

Nghiên cứu tình huống

Covid-19, sự cảm tính và những lựa chọn khó khăn của loài người

Đại dịch COVID-19, còn được gọi là đại dịch coronavirus, là một đại dịch toàn cầu đang diễn ra của bệnh coronavirus 2019 (COVID-19) do coronavirus 2 (SARS-CoV-2) gây ra hội chứng hô hấp cấp tính nghiêm trọng. Loại virus mới này được xác định lần đầu tiên tại thành phố Vũ Hán, Trung Quốc vào tháng 12 năm 2019. Chiến dịch phong tỏa Vũ Hán và các thành phố khác xung quanh Hồ Bắc đã không thể ngăn chặn sự bùng phát, và lây lan của Covid-19 ra phần còn lại của Trung Quốc và trên toàn thế giới. Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) đã tuyên bố tình trạng khẩn cấp vào ngày 30 tháng 1 năm 2020 và đại dịch vào ngày 11 tháng 3 năm 2020. Nhiều biến thể của vi rút đã xuất hiện ở nhiều quốc gia kể từ năm 2021, trong đó nhiều nhất là các biến thể Alpha, Beta, Gamma, Delta và Omicron. Tính đến ngày 3 tháng 12 năm 2021, hơn 264 triệu trường hợp mắc và 5,23 triệu trường hợp tử vong đã được xác nhận, khiến đại dịch trở thành một trong những đại dịch gây chết người nhất trong lịch sử.¹ Đại dịch này vẫn đang có những diễn biến hết sức khó lường với những biến chủng mới.

Covid -19 đã làm rất nhiều thứ bị đảo lộn, đưa xã hội loài người phải đối mặt với những thách thức hết sức nghiêm trọng. Chúng ta có thể quan sát được rất nhiều các hiện tượng rất khác nhau đã xảy ra tại những quốc gia trên thế giới.

Trước khi đợt dịch lần thứ tư xuất hiện từ tháng 04 năm 2021, Việt Nam được xem là một trong những quốc gia ứng phó với đại dịch thành công nhất thế giới. Việt Nam đã được ca ngợi trên rất nhiều các phương tiện truyền thông.

Trong giai đoạn đầu, với những thông tin và hiểu biết ít ỏi của bệnh dịch và sự khủng khiếp xảy ra ở Vũ Hán đã làm Việt Nam hết sức cảnh giác. Khi đó, ai cũng lo sợ nên tâm lý chung của xã hội Việt Nam đã ủng hộ chính sách đóng cửa và giãn cách xã hội nghiêm ngặt (có phần hà khắc) của Nhà nước. Thông tin của những trường hợp lây nhiễm đầu tiên đã được công bố đầy đủ và một số đã phải hứng chịu làn sóng chỉ trích (ném đá) của dư luận, đặc biệt là trên các mạng xã hội.

Chống dịch bằng mọi giá là điều được nhiều người nói đến ở Việt Nam. Những ý kiến về việc phải xem xét tổng thể lợi ích và chi phí liên quan của việc chống dịch thường bị chỉ trích rất mạnh.

Trong năm 2020, có hai sự kiện liên quan đến nước Anh đã chiếm sóng truyền thông và mạng xã hội ở Việt Nam rất nhiều. Đầu tiên là trường hợp người nhiễm Covid-19 số 17 đã bị chỉ trích dữ dội vì không khai báo y tế. Thông tin về trường hợp này như sau:

“Theo Sở Y tế Hà Nội, ngày 15.2, bệnh nhân xuất cảnh tại sân bay Nội Bài sang thăm người nhà sống tại London (Anh), nhập cảnh vào London ngày 16.2. Đến ngày 18.2, bệnh nhân đi từ London sang Milan, tỉnh Lombardy (Ý) du lịch (thời điểm này, tỉnh Lombardy chưa ghi nhận dịch Covid-19 bùng phát).”²

* *Tình huống này do Huỳnh Thế Du và Doãn Thị Thanh Thủy, Giảng viên Chính sách Công soạn.*

Các nghiên cứu tình huống của FSPPM được sử dụng làm tài liệu cho thảo luận trên lớp học, chứ không phải là để ủng hộ, phê bình hay dùng làm nguồn số liệu cho một tình huống cụ thể.

¹ https://en.wikipedia.org/wiki/COVID-19_pandemic

² <https://thanhnien.vn/toan-can-h-cac-ca-nhiem-covid-19-tai-viet-nam-toi-ngay-12-3-post934287.html>

Ca nhiễm số 17 đã phải chịu đủ các lời chỉ trích nặng nề với rất nhiều lỗi được gán cho như thiếu ý thức, không được giáo dục tốt, vô trách nhiệm ...

Trường hợp thứ hai là người nhiễm số 91 (bệnh nhân người Anh). Những khả năng tốt nhất của hệ thống y tế Việt Nam đã được tập trung để cứu sống người này. Nói cách khác là Việt Nam không để ca tử vong đầu tiên xảy ra vào thời điểm đó. Một thời truyền thông trong nước đã có những lời ca ngợi hết sức như là một kỳ tích y khoa, một niềm tự hào của người Việt.

Có một sự tương phản rất rõ trong quan điểm chống dịch và giãn cách xã hội giữa các nước khác nhau. Hoa Kỳ và Việt Nam là một ví dụ rất rõ. Người Mỹ quan trọng sự tự do cá nhân nên việc giãn cách xã hội chặt chẽ là điều khó khăn, trong khi công chúng rất đồng tình điều này ở Việt Nam.

Ở Việt Nam, những ngày được xem là đen tối nhất với hơn 10 nghìn ca nhiễm mới và gần 400 người tử vong; trái lại, ở Hoa Kỳ, thời điểm được xem là nhẹ nhàng với gần 100 nghìn ca nhiễm và hơn 1000 ca tử vong. Với dân số Hoa Kỳ vào khoảng 333 triệu người và Việt Nam hơn 98 triệu người, thì thời điểm đen tối nhất ở Việt Nam tương ứng với giai đoạn nhẹ nhàng của nước Mỹ.

Ngay ở Việt Nam, trong giai đoạn đầu, với một số ít ca đã làm cả xã hội rung động và lo lắng. Tuy nhiên, đến thời điểm đầu tháng 12/2021, số ca nhiễm mới được phát hiện hàng ngày thường từ 13-15 nghìn ca và số ca tử vong trên dưới 200 người, nhưng tâm lý của xã hội bình thường hơn rất nhiều.

Đối với việc công bố và bảo vệ thông tin riêng tư, nhiều nước như Mỹ chẳng hạn, các quy định là rất rõ ràng. Không ai được phép đưa các thông tin riêng tư của các cá nhân (những người mắc Covid) lên mặt báo. Trái lại, việc đưa thông tin cụ thể (bao gồm họ tên đầy đủ) của những người mắc Covid đã kéo dài khá lâu. Khi dư luận lên tiếng thì một thời gian sau mới được điều chỉnh.

Vắc xin và các tác dụng phụ cũng là một vấn đề rất lớn. Tính ra xác suất bị sự cố là rất nhỏ đối với người tiêm và khi một sự cố xảy ra thì các xác suất là không thay đổi. Tuy nhiên, nếu có một biến cố nào đó là nhiều người ngại tiêm vắc xin. Thêm vào đó, loại vắc xin hay thương hiệu cũng là một vấn đề rất lớn ở Việt Nam. Cụ thể tâm lý chung là thích vắc xin của các nước tây Âu và ngại ngần hơn với vắc xin Trung Quốc hay một số loại khác ít tên tuổi hơn.

Chúng ta có thể quan sát được sự thay đổi hay khác biệt trong hành vi giữa các nước (văn hóa) khác nhau và bản thân ở một nước theo thời gian. Xu hướng hệ tư duy nhanh (cảm tính) chi phối ban đầu và hệ tư duy chậm (duy lý) đóng vai trò quan trọng trong giai đoạn sau là rất rõ.

Trong đại dịch, chúng ta cũng có thể quan sát được nhiều điều thú vị khác. Ví dụ, trong thời gian giãn cách nghiêm ngặt, một số người đã có cuộc sống điều độ (tập thể dục, các hoạt động khác ...), nhưng khi hết giãn cách thì lại có tâm lý xả hơi; hoặc ngược lại, trước đó cuộc sống rất điều độ, nhưng khi giãn cách lại bê tha hơn vì nghĩ đó là tạm thời.

Lúc đại dịch hay hoạn nạn, lòng tốt và sự tử tế của nhiều người có vẻ như thường xuyên hơn. Nhiều người tỏ ra hào phóng hơn. Tuy nhiên, cũng có nhiều trường hợp, do căng thẳng của đại dịch mà tâm lý cũng như cách hành xử của một số người đã không chuẩn mực như những lúc bình thường.

Lúc đại dịch, nhiều người mắc bệnh chợt thấy hối hận vì bao lần đã trì hoãn không chịu tập thể dục, rèn luyện sức khỏe đều đặn, lời hứa hay quyết tâm cứ bị trì hoãn hết ngày này sang ngày khác.

Trước khi đại dịch, việc học hoặc tương tác trực tuyến (online) thường bị cho là không hiệu quả. Tuy nhiên, khi đại dịch thì mọi chuyện lại trở nên rất ổn.

Đại dịch xảy ra làm cho con người cảm thấy chông chênh và khó ra quyết định. Lúc đầu chần chừ giữa ở và về, nhưng tình hình sau thời gian giãn cách (bị nhốt) thì mọi chuyện khác hẳn, nhiều người đã quyết tâm về quê cho bằng được.

Các bài báo liên quan đến Covid-19

Kit test Việt Á ra đời và "gây họa" như thế nào?³

Nguyễn Dương

Thứ sáu, 10/06/2022 - 06:48

(Dân trí) - Sau khi kit test Covid-19 được cấp phép lưu hành hồi tháng 3/2020, Việt Á đã "bắt tay" với các đối tác bán sản phẩm này cho 62 tỉnh, thành phố. Cũng từ que test này, đã có tới gần 60 người bị khởi tố.

Dùng gần 19 tỷ đồng ngân sách để nghiên cứu kit test [Covid-19](#)

Ngày 5/3/2020, Bộ Khoa học và Công nghệ (KH-CN) họp báo công bố kết quả nghiên cứu chế tạo bộ sinh phẩm Real-time RT-PCR one step phát hiện virus corona chủng mới (Covid-19) do Học viện Quân y chủ trì, phối hợp với Công ty Cổ phần Công nghệ Việt Á (Công ty Việt Á) thực hiện.

Tại buổi họp báo, Thứ trưởng Bộ KH-CN Phạm Công Tạc cho hay, trước diễn biến phức tạp của dịch bệnh, chiều mừng 6 Tết (năm 2020-PV), Bộ KH-CN đã họp khẩn với các chuyên gia, nhà khoa học hàng đầu bàn về các định hướng nghiên cứu góp phần phòng, chống dịch bệnh Covid-19. Tại đây, các chuyên gia, các nhà khoa học đã thống nhất kiến nghị Bộ KH&CN tập trung vào các hướng nghiên cứu về dịch tễ học, virus học, phác đồ điều trị đặc biệt là chế tạo bộ sinh phẩm (bộ kit) phát hiện virus corona chủng mới (nCoV).

Chỉ sau buổi họp vài ngày, Bộ trưởng Bộ KH&CN Chu Ngọc Anh đã ký quyết định phê duyệt đặt 4 nhiệm vụ KH-CN cấp quốc gia đột xuất góp phần phòng, chống dịch bệnh, trong đó có đề tài "Nghiên cứu chế tạo bộ sinh phẩm real-time RT-PCR và RT PCR phát hiện virus corona chủng mới (nCoV)" do Học viện Quân y chủ trì, phối hợp với Công ty Việt Á thực hiện.

"Xác định rõ tầm quan trọng đặc biệt của việc phải sớm có bộ kit phát hiện nCoV để phục vụ công tác phòng chống dịch bệnh Covid-19, các nhà khoa học thuộc Học viện Quân y và Công ty Việt Á đã nỗ lực làm việc không mệt mỏi, cả ngày nghỉ lẫn ban đêm, đến nay 2 đơn vị đã hoàn thiện quy trình công nghệ chế tạo được bộ kit real-time RT-PCR one step phát hiện nCoV", ông Tạc nói tại cuộc họp báo khi đó.

Lãnh đạo Bộ KH-CN thông tin, vào 16h ngày 3/3/2020, Hội đồng KH-CN cấp Quốc gia do Bộ trưởng Bộ KH-CN thành lập đã họp đánh giá kết quả nghiên cứu chế tạo bộ kit real-time RT-PCR one step với tỷ lệ 08/08 (100%) thành viên đồng ý thông qua và nhất trí kiến nghị Bộ Y tế cấp phép sử dụng bộ kit real-time RT-PCR do Học viện Quân y và Công ty Việt Á phối hợp nghiên cứu, sản xuất.

Ngày 4/3/2020, Bộ Y tế đã có Quyết định số 774/QĐ-BTY về việc ban hành danh mục 2 sinh phẩm chẩn đoán in vitro xét nghiệm virus corona (SARS-CoV-2) được cấp số đăng ký do Học viện Quân y và Công ty Việt Á sản xuất để phục vụ kịp thời công tác phòng, chống dịch bệnh Covid-19.

Ông Phan Quốc Việt, Tổng Giám đốc Công ty Việt Á cho biết, thời gian cho kết quả của bộ kit này là 2 tiếng, tương đương với các bộ kit khác của WHO và CDC; nhưng tiền thì chỉ từ 400-600 nghìn đồng, bằng 1/3 giá tiền của WHO.

Tiếp đó, vào tháng 12/2021, Cổng thông tin Bộ KH-CN đã đăng tải báo cáo chi tiết liên quan đến bộ kit xét nghiệm Covid-19 nói trên. Trong đó có thông tin, tổng kinh phí chi từ ngân sách cho nhiệm vụ này là 18,98 tỷ đồng.

Gần 60 người bị khởi tố

Thực hiện ý kiến chỉ đạo của Lãnh đạo Bộ Công an, Cơ quan Cảnh sát điều tra Bộ Công an đã phối hợp với các đơn vị nghiệp vụ của Bộ Công an tổ chức đấu tranh chuyên án với đường dây vi phạm pháp luật trong việc sản xuất, [kinh doanh](#) bộ trang thiết bị y tế chẩn đoán virus xét nghiệm virus SARS-CoV-2 (gọi tắt là kit test Covid-19) xảy ra tại Công ty Việt Á và các đơn vị, địa phương có liên quan.

³ <https://dantri.com.vn/phap-luat/kit-test-viet-a-ra-doi-va-gay-hoa-nhu-the-nao-20220610010415748.htm>

Kết quả điều tra và đấu tranh với các đối tượng xác định, tháng 4/2020, Công ty Việt Á được Bộ Y tế cấp phép đăng ký lưu hành cho sản phẩm kit test Covid-19. Tính đến 18/12/2021, Công ty Việt Á đã cung ứng kit test Covid-19 cho Trung tâm kiểm soát bệnh tật (CDC) và các cơ sở y tế khác của 62 tỉnh, thành phố trên cả nước, với doanh thu khoảng gần 4.000 tỷ đồng.

Để thu lợi nhuận bất chính và chi tiền ngoài hợp đồng, Phan Quốc Việt và các đối tượng của Công ty Việt Á đã nâng khống giá thiết bị, chi phí nguyên vật liệu đầu vào đưa vào thuyết minh cơ cấu giá xác định giá bán là 470.000 đồng/kit; thỏa thuận và chi tiền phần trăm hợp đồng cho lãnh đạo bệnh viện, CDC các tỉnh, thành phố trong quá trình cung cấp sản phẩm.

Kết quả điều tra ban đầu xác định, Phan Quốc Việt đã nâng khống giá kit xét nghiệm Covid-19 lên khoảng 45% và chi "hoa hồng" lót tay cho các đơn vị, cá nhân gần 800 tỷ đồng. Việt Á sau đó thu lợi trên 500 tỷ đồng.

Trở lại công trình nghiên cứu kit test Covid-19 nói trên, theo Bộ KH-CN công bố có kinh phí từ ngân sách là gần 19 tỷ đồng. Khi vụ án được khởi tố, dư luận băn khoăn, tại sao nhiệm vụ nghiên cứu cấp quốc gia, dùng tiền ngân sách lại rơi vào tay Việt Á.

Đem thắc mắc trên, phóng viên đã hỏi lãnh đạo Bộ Công an tại cuộc họp báo cuối năm 2021 nhưng chưa nhận được câu trả lời rõ ràng. Chỉ đến chiều 7/6/2022, khi ông Nguyễn Thanh Long, cựu Bộ trưởng Bộ Y tế; ông Chu Ngọc Anh, cựu Chủ tịch UBND TP Hà Nội, nguyên Bộ trưởng Bộ KH-CN và ông Phạm Công Tạc, nguyên Thứ trưởng Bộ KH-CN, bị Cơ quan điều tra Bộ Công an khởi tố, bắt tạm giam, thì câu hỏi này mới dần được sáng tỏ.

Theo Bộ Công an, ông **Chu Ngọc Anh**, nguyên Bộ trưởng KH-CN, có hành vi vi phạm quy định của [pháp luật](#) trong việc giao, quản lý, sử dụng Đề tài khoa học và công nghệ cấp Quốc gia nghiên cứu, chế tạo Kit xét nghiệm Covid-19, gây thất thoát, lãng phí tài sản Nhà nước; đã phạm vào tội "*Vi phạm quy định về quản lý, sử dụng tài sản Nhà nước gây thất thoát, lãng phí*", quy định tại Khoản 3, Điều 219 Bộ luật Hình sự năm 2015, sửa đổi bổ sung năm 2017.

Ông **Phạm Công Tạc**, nguyên Thứ trưởng Bộ KH-CN, có hành vi vi phạm quy định của pháp luật trong việc quản lý, sử dụng Đề tài khoa học và công nghệ cấp Quốc gia nghiên cứu, chế tạo Kit xét nghiệm Covid-19, gây thất thoát, lãng phí tài sản Nhà nước, đã phạm vào tội "*Vi phạm quy định về quản lý, sử dụng tài sản Nhà nước gây thất thoát, lãng phí*".

Ông **Nguyễn Thanh Long**, cựu Bộ trưởng Bộ Y tế, có hành vi lợi dụng chức vụ, quyền hạn làm trái các quy định của pháp luật trong việc cấp sổ đăng ký lưu hành, hiệp thương giá và kiểm tra giá hiệp thương Kit xét nghiệm Covid-19, gây thiệt hại đặc biệt nghiêm trọng tài sản Nhà nước, đã phạm vào tội "*Lợi dụng chức vụ, quyền hạn trong khi thi hành công vụ*", quy định tại Khoản 3, Điều 356 Bộ luật Hình sự năm 2015, sửa đổi bổ sung năm 2017.

Liên quan đến vụ án trên, đến nay, Cơ quan Cảnh sát điều tra Bộ Công an, Bộ Quốc phòng và công an các địa phương đã khởi tố 58 bị can về 5 tội danh, gồm: "Vi phạm quy định về đấu thầu gây hậu quả nghiêm trọng"; "Đưa hối lộ"; "Nhận hối lộ"; "Lợi dụng chức vụ quyền hạn trong khi thi hành công vụ"; "Vi phạm quy định về quản lý, sử dụng tài sản Nhà nước gây thất thoát, lãng phí".

Tại cuộc họp báo thường kỳ Chính phủ ngày 3/3/2022, Trung tướng Tô Ân Xô - Chánh Văn phòng Bộ Công an cho biết, Cơ quan điều tra đã tiến hành phong tỏa, kê biên, thu hồi tài sản trị giá 1.600 tỷ đồng liên quan vụ Việt Á.

Ngày 20/1/2022, Tổng cục Hải quan cho biết, Việt Á đã nhập khẩu 3 triệu que thử test nhanh SARS-CoV-2 chủng loại Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen mới 100% từ Trung Quốc với giá khoảng 21.560 đồng/test, tổng trị giá 64,7 tỷ đồng.

Bộ Khoa học và công nghệ: Thông tin sai 'WHO chấp thuận kit xét nghiệm của Việt Á' là do... báo chí⁴

27/12/2021 23:13 GMT+7

TTO - Bộ Khoa học và công nghệ vừa đăng tải đính chính thông tin 'Bộ KIT xét nghiệm COVID-19 của Việt Nam sản xuất vừa được Tổ chức Y tế thế giới chấp thuận' lên Cổng thông tin điện tử của bộ.

Theo Bộ Khoa học và công nghệ, việc bộ công bố thông tin sai là do tổng hợp thông tin từ báo chí

Với tiêu đề "Đính chính thông tin "Bộ KIT xét nghiệm COVID-19 của Việt Nam sản xuất vừa được Tổ chức Y tế thế giới chấp thuận", đây là lần đầu tiên Bộ Khoa học và công nghệ (KH&CN) chính thức lên tiếng về sự việc này và đăng tải lên Cổng thông tin điện tử của bộ.

Tuy nhiên, nội dung đầy đủ của thông tin đính chính được Bộ KH&CN đăng tải lý giải việc bộ công bố tin Tổ chức Y tế thế giới (WHO) chấp thuận bộ kit xét nghiệm COVID-19 của Việt Nam (do Công ty cổ phần công nghệ Việt Á sản xuất) là do tổng hợp thông tin từ... báo chí.

Cụ thể, Bộ KH&CN đính chính với nội dung như sau:

"Trong khoảng thời gian từ ngày 25, 26-4-2020, một số cơ quan báo chí chính thống đã đăng tải bộ kit xét nghiệm COVID-19 của Việt Nam sản xuất vừa được Tổ chức Y tế thế giới chấp thuận.

Trên cơ sở tổng hợp nguồn tin từ các cơ quan báo chí chính thống, vào lúc 15h36 ngày 26-4-2020, bản tin "Bộ KIT xét nghiệm COVID-19 của Việt Nam sản xuất vừa được Tổ chức Y tế thế giới chấp thuận" đã được đăng tải trên Cổng thông tin của Bộ KH&CN (www.most.gov.vn) và bản tin này đã được gửi tới một số phóng viên theo dõi lĩnh vực KH&CN tham khảo như thông lệ khi ngành KH&CN có sự kiện hoặc thành tựu nổi bật.

Sau khi phát hiện có sai sót, để có thời gian xem xét, đánh giá lại toàn bộ quá trình, bản tin đã được tạm gỡ trên Cổng thông tin của Bộ KH&CN.

Các đơn vị chức năng có liên quan đã kiểm tra lại và nhận thấy có sự sai sót trong quá trình tổng hợp, biên tập, kiểm chứng thông tin và cung cấp thông tin để đăng trên Cổng thông tin của Bộ KH&CN.

Nội dung thông tin xin được đính chính như sau: "Ngày 24-4-2020, Tổ chức Y tế thế giới (WHO) chấp thuận yêu cầu xin đánh giá sử dụng khẩn cấp (EUL) cho bộ kit "LightPower iVA SAR-CoV-2 1st RT-rPCR Kit" của Công ty cổ phần công nghệ Việt Á".

Tuy nhiên, không chỉ là "tổng hợp" đăng tin trên Cổng thông tin điện tử của bộ, trên thực tế, ngày 26-4, Bộ KH&CN đã gửi thông tin chính thức đến các cơ quan báo chí với thông tin đầy đủ khẳng định việc "bộ kit xét nghiệm COVID-19 của Việt Nam sản xuất vừa được Tổ chức Y tế thế giới (WHO) chấp thuận".

⁴ <https://tuoitre.vn/bo-khoa-hoc-va-cong-nghe-thong-tin-sai-who-chap-thuan-kit-xet-nghiem-cua-viet-a-la-do-bao-chi-20211227223707109.htm>

Bộ KIT xét nghiệm Covid -19 của Việt Nam sản xuất vừa được Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) chấp thuận

Ngày 25/4, Bộ Khoa học và Công nghệ cho biết, WHO đã công nhận bộ KIT xét nghiệm Covid - 19 của Việt Nam do Bộ Khoa học và Công nghệ giao cho Học viện Quân y và Công ty Việt Á phối hợp nghiên cứu và sản xuất.

Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) đã đánh giá bộ kit LightPower iVA SARS-CoV-2 1st RT-rPCR Kit do công ty Việt Á sản xuất theo Quy trình Danh sách Sử dụng Khẩn cấp (EUL) và cấp mã số EUL 0524-210-00.

Trước đó, ngày 21/4, Bộ Y tế và Chăm sóc Xã hội Vương quốc Anh cũng đã cấp giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn châu Âu (CE) và cấp giấy chứng nhận lưu hành tự do (CFS) cho bộ sản phẩm xét nghiệm này.

Bộ KIT xét nghiệm Covid-19 có thể được bán tự do ở tất cả các quốc gia thành viên của Khu vực kinh tế châu Âu bao gồm Vương quốc Anh.

Sau khi được Bộ Y tế và chăm sóc xã hội Vương quốc Anh cấp phép, bộ KIT xét nghiệm Covid-19 của Công ty Việt Á đã được một đối tác đặt mua độc quyền để phân phối tại Anh, Ấn Độ, Mexico, Mỹ và 1 số quốc gia tại châu Âu với số lượng cam kết ít nhất 1 triệu test/tháng. Bên cạnh đó cũng đã có nhiều tổ chức quan tâm đến sản phẩm như WB, quỹ CHAI...

Việc có thêm sự chấp thuận của WHO sẽ giúp sản phẩm dễ dàng được xuất khẩu ra các nước trên toàn Thế giới. Các tổ chức như WB, quỹ CHAI dự kiến sẽ mua sản phẩm này đưa vào chương trình tài trợ cho các nước trên toàn Thế giới.

Box: Trước diễn biến phức tạp của dịch bệnh viêm đường hô hấp cấp do vi rút corona chủng mới (Covid - 19), ngay chiều mừng 6 tết, Bộ KH&CN đã tổ chức buổi họp khẩn với các chuyên gia, nhà khoa học hàng đầu bàn về các định hướng nghiên cứu góp phần phòng chống dịch bệnh Covid-19.

Ảnh chụp thông cáo báo chí được Bộ KH&CN email tới các cơ quan báo chí ngày 26-4-2020

WHO trả lời Báo Người Lao Động về kit xét nghiệm của Công ty Việt Á⁵

21-12-2021 - 19:43

(NLĐO)- Tiến sĩ Kidong Park, Trưởng đại diện Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) tại Việt Nam, giải thích nguyên nhân kit xét nghiệm Covid-19 của Công ty Việt Á không được WHO chấp thuận đưa vào Danh sách sử dụng khẩn cấp của WHO.

- Phóng viên: *Theo thông tin từ Công ty cổ phần công nghệ Việt Á, Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) đã đánh giá bộ kit LightPower iVA SARS-CoV-2 1st RT-rPCR Kit do công ty Việt Á sản xuất theo Quy trình của Danh sách sử dụng khẩn cấp (EUL) và cấp mã số EUL 0524-210-00 chứng nhận chất lượng sản phẩm cho phép lưu hành toàn cầu. Xin ông cho biết có hay không việc WHO phê chuẩn chấp nhận sử dụng khẩn cấp với bộ kit LightPower iVA SARS-CoV-2 1st RT-rPCR Kit do công ty Việt Á sản xuất?*

+ Tiến sĩ Kidong Park, Trưởng đại diện Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) tại Việt Nam: Một sản phẩm kit xét nghiệm PCR Covid-19 do công ty Việt Á sản xuất đã nộp hồ sơ cho chẩn đoán in vitro (IVD) Covid-19 của WHO EUL (danh sách sử dụng khẩn cấp)

Đó là sản phẩm LightPower iVASARS-CoV-2 1stRT-rPCR Kit. Mã hồ sơ đăng ký EUL của sản phẩm này là "EUL 0524-210-00".

Hồ sơ sản phẩm đã được đánh giá và không đáp ứng được các hồ sơ cần thiết về an toàn, công năng và / hoặc QMS (Hệ thống quản lý chất lượng thiết bị y tế - PV) như yêu cầu.

Báo cáo công khai EUL của WHO về hồ sơ sản phẩm này có sẵn tại đây:

https://extranet.who.int/pqweb/sites/default/files/documents/EUL_0524-210-00_LightPower_iVASARS-CoV-2_1stRT-rPCR-Kit.pdf

Tôi cũng xin lưu ý rằng Danh sách EUL của WHO không phải là danh sách đầy đủ các sản phẩm IVD được sử dụng trong chẩn đoán Covid-19.

- Xin Tiến sĩ giải thích thêm về quy trình của Danh sách sử dụng khẩn cấp (EUL) trong chẩn đoán in vitro (IVD) bệnh Covid-19 và quá trình thiết lập danh sách này?

+ WHO có cơ chế tiền kiểm (PQ) để đánh giá tính an toàn, chất lượng và hiệu quả của các sản phẩm y tế thiết yếu bao gồm chẩn đoán in vitro (tiếng latin nghĩa là trong ống nghiệm) (IVD), thiết bị cất bao quy đầu cho nam giới, thuốc, vắc-xin, thiết bị dùng trong tiêm chủng và thiết bị trong dây chuyền lạnh, và sản phẩm kiểm soát vector.

WHO PQ mục tiêu đảm bảo các sản phẩm y tế thiết yếu này sẽ đáp ứng các tiêu chuẩn toàn cầu về chất lượng, an toàn và hiệu quả, nhằm tối ưu hóa việc sử dụng các nguồn lực y tế và cải thiện sức khỏe.

Quy trình PQ cho mỗi dòng sản phẩm được đánh giá một cách minh bạch, khoa học, bao gồm các bước xem xét hồ sơ, thử nghiệm sản phẩm, đánh giá công năng và kiểm tra công tác tổ chức nghiên cứu của cơ sở sản xuất.

Kết quả của PQ bao gồm danh sách các sản phẩm đã được tiền kiểm, danh sách các phòng xét nghiệm đã được tiền kiểm chất lượng và các Báo cáo Kiểm tra và Đánh giá công khai của WHO. Kết quả này được Liên Hiệp Quốc và các cơ sở cung ứng khác sử dụng trong quyết định mua bán các sản phẩm y tế.

WHO cũng đã phát triển quy trình EUL để tận dụng sự sẵn có của các sản phẩm y tế (vắc-xin, chẩn đoán in vitro,...) cần được sử dụng trong các tình huống khẩn cấp y tế công cộng.

Quy trình này nhằm hỗ trợ các cơ sở cung ứng và các Quốc gia Thành viên đưa ra các quyết định phù hợp khi sử dụng một IVD cụ thể, dựa trên các dữ liệu tối thiểu về chất lượng, an toàn và công năng có sẵn.

Ngày 30-1-2020, Tổng Giám đốc WHO tuyên bố sự bùng phát Covid-19 là một Tình trạng khẩn cấp y tế công cộng quốc tế và đến ngày 11-3-2020, Covid-19 được coi là một đại dịch.

⁵ <https://nld.com.vn/thoi-su/who-len-tieng-ve-kit-xet-nghiem-cua-cong-ty-viet-a-20211221192916942.htm>

Việc đảm bảo chất lượng, an toàn và công năng của IVD là một phần quan trọng trong chiến lược tổng thể để kiểm soát đại dịch.

- Xin ông cho biết đến nay WHO đã phê duyệt bao nhiêu loại kit xét nghiệm Covid-19 cho Danh sách sử dụng khẩn cấp?

+ WHO EUL mở cho chuẩn đoán in vitro (IVD) Covid-19 vào ngày 28-2-2020.

WHO công bố các báo cáo công khai cho cả sản phẩm IVD được phê duyệt thông qua quy trình EUL của WHO và các sản phẩm không đủ điều kiện cung ứng tại trang web

<https://extranet.who.int/pqweb/vitro-diagnostics/coronavirus-disease-covid-19-pandemic-%E2%80%94-emergency-use-listing-procedure-eul-open>

Tính đến ngày 20 tháng 12, đã có 28 sản phẩm IVD Covid-19 được chấp thuận thông qua quy trình EUL của WHO. Danh sách có sẵn tại đây:

https://extranet.who.int/pqweb/sites/default/files/documents/211125_EUL_SARS-CoV-2_products_list.pdf

46 sản phẩm IVD khác không đáp ứng được các hồ sơ cần thiết về an toàn, công năng và / hoặc hệ thống quản lý chất lượng (QMS); các hồ sơ này đã bị rút lại hoặc không đáp ứng các tiêu chí đánh giá của EUL. Danh sách có sẵn tại đây:

https://extranet.who.int/pqweb/sites/default/files/documents/211210_List_IVDs_NotAccepted_EUL_SARS-CoV-2.pdf

- Xin cảm ơn ông!

Bài: Dương Ngọc; Đồ họa: Nguyễn Lâm

Kit test COVID-19 của Việt Á không đạt chuẩn WHO, vì sao Bộ Y tế vẫn cấp phép?⁶

Thứ Ba, 21/12/2021 08:41:07 +07:00

(VTC News) - Dù không đạt chuẩn theo yêu cầu của Tổ chức Y tế thế giới (WHO) nhưng bộ kit test COVID-19 của Công ty cổ phần Công nghệ Việt Á vẫn được Bộ Y tế cấp phép.

Đại diện Bộ Y tế cho biết, tiêu chuẩn của WHO đưa ra danh sách về một số sản phẩm của họ tham khảo và mua sắm trong trường hợp khẩn cấp để phục vụ công tác phòng, chống dịch COVID-19, chứ không liên quan gì đến tiêu chuẩn cấp phép hay chất lượng của sản phẩm.

Với sản xuất thiết bị y tế trong nước, gồm cả kit test chẩn đoán thì từ ngày 1/1/2020, các sản phẩm này phải đạt tiêu chuẩn ISO 13485. Sản phẩm kit test của Công ty cổ phần Công nghệ Việt Á (Công ty Việt Á) đạt tiêu chuẩn này khi sản xuất. Do vậy bộ kit test [COVID-19](#) của Việt Á đạt tiêu chuẩn trong nước dù không được WHO chấp nhận.

Về vấn đề này, một chuyên gia cũng cho rằng WHO chấp nhận hay không chấp nhận độc lập với quyết định cấp phép sử dụng của Bộ Y tế.

Trước đó, theo báo cáo công khai về đánh giá sử dụng khẩn cấp của WHO về thiết bị chẩn đoán dịch COVID-19 hôm 20/10/2020, kết quả thẩm định của tổ chức này với bộ kit xét nghiệm COVID-19 của Công ty cổ phần Công nghệ Việt Á là "Không được chấp nhận".

WHO cho biết bộ kit tên LightPower iVASARS-CoV-2 1stRT-rPCR Kit của Công ty Việt Á - địa chỉ tại phường 9, quận Phú Nhuận, TP.HCM "không đủ điều kiện để vào chương trình mua sắm của WHO". Tổ chức này trước đó đã yêu cầu Việt Á cung cấp thông tin cập nhật về tình trạng hệ thống quản lý chất lượng của họ. Tuy nhiên, các thông tin mà công ty nộp lại được đánh giá không phải là bằng chứng đầy đủ cho thấy bộ sản phẩm của họ đáp ứng tiêu chuẩn ISO 13485: 2016 đối với thiết bị y tế.

Đại diện Bộ KH&CN thừa nhận sai sót khi đưa tin "WHO chấp thuận kit test của Công ty Việt Á" trên website. Thông tin công bố đánh giá của Tổ chức Y tế thế giới (WHO) và Bộ Y tế Anh cấp chứng nhận đạt chuẩn châu Âu cho bộ kit test của Công ty cổ phần Công nghệ Việt Á đã bị gỡ bỏ.

"Bộ chưa xem xét kỹ lưỡng thông tin phản hồi của WHO về bộ kit test của Công ty Việt Á. Thực chất WHO mới chỉ 'chấp thuận đưa kit test này vào quy trình đánh giá xem xét sử dụng' không phải 'chấp thuận sử dụng. Đây là sơ suất của Bộ Khoa học và Công nghệ'", ông Trịnh Thanh Hùng, Phó Vụ trưởng Vụ Khoa học và Công nghệ các khối ngành Kinh tế - Kỹ thuật, Bộ Khoa học và Công nghệ nói.

Sản phẩm kit test COVID-19 trên là kết quả của đề tài nghiên cứu cấp quốc gia được Bộ Khoa học và Công nghệ đặt hàng Học viện Quân y chủ trì, phối hợp với Công ty cổ phần Công nghệ Việt Á thực hiện. Đề tài được nghiệm thu và thông qua. Do đó, bộ kit test này đủ điều kiện để các cơ sở y tế sử dụng trong nước phục vụ công tác phòng chống dịch.

Theo điều tra, Công ty Việt Á do Phan Quốc Việt thành lập. Tháng 3/2020, sau khi Hội đồng Khoa học và Công nghệ quốc gia thông qua, Bộ Y tế đã cấp phép đăng ký lưu hành cho sản phẩm kit xét nghiệm SARS-CoV-2 của Công ty Việt Á.

Phan Quốc Việt và thuộc cấp khai lợi dụng tính cấp bách về nhu cầu thiết bị xét nghiệm SARS-CoV-2 của các địa phương trên cả nước, trong đó có tỉnh Hải Dương. Việt và ông Phạm Duy Tuyến (Giám đốc CDC Hải Dương) thỏa thuận để Công ty Việt Á cung cấp sản phẩm cho CDC Hải Dương sử dụng trước, sau đó mới hợp thức thủ tục đấu thầu theo hình thức chỉ định thầu rút gọn.

Bộ Công an cho rằng Công ty Việt Á đã bán kit xét nghiệm cho CDC Hải Dương thông qua 5 hợp đồng với tổng giá trị 151 tỷ đồng. Trong đó, bị can Việt đã chi tiền phần trăm ngoài hợp đồng cho ông Tuyến gần 30 tỷ đồng. Cơ quan điều tra Bộ Công an tiếp tục mở rộng vụ án đối với các cá nhân, đơn vị liên quan để đảm bảo thu hồi tài sản cho Nhà nước.

PHẠM QUÝ

⁶ <https://vtc.vn/kit-test-covid-19-cua-viet-a-khong-dat-chuan-who-vi-sao-bo-y-te-van-cap-phep-ar653001.html>

Bộ kit xét nghiệm Covid-19 do Việt Á sản xuất hay nhập khẩu?⁷

Thứ Bảy, 22/01/2022 10:21

(CAO) Tổng kim ngạch nhập khẩu (NK) của Công ty CP công nghệ Việt Á (Cty Việt Á) trong 5 năm (từ 2017 đến tháng 12-2021) là 286 tỷ đồng, trong đó gồm que thử thành phẩm test nhanh Covid-19, các loại sinh phẩm chế tạo bộ kit. Trong khi đó, Việt Á tuyên bố sản xuất (SX) thành công và có năng lực SX rất cao sản phẩm kit xét nghiệm (XN) từ công trình nghiên cứu (NC) khoa học được đầu tư 900 ngàn USD của Học viện Quân y (HVQY). Vậy thực chất kit XN của Việt Á NK hay tự SX?

Việt Á nhập hàng chục tỷ đồng que thử, hóa chất

Trong vụ Việt Á "thổi giá" bộ kit XN Covid-19 có một số câu hỏi được dư luận quan tâm là bộ kit đó được SX ở đâu, có liên quan đến đề tài nghiên cứu trị giá gần 19 tỷ đồng của HVQY, do Bộ Khoa học - Công nghệ (KHCN) chủ trì hay không? Vì sao một công ty có cơ sở SX chỉ hơn chục mét vuông ở Bình Dương lại có thể SX được lượng lớn bộ kit như vậy, với doanh thu bán kit XN cho các tỉnh thành lên đến 4.000 tỷ đồng và đảm chi khoảng 45% "hoa hồng" cho đối tác với số tiền lên đến 800 tỷ đồng? Những câu hỏi này chắc chắn cơ quan điều tra sẽ làm rõ. Việc Bộ Công an đã khởi tố ông Trịnh Thanh Hùng - Phó vụ trưởng Vụ KHCN các ngành kinh tế kỹ thuật thuộc Bộ KHCN - cho thấy có dấu hiệu liên quan.

Tối 20-1, Tổng cục Hải quan (TCHQ) cho biết thông tin về hoạt động NK của Cty Việt Á, qua đó cũng bắt đầu trả lời cho câu hỏi năng lực SX bộ kit của công ty này. Theo đó, các mặt hàng NK chính của Việt Á trong 5 năm (2017 - 2021) gồm bộ thành phẩm que thử test nhanh XN định tính kháng nguyên virus SARS-CoV-2. Từ tháng 9 đến tháng 12-2021, mặt hàng thành phẩm là que thử test nhanh XN định tính kháng nguyên virus SARS-CoV-2 chủng loại Novel Coronavirus 2019-nCoV Antigen Test (Colloidal Gold) mới 100% được công ty NK từ Trung Quốc là 3 triệu que, giá khai báo 0,955 USD/que (khoảng 21.560 đồng/que thử), với tổng trị giá 64,68 tỷ đồng. Tổng kim ngạch NK của Cty Việt Á trong 5 năm 2017 - 2021 là 286 tỷ đồng; trong đó que test nhanh thành phẩm, hóa chất, chất thử, chất chuẩn dùng trong phòng thí nghiệm là 162 tỷ và 123 tỷ đồng máy móc, thiết bị các loại phục vụ việc XN, nghiên cứu trong phòng thí nghiệm. Hiện TCHQ đang phối hợp với các cơ quan chức năng xác minh, điều tra 7 công ty có liên quan đến Việt Á.

Nhập khẩu hay sản xuất?

Theo các chuyên gia, bộ kit XN Covid-19 được bào chế dưới dạng dung dịch, có thể kiểm tra virus Corona chủng mới trong mẫu bệnh phẩm từ dịch mũi họng, súc họng, dịch màng phổi và mẫu máu... Để có thể hoạt động, bộ kit XN phải đảm bảo đủ bộ tách chiết RNA với 5 hóa chất... Đối chiếu các thông tin trên, có thể Cty Việt Á chỉ NK hóa chất và các SP khác về pha trộn để SX với vỏ bọc "Made in Vietnam".

Vấn đề bắt đầu bộc lộ từ ngày 27-12-2021 khi Bộ KHCN âm thầm rút các thông tin liên quan đến bộ kit của Việt Á được Tổ chức Y tế Thế giới (WHO) công nhận và nhiều thông tin khẳng định chất lượng "quốc tế" của bộ kit này. Lúc đó ông Trịnh Thanh Hùng (đã bị bắt tạm giam), thừa nhận: "Đây là sơ suất của Bộ KHCN".

Các chuyên gia càng nghi ngờ về đề tài mang tên "Nghiên cứu chế tạo bộ sinh phẩm RT-PCR và real-time RT-PCR phát hiện chủng virus corona mới 2019 (2019-nCoV)", mã số ĐTĐL.CN.29/20, do PGS-TS Hồ Anh Sơn làm chủ nhiệm, với 16 thành viên, trong đó có ông Phan Quốc Việt - Tổng giám đốc Cty Việt Á. Kinh phí cấp cho đề tài NC từ ngân sách là 18,98 tỷ đồng (khoảng 900 ngàn USD).

Ngày 25-12-2021, PGS-TS Hồ Anh Sơn trả lời báo chí rằng, bộ kit của Việt Á là kết quả, kinh nghiệm tích lũy nhiều năm của các nhà khoa học, trong đó có nhiều GS, TS đầu ngành và có gửi cho Tạp chí Journal of Clinical Laboratory Analysis. Ông Sơn chỉ nói "gửi", còn đã đăng hay chưa thì không cho biết. Tuy nhiên công trình nghiên cứu này đã công bố trên Tạp san J Med Virol năm 2020, trong đó có thông tin khi so sánh với kit của WHO, kit của Việt Á có độ nhạy là 95% và đặc hiệu 100%. Tuy nhiên, số cỡ mẫu thử nghiệm

⁷ https://congan.com.vn/an-ninh-kinh-te/bo-kit-xet-nghiem-covid-19-do-viet-a-san-xuat-hay-nhap-khau_126285.html

chỉ 20-30 người, nên thiếu thuyết phục các nhà khoa học.

Vì sao Việt Á tuyên bố sản xuất được nhưng lại nhập khẩu?

Ngày 25-12-2021, Chủ nhiệm đề tài NC, chế tạo bộ sinh phẩm XN Covid-19 có sự tham gia của Cty Việt Á, PGS.TS Hồ Anh Sơn, đại diện nhóm NC, cho biết: Có gần 80 người tham gia nhóm NC, trong đó 17 thành viên chính là các GS, TS và chuyên gia đầu ngành lĩnh vực y sinh, hô hấp, truyền nhiễm... Sau 1 tháng, nhóm đã hoàn thiện quy trình và có những sản phẩm kit đầu tiên, phát hiện chính xác nCoV trong mẫu bệnh phẩm với độ nhạy, độ đặc hiệu tương đương kit của Đức và của CDC Mỹ sử dụng thời điểm đó. PGS-TS Hồ Anh Sơn khẳng định, đây là kết quả sáng tạo, kết hợp kinh nghiệm, kiến thức được tích lũy nhiều năm của các nhà khoa học thuộc HVQY nói riêng và Việt Nam nói chung.

PGS-TS Hồ Anh Sơn cũng khẳng định, giai đoạn I của công trình NC, các nhà khoa học đảm nhiệm chế tạo SX quy mô ở phòng thí nghiệm; giai đoạn II do Cty Việt Á thực hiện. Tại thời điểm đó, Cty Việt Á là đơn vị có năng lực SX test/kit, đã có một số bộ test/kit được Bộ YT cấp phép sử dụng trước đó, có cơ sở SX của họ đạt chứng chỉ ISO 13485/2016.

Đáng lưu ý là ngày 3-3-2020, Hội đồng đánh giá, nghiệm thu giai đoạn I do Bộ KHCN thành lập đã nghiệm thu kết quả, đề nghị Bộ YT cấp phép sử dụng bộ SP này. Ngay hôm sau, 4-3-2020, Bộ YT đã có Quyết định 774/QĐ-BYT cấp phép tạm thời cho phép sử dụng bộ kit do HVQY nghiên cứu và Cty Việt Á SX. Lý giải về vấn đề này, Bộ YT cho rằng cấp phép theo quyết định phê duyệt của Hội đồng đánh giá, nghiệm thu - Bộ KHCN. Trong khi đó, tháng 4-2020, Cty Việt Á công bố thông tin được Bộ YT cấp phép đăng ký lưu hành kit XN Covid-19 đầu tiên do Việt Nam SX. Công ty có năng lực SX khoảng 10.000 bộ kit/ngày, có thể gấp 3 - 4 lần khi cần, giá của mỗi bộ từ 400.000 - 600.000 đồng.

Ngày 2-7-2021, ông Nguyễn Minh Tuấn - Vụ trưởng Vụ Trang thiết bị và Công trình YT - Bộ YT đã có văn bản gửi Sở YT các tỉnh, thành danh sách bộ kit/test đã được cấp số đăng ký, cấp giấy phép NK và khả năng cung ứng, giá bán; trong đó nêu rõ bộ kit/test xét nghiệm SARS-CoV-2 của Cty Việt Á có giá 470.000 đồng/bộ. Văn bản do ông Nguyễn Minh Tuấn ký nêu trên có hành vi như "định hướng giá" kit của Việt Á, có thể đó là lý do ông Tuấn bị Bộ Công an bắt về hành vi "lợi dụng chức vụ, quyền hạn trong khi thi hành công vụ".

Xâu chuỗi các thông tin trên, dễ thấy sự phối hợp nhịp nhàng của Bộ KHCN, Bộ YT với Việt Á. Điều này cũng có thể hiểu được nếu Việt Á thực sự SX test/kit XN Covid-19. Nhưng vì sao một công trình NC khoa học được ngân sách đầu tư lên đến 900 ngàn USD trong khi Cty Việt Á tuyên bố SX được kit XN Covid-19 và năng lực SX rất cao nhưng lại đi NK lượng lớn các loại que test nhanh thành phẩm, hóa chất, chất thử, chất chuẩn dùng trong phòng thí nghiệm... lên đến 290 tỷ đồng?

Câu hỏi Cty Việt Á SX hay NK các loại SP liên quan để làm bộ kit XN Covid-19 chắc chắn cơ quan điều tra sẽ có câu trả lời nay mai.

Khởi tố, bắt giam Giám đốc CDC Bắc Giang

Ngày 21-1, Cơ quan Cảnh sát điều tra (CSĐT) - Bộ Công an (CA) cho biết đã ra quyết định khởi tố bị can và tổng đạt lệnh bắt giam đối với Lâm Văn Tuấn - Giám đốc CDC Bắc Giang, Phan Huy Văn - Giám đốc Công ty Phan Anh và Phan Thị Khánh Vân (chị của Phan Huy Văn, kinh doanh tự do) về hành vi "vi phạm quy định về đấu thầu gây hậu quả nghiêm trọng".

Theo đó, trong quá trình làm rõ vụ án "Vi phạm quy định về đấu thầu gây hậu quả nghiêm trọng; Lợi dụng chức vụ, quyền hạn trong khi thi hành công vụ; Đưa hối lộ; Nhận hối lộ xảy ra tại Công ty Việt Á và các đơn vị, địa phương liên quan theo quyết định khởi tố vụ án hình sự số 67/QĐ-CSKT-P9 ngày 17-12-2021, Quyết định bổ sung quyết định khởi tố vụ án hình sự số 30/QĐ-CSKT-P9 ngày 31-12-2021", Cơ quan CSĐT - Bộ CA xác định ông Lâm Văn Tuấn - Giám đốc CDC Bắc Giang - đã có hành vi thông đồng, cấu kết với ông Phan Huy Văn - Giám đốc Công ty Phan Anh (trụ sở tại TP.Bắc Giang, tỉnh Bắc Giang) cùng Phan Quốc Việt - Tổng giám đốc Công ty Việt Á và các đối tượng liên quan vi phạm các

quy định của Luật Đấu thầu khi tổ chức đấu thầu mua kit XN Covid-19 do Công ty Việt Á SX, với tổng giá trị 148.310.219.136 đồng.

Ông Phan Huy Văn và bà Phan Thị Khánh Vân (chị ruột Phan Huy Văn) còn thỏa thuận nhận trên 44 tỷ đồng tiền phần trăm ngoài hợp đồng do Công ty Việt Á chuyển, bà Vân đã chi một phần cho ông Tuấn.

Căn cứ kết quả điều tra, ngày 21-1-2022 Cơ quan CSĐT - Bộ CA đã ra các quyết định khởi tố bị can và lệnh bắt bị can trên, đồng thời tiến hành khám xét nơi ở nơi làm việc của Lâm Văn Tuấn và Phan Huy Văn.

Hiện Cơ quan CSĐT - Bộ CA tiếp tục điều tra mở rộng, làm rõ bản chất vụ án, xử lý các đối tượng vi phạm theo quy định pháp luật; rà soát, thu hồi triệt để tài sản cho Nhà nước.

DUY NGỌC

Xuân Nhân

Đóng cửa bãi đá sông Hồng tụ tập đông người trong dịch Covid-19⁸

24-05-2021 - 21:37

(NLĐO)- Để khách tụ tập đông người vi phạm quy định phòng chống Covid-19, đơn vị kinh doanh bãi đá sông Hồng (Hà Nội) bị cơ quan chức năng xử phạt hành chính số tiền 17,5 triệu đồng và phải đóng cửa bãi đá.

Ngày 24-5, UBND phường Nhật Tân (quận Tây Hồ, TP Hà Nội) đã ban hành thông báo về việc dừng các hoạt động tập trung đông người tại khu vực bãi đá Sông Hồng để thực hiện các biện pháp cấp bách phòng chống dịch Covid-19 bắt đầu từ 8 giờ ngày 24-5 cho đến khi có thông báo mới.



Hàng trăm người tụ tập tại bãi đá sông Hồng - Ảnh: Ngô Nhung

Theo báo cáo của UBND phường gửi UBND quận Tây Hồ, UBND phường và công an phường đã thực hiện ngay việc đóng cửa hoạt động của bãi đá sông Hồng lúc 8 giờ 30 phút ngày 24-5, đồng thời yêu cầu ban quản lý bãi đá phải làm biển thông báo treo tại cổng của bãi đá. Tổ công tác đã lập biên bản làm việc và yêu cầu ban quản lý bãi đá ký cam kết không tái vi phạm.

Tổ công tác đề xuất mức xử phạt vi phạm hành chính 17,5 triệu đồng. Do vượt quá thẩm quyền, UBND phường chuyển hồ sơ đề nghị UBND quận Tây Hồ ban hành quyết định xử phạt.

Trước đó, sáng cùng ngày 24-5, ông Nguyễn Đình Khuyến, Chủ tịch UBND quận Tây Hồ (TP Hà Nội), quận vừa chỉ đạo phường Nhật Tân (quận Tây Hồ) kiểm tra, lập biên bản xử lý đối với đơn vị kinh doanh bãi đá sông Hồng đã cho khách tụ tập đông người, vi phạm quy định phòng chống dịch Covid-19.

Theo đó, cơ quan chức năng đã yêu cầu rút kinh nghiệm, đồng thời lập biên bản xử phạt hành chính số tiền 17,5 triệu đồng đối với chủ kinh doanh nêu trên.

⁸ Nguồn: <https://nld.com.vn/thoi-su/xu-phat-don-vi-kinh-doanh-bai-da-song-hong-de-tu-tap-dong-nguoi-luc-dich-covid-19-20210524130146123.htm>

"Bên cạnh đó, chính quyền sẽ cử người thường xuyên kiểm tra, chốt trực tại đây, nếu tái phạm sẽ đình chỉ hoạt động ngay"- ông Khuyển nói và cho biết thêm thời gian qua đã thường xuyên chỉ đạo các đơn vị quán triệt thực hiện giãn cách, xử lý nghiêm trường hợp vi phạm quy định phòng chống dịch Covid-19.

Trước đó, để phòng chống dịch bệnh Covid-19, UBND TP Hà Nội yêu cầu người dân hạn chế tập trung đông người tại các nơi công cộng khi không cần thiết, phải đảm bảo khoảng cách giữa người với người tối thiểu 1 m. Theo đó, từ 0 từ ngày 5-5, tạm dừng một số dịch vụ và hoạt động tiềm ẩn nguy cơ cao lây nhiễm dịch bệnh Covid-19 như: Các rạp, trung tâm chiếu phim; các cơ sở dịch vụ spa, massage, xông hơi; phòng tập gym; các hoạt động tập thể dục, thể thao, các sự kiện tập trung đông người tại khu vực công cộng, vườn hoa, công viên cho đến khi có chỉ đạo mới của Ban Chỉ đạo Thành phố.

Bất chấp lệnh cấm, theo ghi nhận của Báo *Người Lao Động*, chiều 23-5, hàng trăm người mà đa phần là thanh niên đã tụ tập ở bãi đá Sông Hồng vui chơi, nhiều người không có biện pháp phòng tránh dịch như đeo khẩu trang hay ngồi quá gần với nhau. Càng về cuối giờ chiều, lượng người đổ về bãi đá sông Hồng càng đông, nhiều bạn trẻ còn chuẩn bị bóng đèn thấp sáng cho ban đêm.

Nguyễn Hưởng