

Số: /SYT-NVYD  
V/v triển khai thực hiện  
Thông tư số 18/2026/TT-BYT  
ngày 01/6/2026 của Bộ Y tế

Lạng Sơn, ngày tháng 6 năm 2026

Kính gửi:

- Các bệnh viện tuyến tỉnh;
- Trung tâm Kiểm soát bệnh tật;
- Các trung tâm y tế khu vực;
- Các cơ sở khám chữa bệnh tư nhân (có sử dụng thuốc);
- Các cơ sở kinh doanh dược trên địa bàn.

Ngày 01/6/2026, Bộ Y tế ban hành Thông tư số 18/2026/TT-BYT quy định chi tiết một số điều của Luật Dược và Nghị định số 163/2025/NĐ-CP về thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt; Thông tư có hiệu lực thi hành kể từ ngày 16/7/2026 và thay thế Thông tư số 20/2017/TT-BYT ngày 10/5/2017 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chi tiết một số điều của Luật Dược và Nghị định số 54/2017/NĐ-CP về thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt và Thông tư số 27/2024/TT-BYT ngày 01/11/2024 của Bộ trưởng Bộ Y tế sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 20/2017/TT-BYT.

Thông tư số 18/2026/TT-BYT là căn cứ pháp lý quan trọng trong công tác quản lý thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt theo quy định của Luật Dược và Nghị định số 163/2025/NĐ-CP của Chính phủ. Sở Y tế yêu cầu các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh và cơ sở kinh doanh dược xác định việc triển khai thực hiện Thông tư là nhiệm vụ trọng tâm trong công tác dược năm 2026; tổ chức rà soát, tự kiểm tra toàn diện việc quản lý, bảo quản, cấp phát, sử dụng, mua bán thuốc phải kiểm soát đặc biệt tại đơn vị. Kết quả thực hiện sẽ là một trong những nội dung được Sở Y tế xem xét trong quá trình kiểm tra, hậu kiểm việc chấp hành các quy định của pháp luật về dược trên địa bàn.

Để bảo đảm việc quản lý, bảo quản, cấp phát, sử dụng, mua bán thuốc và nguyên liệu làm thuốc phải kiểm soát đặc biệt đúng quy định của pháp luật, phòng ngừa thất thoát, lạm dụng và sử dụng thuốc không đúng mục đích, Sở Y tế đề nghị Thủ trưởng các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh; người chịu trách nhiệm chuyên môn về dược của các cơ sở kinh doanh dược nghiêm túc triển khai thực hiện các nội dung sau:

**1. Tổ chức phổ biến, quán triệt đầy đủ nội dung Thông tư số 18/2026/TT-BYT đến người đứng đầu đơn vị, người chịu trách nhiệm chuyên môn về dược, khoa dược, các khoa, phòng chuyên môn và toàn thể nhân viên có liên quan đến**

hoạt động quản lý, bảo quản, cấp phát, sử dụng, mua bán thuốc phải kiểm soát đặc biệt.

**2.** Rà soát, cập nhật danh mục thuốc phải kiểm soát đặc biệt đang quản lý, sử dụng, kinh doanh tại đơn vị theo các Phụ lục ban hành kèm theo Thông tư số 18/2026/TT-BYT; lưu ý cập nhật việc quản lý đối với các thuốc có chứa hoạt chất Etomidate và Carisoprodol theo quy định đối với thuốc hướng thần.

**3.** Rà soát, sửa đổi, bổ sung hoặc ban hành mới các quy trình nội bộ liên quan đến việc quản lý thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc phóng xạ, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất gây nghiện, thuốc dạng phối hợp có chứa dược chất hướng thần, thuốc dạng phối hợp có chứa tiền chất và các thuốc phải kiểm soát đặc biệt khác theo quy định hiện hành.

**4.** Đối với các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh:

a) Thực hiện nghiêm các quy định về bảo quản thuốc phải kiểm soát đặc biệt; bố trí kho, tủ bảo quản riêng hoặc khu vực bảo quản riêng theo đúng quy định; bảo đảm an ninh, an toàn, phòng chống thất thoát thuốc.

b) Rà soát việc quản lý thuốc tại tủ trực, tủ thuốc cấp cứu; thực hiện đầy đủ việc bàn giao thuốc giữa các ca trực, ghi chép và ký nhận theo quy định.

c) Rà soát, phân công bằng văn bản người quản lý thuốc phải kiểm soát đặc biệt; bảo đảm nhân sự được giao nhiệm vụ đáp ứng yêu cầu chuyên môn theo quy định của pháp luật.

d) Thực hiện đầy đủ việc theo dõi xuất, nhập, tồn kho; cấp phát, sử dụng, pha chế, hủy thuốc phải kiểm soát đặc biệt theo đúng quy định; bảo đảm việc sử dụng thuốc đúng mục đích, đúng đối tượng, đúng chỉ định.

đ) Thực hiện chế độ báo cáo định kỳ, báo cáo đột xuất các trường hợp nhầm lẫn, thất thoát thuốc phải kiểm soát đặc biệt theo quy định.

**5.** Đối với các cơ sở bán buôn thuốc, cơ sở tổ chức chuỗi nhà thuốc:

a) Thực hiện đầy đủ các quy định về bảo quản, giao nhận, vận chuyển, xuất nhập thuốc phải kiểm soát đặc biệt; bảo đảm an ninh, an toàn trong toàn bộ quá trình lưu giữ, vận chuyển và phân phối thuốc.

b) Tổ chức lập, quản lý và lưu trữ đầy đủ hồ sơ, sổ sách theo dõi xuất, nhập, tồn kho thuốc gây nghiện, thuốc hướng thần, thuốc tiền chất, thuốc phóng xạ và các thuốc phải kiểm soát đặc biệt khác theo đúng các biểu mẫu quy định.

c) Lưu giữ đầy đủ các chứng từ liên quan đến hoạt động mua bán, xuất nhập thuốc phải kiểm soát đặc biệt; bảo đảm khả năng truy xuất nguồn gốc thuốc theo quy định.

d) Tăng cường công tác tự kiểm tra, giám sát nội bộ nhằm kịp thời phát hiện, ngăn ngừa các hành vi vi phạm, thất thoát hoặc sử dụng thuốc không đúng quy định.

**6.** Đối với các cơ sở bán lẻ thuốc:

a) Thực hiện đầy đủ việc quản lý, lưu trữ đơn thuốc, sổ theo dõi xuất, nhập, tồn kho, thông tin khách hàng và các chứng từ liên quan đến thuốc phải kiểm soát đặc biệt theo quy định.

b) Rà soát, cập nhật phần mềm quản lý dược của cơ sở để bảo đảm việc quản lý, theo dõi, lưu trữ và truy xuất dữ liệu đối với thuốc phải kiểm soát đặc biệt phù hợp với các quy định, biểu mẫu và yêu cầu quản lý dược quy định tại Thông tư số 18/2026/TT-BYT.

Sở Y tế yêu cầu các đơn vị, cơ sở nghiêm túc triển khai thực hiện. Trong quá trình thực hiện nếu có khó khăn, vướng mắc, đề nghị phản ánh về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Y - Dược<sup>1</sup>) để được hướng dẫn, tổng hợp báo cáo cơ quan có thẩm quyền xem xét, giải quyết.

*(Thông tư số 18/2026/TT-BYT gửi kèm theo).*

Sở Y tế triển khai các đơn vị biết và thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- UBND xã/phường (biết);
- GD sở (b/c);
- Các PGĐ Sở;
- Webside Sở Y tế;
- Lưu: VT, NVYD<sub>(VTTP)</sub>.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**

**Hoàng Xuân Trường**

---

<sup>1</sup> Ds Vũ Thu Phương, Chuyên viên Phòng NVYD; ĐT: 0362.875.007