

BỘ Y TẾ  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**

Số: 844/QLD-CL

V/v góp ý Dự thảo sửa đổi của 237  
TCVN I:2009 về thuốc (DĐVN IV)

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

Hà Nội, ngày 25 tháng 5 năm 2016

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương, Viện Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh, Viện Kiểm định Quốc gia vắc xin và sinh phẩm y tế, Viện Dược liệu;
- Các Trường Đại học Dược, Đại học Y Dược;
- Các Trung tâm kiểm nghiệm dược phẩm các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Hiệp hội doanh nghiệp dược Việt Nam;
- Tổng Công ty dược Việt Nam;
- Các cơ sở sản xuất, kinh doanh thuốc.

Thực hiện quy định của Luật Tiêu chuẩn và Quy chuẩn kỹ thuật và kế hoạch đã được Bộ Khoa học và Công nghệ và Bộ Y tế phê duyệt, Hội đồng Dược điển Việt Nam đã tổ chức rà soát, xây dựng dự thảo sửa đổi của 237 tiêu chuẩn quốc gia về thuốc thuộc Bộ tiêu chuẩn TCVN I:2009 (Dược điển Việt Nam IV).

Thực hiện các quy định hiện hành về thủ tục xây dựng TCVN – DĐVN và để đảm bảo các tiêu chuẩn quốc gia về thuốc - chuyên luận Dược điển Việt Nam khả thi trong quá trình áp dụng, Cục Quản lý Dược kính đề nghị quý cơ quan, đơn vị nghiên cứu và cho ý kiến góp ý về Dự thảo sửa đổi của 237 TCVN I:2009 về thuốc (DĐVN IV) nêu trên.

Ý kiến góp ý xin gửi bằng văn bản về Cục Quản lý Dược trước ngày 30/7/2016 theo địa chỉ Cục Quản lý Dược, 138A Giảng Võ, Ba Đình, Hà Nội và bằng file điện tử vào hộp thư: [pqlcl.qld@gmail.com](mailto:pqlcl.qld@gmail.com)

Nội dung của Dự thảo 237 TCVN I:2009 về thuốc (DĐVN IV) được đăng tải trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược theo địa chỉ: [www.dav.gov.vn](http://www.dav.gov.vn) tại thư mục **Dự thảo Dược điển Việt Nam**.

Trân trọng cảm ơn sự hợp tác của Quý cơ quan, đơn vị./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Bộ trưởng Nguyễn Thị Kim Tiến (để b/c);
- Cục trưởng Cục Quản lý Dược (để b/c);
- Website Cục QLĐ;
- Lưu: VT, CL (ĐT).

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



**Nguyễn Tất Đạt**