

Số: **1708**/QĐ -BYT

Hà Nội, ngày **03** tháng **5** năm 2017

QUYẾT ĐỊNH

Về việc thành lập Ban soạn thảo Đề án
“Triển khai thí điểm kiểm soát việc bán thuốc kê đơn”

BỘ TRƯỞNG BỘ Y TẾ

Căn cứ Luật Dược số 105/2016/QH13 ngày 06/4/2016;

Căn cứ nghị định số 63/2012/NĐ-CP ngày 31/8/2012 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế,

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Thành lập ban soạn thảo Đề án “Triển khai thí điểm kiểm soát việc bán thuốc kê đơn” gồm các Ông/Bà có tên sau đây:

1. Ông Trương Quốc Cường, Thứ trưởng Bộ Y tế, Trưởng ban;
2. Ông Đỗ Văn Đông, Phó Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Phó trưởng Ban Thường trực;
3. Ông Cao Hưng Thái, Phó Cục trưởng Cục Quản lý Khám chữa bệnh, Phó trưởng Ban;
4. Ông Nguyễn Huy Quang, Vụ trưởng Vụ Pháp chế, Thành viên;
5. Ông Dương Xuân An, Phó Chánh Thanh tra Bộ Y tế, Thành viên;
6. Bà Phan Lê Thu Hằng, Phó Vụ trưởng Vụ Kế hoạch Tài chính, Thành viên;
7. Ông Vũ Mạnh Cường, Phó Vụ trưởng Vụ Truyền thông và Thi đua, khen thưởng, Thành viên;
8. Ông Nguyễn Xuân Hùng, Phó Chủ tịch hội Dược học Việt Nam, Thành viên;
9. Ông Trịnh Ngọc Quang, Phó Giám đốc Trung tâm truyền thông Giáo dục sức khỏe Trung ương, Thành viên;
10. Ông Nguyễn Thanh Hải, Phó Giám đốc Sở Y tế tỉnh Vĩnh Phúc, Thành viên;
11. Bà Bùi Thị Minh Thu, Giám đốc Sở Y tế tỉnh Nam Định, Thành viên;
12. Ông Nguyễn Phước Tồn, Phó Giám đốc Sở Y tế thành phố Cần Thơ, Thành viên;
13. Ông Nguyễn Tấn Hải, Phó Giám đốc Sở Y tế thành phố Đà Nẵng, Thành viên.

Điều 2. Ban soạn thảo có Tổ giúp việc, gồm các Ông/Bà có tên sau đây:

1. Bà Nguyễn Minh Hoài, Trưởng Phòng Thanh tra dược-mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Tổ trưởng;
2. Bà Lê Kim Dung, Chuyên viên Cục Quản lý Khám chữa bệnh, Tổ phó.
3. Bà Đinh Thị Thu Thủy, Chuyên viên Vụ Pháp chế, Thành viên;
4. Ông Đỗ Văn Hòa, Trưởng phòng Thanh tra khám chữa bệnh và Bảo hiểm y tế, Thanh tra Bộ Y tế, Thành viên;
5. Bà Lê Thị Phượng, Phó trưởng phòng tổng hợp-chính sách, Vụ Kế hoạch Tài chính, Thành viên;
6. Bà Hoàng Thị Khánh Phương, Chuyên viên Vụ Truyền thông và Thi đua, khen thưởng, Thành viên;
7. Ông Nguyễn Trung Hiếu, Chuyên viên Phòng Thanh tra dược-mỹ phẩm, Cục Quản lý Dược, Thành viên;
8. Bà Hoàng Thanh Mai, Phó trưởng Phòng Quản lý Thông tin quảng cáo thuốc, Cục Quản lý Dược, Thành viên;
9. Bà Nguyễn Thanh Hương, Chuyên viên Phòng Quản lý Thông tin quảng cáo thuốc, Cục Quản lý Dược, Thành viên;
10. Bà Nguyễn Diệu Hà, Phó trưởng Phòng Quản lý Kinh doanh dược, Cục Quản lý Dược, Thành viên;
11. Bà Nguyễn Thanh Vân, Chuyên viên Phòng Quản lý Kinh doanh dược, Cục Quản lý Dược, Thành viên;
12. Ông Đỗ Xuân Thắng, Phó trưởng Bộ môn Quản lý và Kinh tế dược, Trường Đại học Dược Hà Nội, Thành viên;
13. Bà Nguyễn Thị Phương Thúy, Giảng viên Bộ môn Quản lý và Kinh tế dược, Trường Đại học Dược Hà Nội, Thành viên;
14. Ông Trần Văn Chung, Trưởng Phòng Nghiệp vụ dược, Sở Y tế tỉnh Vĩnh Phúc, Thành viên;
15. Ông Trần Bắc Hà, Phó trưởng Phòng, Phụ trách Phòng Nghiệp vụ dược, Sở Y tế tỉnh Nam Định, Thành viên;
16. Ông Phan Khắc Hoàng, Phó trưởng Phòng nghiệp vụ dược, Sở Y tế Cần Thơ, Thành viên;
17. Bà Trần Thị Thu Lan, Phó Trưởng Phòng Nghiệp vụ dược, Sở Y tế Thành phố Đà Nẵng, Thành viên.
18. Ông Nguyễn Văn Giang, Trưởng Phòng Chỉ đạo tuyến, Trung tâm truyền thông Giáo dục sức khỏe Trung ương, Thành viên;
19. Bà Lê Thị Minh Chính, Ủy viên Ban chấp hành hội Dược học Việt Nam, Thành viên.

Điều 3. Nhiệm vụ của Ban soạn thảo và Tổ giúp việc Ban soạn thảo:

1. Trách nhiệm của Ban soạn thảo:
 - Quyết định kế hoạch hoạt động của Ban soạn thảo;
 - Chịu trách nhiệm về tiến độ và nội dung dự thảo của Đề án trước Bộ trưởng.

- Thảo luận những vấn đề lớn, những vấn đề còn ý kiến khác nhau về nội dung dự thảo Đề án; xem xét, lựa chọn ý kiến tham gia của các cơ quan, tổ chức, cá nhân phù hợp, bảo đảm tính khả thi của Đề án.

- Trên cơ sở ý kiến thảo luận của Ban soạn thảo, Trưởng Ban soạn thảo chỉ đạo tổ giúp việc soạn thảo và chỉnh lý Dự thảo Đề án.

- Đề án thông qua Ban soạn thảo thống nhất; trình Bộ trưởng xem xét, quyết định.

2. Trách nhiệm của Tổ giúp việc Ban soạn thảo:

- Chịu trách nhiệm về nội dung, tiến độ của dự thảo của Đề án trước Ban soạn thảo.

- Phân công các thành viên cung cấp thông tin, số liệu thuộc lĩnh vực phụ trách để phục vụ soạn thảo Đề án kịp thời, đúng tiến độ.

- Tổng hợp ý kiến thảo luận để chỉnh sửa Đề án theo chỉ đạo của Ban soạn thảo.

- Xây dựng kế hoạch triển khai thực hiện Đề án phù hợp, đúng tiến độ.

Điều 4. Thường trực Ban soạn thảo đặt tại Cục Quản lý Dược. Kinh phí phục vụ cho việc xây dựng Đề án và hoạt động của Ban soạn thảo và Tổ giúp việc Ban soạn thảo được lấy từ nguồn ngân sách nhà nước và các nguồn hợp pháp khác. Việc quản lý, sử dụng kinh phí theo quy định của pháp luật.

Điều 5. Quyết định này có hiệu lực từ ngày ký ban hành. Ban soạn thảo và Tổ giúp việc cho Ban soạn thảo sẽ tự giải thể sau khi hoàn thành nhiệm vụ.

Điều 6. Các Ông/Bà: Chánh Văn Phòng Bộ; Cục trưởng Cục Quản lý Dược; Vụ trưởng Vụ Pháp chế; Cục trưởng Cục Quản lý Khám chữa bệnh; Chánh Thanh tra Bộ Y tế; Vụ trưởng Vụ Truyền thông và Thi đua, khen thưởng; Vụ trưởng Vụ Kế hoạch tài chính; Thủ trưởng các đơn vị liên quan và các Ông/Bà có tên tại Điều 1, Điều 2 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này. /.

Nơi nhận:

- Như Điều 6;
- Các đ/c Thứ trưởng Bộ Y tế;
- UBND các tỉnh, thành phố tham gia đề án (để p/h);
- Cổng thông tin điện tử Bộ Y tế;
- Cổng thông tin điện tử Cục QLD;
- Lưu: VT, QLD (02).

BỘ TRƯỞNG



Nguyễn Thị Kim Tiến