ Y TẾ**

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

Số: /SYT-NVD  
V/v cảnh báo thuốc tiêm điều trị dự  
phòng trước phơi nhiễm với HIV  
chưa được cấp phép lưu hành.

Hà Nội, ngày tháng năm 2026

Kính gửi:

- Ủy ban nhân dân xã, phường;
- Cơ sở khám, chữa bệnh;
- Cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn Thành phố.

Sở Y tế nhận được văn bản số 592/PB-ĐT ngày 15/04/2026 của cục Phòng bệnh về việc cảnh báo thuốc tiêm điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV chưa được cấp phép lưu hành tại Việt Nam. Sở Y tế đề nghị:

1. Ủy ban nhân dân xã, phường nghiên cứu, thực hiện văn bản số 592/PB-ĐT, rà soát việc kinh doanh sử dụng thuốc điều trị dự phòng HIV của các cơ sở khám chữa bệnh, cơ sở kinh doanh dược trong quá trình kiểm tra hậu kiểm. Tăng cường truyền thông và cảnh báo đến người dân và cơ sở y tế về nguy cơ của việc sử dụng thuốc giả, thuốc chưa được cấp phép

2. Cơ sở khám chữa bệnh, cơ sở điều trị HIV/AIDS trên địa bàn chỉ sử dụng các thuốc có nguồn gốc rõ ràng, đã được cấp phép lưu hành theo đúng hướng dẫn điều trị chăm sóc HIV/AIDS và các quy định liên quan.

3. Cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn Thành phố: chỉ kinh doanh các thuốc được lưu hành, đảm bảo nguồn gốc xuất xứ, chất lượng thuốc và các quy định về thực hành tốt GPs tương ứng.

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

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Giám đốc Sở (để báo cáo);
- TT KSBT HN (để thực hiện);
- Lưu: VT, NVD<sub>Q.ANH</sub>.

**KT. GIÁM ĐỐC**  
**PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Đình Hưng**

Số: /PB - ĐT

Hà Nội, ngày tháng năm 2026

V/v cảnh báo thuốc tiêm điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV chưa được cấp phép lưu hành tại Việt Nam

Kính gửi: Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc trung ương

Cục Phòng bệnh nhận được thông tin trên các phương tiện truyền thông đại chúng về việc phát hiện trường hợp rao bán và sử dụng thuốc tiêm điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV (PrEP) nghi là hàng giả, có tên thương mại là YEZTUGO (lenacapavir) thông qua các nền tảng mạng xã hội. Sản phẩm nêu trên chưa được Bộ Y tế cấp phép và lưu hành tại Việt Nam, không rõ nguồn gốc xuất xứ, tiềm ẩn nguy cơ nghiêm trọng đối với sức khỏe người sử dụng.

Để đảm bảo an toàn cho người dân và tăng cường quản lý các hoạt động liên quan đến thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV, Cục Phòng bệnh đề nghị Sở Y tế các tỉnh, thành phố thực hiện một số nội dung sau:

1. Khẩn trương rà soát, kiểm tra các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh, cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn nhằm phát hiện và xử lý kịp thời việc buôn bán, sử dụng thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV không rõ nguồn gốc, chưa được cấp phép lưu hành.

2. Tăng cường truyền thông, cảnh báo đến người dân và các cơ sở y tế về nguy cơ của việc sử dụng thuốc giả, thuốc chưa được cấp phép.

3. Chỉ đạo các cơ sở y tế trên địa bàn thực hiện nghiêm các quy định về kê đơn, sử dụng thuốc điều trị dự phòng trước phơi nhiễm với HIV; đảm bảo chỉ sử dụng các thuốc đã được Bộ Y tế cấp phép lưu hành, có nguồn gốc rõ ràng. Việc kê đơn, chỉ định và theo dõi điều trị phải tuân thủ đúng theo Quyết định số 5968/QĐ-BYT ngày 31/12/2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành hướng dẫn điều trị và chăm sóc HIV/AIDS và các văn bản liên quan.

Thông tin chi tiết liên hệ Phòng Điều trị HIV/AIDS và nghiện chất, Cục Phòng bệnh – Số điện thoại: 094.665.2290.

Trân trọng cảm ơn./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Thứ trưởng Nguyễn Thị Liên Hương (để báo cáo);
- Cục trưởng (để báo cáo);
- TT Kiểm soát bệnh tật các tỉnh, thành phố (để thực hiện);
- Lưu: VT, ĐT.

**KT. CỤC TRƯỞNG**  
**PHÓ CỤC TRƯỞNG**

**Phạm Đức Mạnh**