

BỘ Y TẾ

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

Số: 1273/BYT-VPB1

Hà Nội, ngày 9 tháng 3 năm 2018

V/v trả lời kiến nghị của cử tri tại
Kỳ họp thứ 4 - Quốc hội Khoá XIV

VP.ĐOÀN ĐẠI BIỂU QUỐC HỘI
TỈNH TÂY NINH

ĐẾN Số:.....
Ngày: 22/3.....

Kính gửi: Văn phòng Chính phủ

Chuyển:.....

Bộ Y tế nhận được công văn số 825/VPCP-QHĐP ngày 23/01/2018 của Văn phòng Chính phủ chuyển kiến nghị của cử tri về một số nội dung liên quan đến lĩnh vực y tế. Bộ Y tế xin trả lời các nội dung kiến nghị cử tri như sau:

1. Đề nghị có báo cáo việc xử lý trách nhiệm người đứng đầu làm sai trong vụ việc liên quan đến vụ án VN Pharma nhập và bán thuốc điều trị ung thư giả, trách nhiệm của Bộ Y tế như thế nào?

2. Đề nghị Chính phủ chỉ đạo Bộ Y tế, Bảo hiểm xã hội Việt Nam, Bộ Tài chính và các cơ quan có liên quan chấn chỉnh và xử lý nghiêm tình trạng lạm dụng bảo hiểm y tế, thực hiện giám định, thu hồi các khoản chi không đúng và công khai trên các phương tiện thông tin đại chúng; tăng cường giám sát của cử tri trong quá trình thực hiện; rà soát các quy định hiện hành về bảo hiểm y tế, bảo đảm phù hợp giữa chất lượng phục vụ khám, chữa bệnh và khả năng chi trả của Quỹ bảo hiểm y tế. Bởi, thời gian qua, Bảo hiểm xã hội Việt Nam và Bộ Y tế đã tích cực triển khai rộng rãi chính sách bảo hiểm y tế, hướng tới bảo hiểm y tế toàn dân. Tuy nhiên, hiện nay có tình trạng một số cá nhân lợi dụng kẽ hở của pháp luật và sự thiếu chặt chẽ của cơ quan có thẩm quyền để “trục lợi” quỹ Bảo hiểm y tế.

Bộ Y tế xin trả lời như sau:

1. Về vụ án VN Pharma

Ngày 21 – 25/8/2017 Tòa án Nhân dân TP. Hồ Chí Minh đã tiến hành xét xử Vụ án buôn lậu thuốc chữa bệnh và việc làm giả con dấu, tài liệu của cơ quan, tổ chức của Công ty Cổ phần VN Pharma xảy ra năm 2014. Tóm tắt thông tin về vụ việc này như sau:

Bộ Y tế đã cấp phép cho Công ty CP VN Pharma nhập khẩu thuốc H-Capita 500mg Caplet do Công ty Helix Pharmaceuticals Inc. Canada sản xuất vào ngày 40/12/2013. Qua công tác hậu kiểm Bộ Y tế có nghi ngờ vì giá thuốc H-Capita kê khai và giá trúng thầu thấp hơn các thuốc cùng loại được sản xuất từ các nước thuộc Hệ thống hợp tác về thanh tra trong lĩnh vực thực hành tốt sản xuất thuốc (PIC/s) mà Canada là một thành viên. Sau khi có các buổi làm việc với đại diện công ty, xét thấy giải trình không rõ ràng, ngày 01/8/2014 Bộ Y tế đã có văn bản yêu cầu Công ty tạm ngừng, không tiếp tục nhập khẩu và lưu hành thuốc trên và ngày 08/8/2014 có văn bản gửi Tổng Cục An ninh II và gửi

Cục Lãnh sự Bộ Ngoại giao, gửi Đại sứ quán Canada tại Việt Nam đề nghị phối hợp để xác minh, làm rõ các thông tin liên quan.

Ngày 14/8/2014 Đoàn kiểm tra đột xuất của Bộ Y tế tại Công ty CP VN Pharma đã niêm phong toàn bộ số thuốc H-Capita (278.670 viên) có tại Công ty và không cho lưu hành toàn bộ lô thuốc nhập khẩu, đồng thời cho tiến hành lấy mẫu kiểm tra chất lượng.

Tiếp đó cơ quan công an đã khởi tố vụ án và sau một quá trình vụ án đã được đưa ra xét xử. Trong quá trình điều tra cũng đã phát hiện ra một số giấy tờ trong hồ sơ nhập khẩu, hồ sơ thông quan đã được các đối tượng làm giả một cách tinh vi cơ quan công chúng không phát hiện và các chuyên gia về dược không thể phát hiện bằng mắt thường, việc làm giả chỉ được phát hiện bởi Viện Kiểm nghiệm hình sự- Bộ Công an trong quá trình điều tra. Hội đồng Giám định trong quá trình điều tra có kết luận lô hàng H-Capita 50mg caplet có chứa 97,5% hoạt chất Capecitabine, chỉ tiêu về hàm lượng hoạt chất đạt yêu cầu, chỉ tiêu về mô tả màu sắc và tạp chất liên quan không đạt và là thuốc kém chất lượng, không được sử dụng làm thuốc chữa bệnh cho người theo quy định lại Luật Dược 2005.

Ngày 12/6/2014 Bộ Y tế cũng đã cấp số đăng ký lưu hành cho 07 thuốc do Công ty CP VN Pharma đăng ký, Công ty Helix Pharmaceuticals Inc., Canada sản xuất, ngày 19/9/2014, Bộ Y tế đã có Quyết định số 522/QĐ-QLD rút toàn bộ số đăng ký của 07 thuốc này và các thuốc này chưa nhập khẩu vào Việt Nam. Do đó chưa có một thuốc nào do Helix Pharmaceuticals Inc., Canada sản xuất được lưu hành trên thị trường hay sử dụng để điều trị bệnh.

Như vậy, với trách nhiệm của cơ quan quản lý nhà nước về lĩnh vực dược, khi tiến hành hậu kiểm phát hiện có dấu hiệu nghi ngờ, Bộ Y tế đã chủ động đề nghị chuyển hồ sơ của Công ty Cổ phần VN Pharma sang cơ quan điều tra và trong quá trình khởi tố vụ án, điều tra vụ án, Bộ cũng đã tích cực phối hợp, cung cấp tài liệu, ý kiến chuyên môn phục vụ công tác điều tra.

Thực hiện kiến nghị của Cơ quan điều tra, Bộ Y tế đã có các biện pháp khắc phục các hạn chế trong cấp số đăng ký, nhập khẩu và đấu thầu thuốc, như:

- Tham mưu cho Quốc Hội, Chính phủ điều chỉnh các văn bản quy phạm pháp luật phù hợp với thực tiễn: Bổ sung, sửa đổi các quy định pháp luật liên quan đến cấp giấy đăng ký lưu hành, nhập khẩu thuốc, đấu thầu thuốc... rất chi tiết, chặt chẽ tại Luật dược 2016 và Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/5/2017 và các Thông tư hướng dẫn.

- Xử lý hành chính, điều chuyển công tác đối với các cán bộ liên quan, thay thế, bổ sung các chuyên gia thẩm định.

- Tập huấn, nâng cao năng lực chuyên môn, pháp lý cho các chuyên gia thẩm định: Các chuyên gia thẩm định hồ sơ cấp số đăng ký, cấp phép nhập khẩu thuốc đã được tập huấn bởi các chuyên gia của Cục Lãnh sự (Bộ Ngoại giao) và Cục Hộ tịch, Quốc tịch, Chứng thực (Bộ Tư pháp) để phục vụ công tác nghiệp vụ.

Dưới sự chỉ đạo quyết liệt của Thủ tướng Chính phủ, hiện nay Thanh tra Chính phủ đang tiến hành thanh tra cụ thể những nội dung này. Việc thanh tra sẽ được tiến hành nghiêm túc, không có “vùng cấm”. Sau khi có kết luận thanh tra, Chính phủ sẽ thông tin đến cử tri cả nước và có báo cáo Quốc hội về vấn đề này.

2. Về tình trạng một số cá nhân lợi dụng kẽ hở của pháp luật và sự thiếu chặt chẽ của cơ quan có thẩm quyền để “trục lợi” quỹ Bảo hiểm y tế (BHYT)

Theo Luật BHYT, Bộ Y tế có trách nhiệm thanh tra, kiểm tra, xử lý vi phạm và giải quyết khiếu nại, tố cáo về bảo hiểm y tế; Cơ quan Bảo hiểm xã hội Việt Nam thực hiện giám định chi phí của các dịch vụ y tế, bao gồm cả việc kiểm tra, đánh giá chỉ định sử dụng thuốc, hóa chất, vật tư, thiết bị y tế, dịch vụ kỹ thuật y tế cho người bệnh. Nghị định 176/2013/NĐ-CP quy định các hình thức xử phạt hành chính khi có biểu hiện lạm dụng dịch vụ y tế.

Trên cơ sở quy định của Luật BHYT và các văn bản hướng dẫn, Chính phủ đã giao Bộ Y tế phối hợp với Bảo hiểm xã hội Việt Nam, Bộ Tài chính và các cơ quan có liên quan triển khai thực hiện việc thành lập các Đoàn kiểm tra liên ngành về thực hiện chính sách, pháp luật về bảo hiểm y tế, kịp thời phát hiện, chấn chỉnh và xử lý nghiêm theo đúng quy định của pháp luật đối với tình trạng lạm dụng, trục lợi BHYT và xử lý theo quy định. Cơ quan Bảo hiểm xã hội Việt Nam thực hiện giám định, thu hồi các khoản chi không đúng và công khai trên các phương tiện truyền thông đại chúng theo đúng quy định.

Tiếp thu ý kiến phản ánh, kiến nghị của cử tri, Bộ Y tế sẽ tiếp tục đẩy mạnh công tác kiểm tra, thanh tra, xử lý vi phạm theo thẩm quyền, bảo đảm sử dụng quỹ BHYT có hiệu quả, tránh lạm dụng, trục lợi; đồng thời nghiên cứu, đề xuất điều chỉnh các quy định pháp luật liên quan, cũng như phối hợp với các cơ quan chức năng có thẩm quyền để ngăn chặn, xử lý nghiêm các hành vi trục lợi quỹ BHYT.

Trên đây là một số ý kiến trả lời của Bộ Y tế. Bộ Y tế xin trân trọng kính gửi Văn phòng Chính phủ để tổng hợp./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Thủ tướng Chính phủ (để báo cáo)
- PTTg Vũ Đức Đam (để báo cáo);
- Đồng chí Bộ trưởng, Chủ nhiệm VPCP;
- Ủy ban Các vấn đề xã hội, QH;
- Ban Dân nguyện – UBTVQH;
- VPCP: Vụ KGVX, Vụ TH, V.III, Vụ QHĐP;
- Trưởng Đoàn ĐBQH: Tây Ninh, Tiền Giang;
- Lãnh đạo Bộ Y tế;
- BHYT: QLD, BHYT;
- Lưu: VT, VPB1.

BỘ TRƯỞNG



Nguyễn Thị Kim Tiến