

Số: 336/SYT-NVD

Đồng Nai, ngày 06 tháng 8 năm 2018

V/v tổ chức hội thảo giới thiệu thuốc.

Kính gửi:

- Các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;
- Các đơn vị khám bệnh, chữa bệnh của Trung ương, ngành và các đơn vị khám bệnh, chữa bệnh tư nhân trên địa bàn tỉnh;
- Trưởng phòng Y tế các huyện, thị xã Long Khánh và thành phố Biên Hòa;
- Văn phòng đại diện của các Công ty Dược, các đơn vị kinh doanh dược trên địa bàn tỉnh.

(sau đây gọi tắt là các đơn vị)

Căn cứ Luật Thương mại số 36/2015/QH11 ngày 14/6/2005;

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

Căn cứ Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08 tháng 5 năm 2017 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành Luật dược;

Căn cứ Nghị định số 07/2016/NĐ-CP ngày 25 tháng 1 năm 2016 của Chính phủ hướng dẫn Luật Thương mại năm 2005

Căn cứ Công văn số 4338/QLD-PCD ngày 14/3/2018 của Cục Quản lý Dược về việc thi hành Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08 tháng 5 năm 2017 của Chính phủ.

Sở Y tế hướng dẫn thực hiện một số quy định trong hoạt động Hội thảo giới thiệu thuốc cụ thể như sau:

1. Theo quy định tại Khoản 6, Điều 76, Luật Dược 2016 và Khoản 1, Điều 106, Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/05/2017 của Chính Phủ, Văn phòng đại diện được đứng tên trên hồ sơ đề nghị xác nhận nội dung thông tin thuốc cho người hành nghề đối với hình thức phát hành tài liệu thông tin thuốc và tổ chức hội nghị, hội thảo giới thiệu thuốc trong trường hợp được cơ sở đăng ký thuốc ủy quyền và theo qui định tại Khoản 2, Điều 118 của Luật Thương mại 2005, Văn phòng đại diện của thương nhân **không có quyền trực tiếp thực hiện hoạt động trung bày, giới thiệu hàng hóa, dịch vụ** của thương nhân mà mình đại diện.

Như vậy, **văn phòng đại diện không được tổ chức hội nghị, hội thảo giới thiệu thuốc**. Văn phòng đại diện chỉ được cung cấp thông tin về thuốc của công ty cho người hành nghề khám bệnh, chữa bệnh *through qua người giới thiệu thuốc của cơ sở kinh doanh được* dưới hình thức các tài liệu thông tin thuốc đã được cơ quan có thẩm quyền xác nhận.

2. Điểm b, khoản 6, Điều 76, Luật Dược 2016 quy định: “Cơ sở kinh doanh dược, văn phòng đại diện của thương nhân nước ngoài hoạt động trong lĩnh vực dược tại Việt Nam, cơ sở đăng ký thuốc có trách nhiệm cung cấp thông tin thuốc phù hợp với thông tin quy định tại khoản 3 Điều này cho người hành nghề khám bệnh, chữa bệnh và người sử dụng thuốc”. Để thực hiện việc tổ chức hội thảo giới thiệu thuốc văn phòng đại diện phải phối hợp và giao cho các cơ sở kinh doanh dược tại Việt Nam (được cơ sở đăng ký thuốc tại Việt Nam ủy quyền) để thực hiện tổ chức hội thảo sau khi có giấy xác nhận nội dung thông tin thuốc của Sở Y tế cấp.

3. Sở Y tế tỉnh Đồng Nai chỉ chấp thuận công văn thông báo tổ chức hội thảo khi văn bản có thông tin về đơn vị đứng tên tổ chức hội thảo là cơ sở kinh doanh được tại Việt Nam (được cơ sở đăng ký thuộc tại Việt Nam ủy quyền) và có kèm theo Giấy xác nhận nội dung thông tin thuốc.

Sở Y tế không chấp nhận thông báo tổ chức hội thảo khi văn bản có tên thông tin về đơn vị đứng tên tổ chức hội thảo là Văn phòng đại diện.

4. Đối với hội thảo trực tuyến: Thông tin thuốc theo hình thức hội thảo gửi Sở Y tế giới thiệu thuốc cho người hành nghề khám bệnh, chữa bệnh phải đảm bảo các nội dung thông tin thuốc đó theo đúng quy định tại Điều 76 của Luật Dược và các quy định tại Mục 1 chương VII của Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/05/2017 của Chính Phủ. Việc thực hiện hội thảo trực tuyến đến bác sĩ phải tuân thủ các quy định của pháp luật về vấn đề này.

5. Trường hợp hội thảo có báo cáo viên hoặc/ và người tham dự là người nước ngoài được xem là hội thảo có yếu tố nước ngoài. Trường hợp này, đơn vị tổ chức hội thảo phải nộp hồ sơ tại sở Ngoại vụ, Sở Thông tin và Truyền thông để xin phép tổ chức hội thảo.

Sở y tế thông báo tới các đơn vị được biết và thực hiện đúng quy định về tổ chức hội thảo giới thiệu thuốc./.

(Đính kèm công văn số 4338/QLD-PCD ngày 14/3/2018 của Cục Quản lý Dược về việc thi hành Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08 tháng 5 năm 2017 của Chính phủ)

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- BGĐ SYT (Báo cáo);
- Thanh tra Sở;
- Bộ phận TN&TKQ, (thực hiện);
- Webside SYT (đăng tải);
- Lưu: VT, NVD.

**GIÁM ĐỐC✓**



Phan Huy Anh Vũ

BỘ Y TẾ  
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 4338/QĐ-PCD

V/v thi hành Nghị định số 54/2017/NĐ-CP ngày 08/5/2017 của Chính phủ

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

Hà Nội, ngày 14 tháng 05 năm 2018

Kính gửi:

- Hiệp hội doanh nghiệp dược Châu Âu tại Việt Nam (EuroCham);
- Tiểu ban dược phẩm thuộc Hiệp hội doanh nghiệp dược Châu Âu tại Việt Nam (Pharma Group);
- Liên đoàn ngành công nghiệp và Hiệp hội dược phẩm Châu Âu (EFPIA);
- Phòng Thương mại Hoa Kỳ tại Việt Nam (AmCham);
- Hiệp hội các Công ty nghiên cứu và sản xuất dược phẩm Hoa Kỳ (PhRMA);
- Hiệp hội các nhà sản xuất dược phẩm Nhật Bản (JPMA);
- Hiệp hội các doanh nghiệp Ấn Độ tại Việt Nam (InCham).

Ngày 08/5/2017, Chính phủ đã ban hành Nghị định số 54/2017/NĐ-CP quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành Luật dược (sau đây gọi tắt là Nghị định 54).

Sau khi Nghị định 54 được ký ban hành, Cục Quản lý dược - Bộ Y tế đã thực hiện nhiều kênh đối thoại với các đơn vị thông qua các hình thức như: Tổ chức các Hội nghị phò biến Nghị định 54; tập huấn Luật dược 2016 và Nghị định 54 theo chủ đề và yêu cầu của doanh nghiệp; thực hiện các cuộc đối thoại trực tiếp, các buổi làm việc thường xuyên hoặc trao đổi bằng công văn đối với các nội dung tổ chức, cá nhân có quan tâm, thắc mắc và tổng hợp các câu hỏi, câu trả lời để công bố trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý dược - Bộ Y tế.

Nghị định 54 hiện đã và đang được các tổ chức, cá nhân có liên quan triển khai thực hiện. Tuy nhiên, quá trình phò biến, đào tạo, tập huấn và đối thoại trực tiếp với các doanh nghiệp nước ngoài kinh doanh dược phẩm tại Việt Nam liên quan đến Nghị định 54 cho thấy một số quan tâm chủ yếu như sau:

I. Điều kiện kinh doanh đối với doanh nghiệp có vốn đầu tư nước ngoài (sau đây gọi tắt là doanh nghiệp FIE)

1. Việc cấp Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược - phạm vi nhập khẩu thuốc - cho các doanh nghiệp có quyền nhập khẩu nhưng không được thực hiện quyền phân phối thuốc.

Câu hỏi:

Doanh nghiệp FIE thực hiện quyền nhập khẩu thuốc có được sử dụng kho bảo quản đáp ứng tiêu chuẩn GSP của bên thứ ba (bao gồm cả các doanh nghiệp cung cấp dịch vụ bảo quản và vận chuyển của nước ngoài - FIE) để được cấp Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược - phạm vi nhập khẩu thuốc không?

- Khoản 10 Điều 91 Nghị định 54 áp dụng đối với tất cả “các cơ sở có quyền nhập khẩu nhưng không được thực hiện quyền phân phối thuốc”. Việc các doanh nghiệp FIE lựa chọn không thực hiện quyền nhập khẩu không có nghĩa doanh nghiệp được thực hiện quyền phân phối hoặc bất cứ hoạt động nào được coi là “trực tiếp liên quan đến phân phối thuốc, nguyên liệu làm thuốc tại Việt Nam” quy định tại khoản 10 Điều 91 Nghị định 54 nêu trên.

- Điểm c khoản 10 Điều 91 Nghị định số 54 quy định việc các cơ sở có quyền nhập khẩu nhưng không được thực hiện quyền phân phối thuốc, nguyên liệu làm thuốc tại Việt Nam (FIE) không được thực hiện các hoạt động liên quan trực tiếp đến phân phối thuốc, trong đó bao gồm hoạt động vận chuyển, nhận bảo quản thuốc, nguyên liệu làm thuốc. Quy định này là hoàn toàn phù hợp với cam kết WTO của Việt Nam, Luật dược 2016 và Chiến lược quốc gia phát triển ngành dược Việt Nam giai đoạn đến năm 2020 và tầm nhìn đến năm 2030 của Thủ tướng Chính phủ nhằm sắp xếp lại hệ thống phân phối thuốc của Việt Nam theo hướng chuyên nghiệp, hiện đại và hiệu quả, bảo đảm cung ứng kịp thời, đầy đủ thuốc có chất lượng, an toàn, hiệu quả với giá cả hợp lý cho người dân.

Hiện tại, các doanh nghiệp kinh doanh xuất nhập khẩu thuốc của Việt Nam đã đáp ứng 100% yêu cầu về kho GSP (Thực hành tốt bảo quản thuốc) và đang sẵn sàng nỗ lực để hoàn thiện, cung ứng dịch vụ bảo quản, vận chuyển, phân phối thuốc một cách chuyên nghiệp.

- Liên quan đến hoạt động cung cấp dịch vụ bảo quản và vận chuyển thuốc của các doanh nghiệp FIE sau khi Luật dược 2016 và Nghị định 54 có hiệu lực thi hành, ngày 05/7/2017, Cục Quản lý dược - Bộ Y tế đã có Công văn số 9436/QLD-KD đề nghị các doanh nghiệp FIE cung cấp dịch vụ bảo quản và vận chuyển nghiên cứu kỹ các quy định tại Nghị định số 54 để bảo đảm thực hiện đúng các quy định của pháp luật, đồng thời yêu cầu doanh nghiệp đề xuất cụ thể việc điều chỉnh các hoạt động không còn phù hợp với quy định của Nghị định 54.

Đối với các doanh nghiệp FIE đã cung cấp dịch vụ bảo quản và vận chuyển thuốc, nguyên liệu làm thuốc trước ngày Luật dược năm 2016 và Nghị định 54 có hiệu lực, việc bảo đảm các hoạt động đầu tư, kinh doanh của doanh nghiệp thực hiện theo các quy định của pháp luật hiện hành về đầu tư (Luật Đầu tư năm 2014 và các văn bản hướng dẫn có liên quan).

**II. Về hoạt động tuyển dụng người giới thiệu thuốc và thông tin thuốc cho người hành nghề khám bệnh, chữa bệnh và được sĩ thông qua người giới thiệu thuốc của Văn phòng đại diện của công ty nước ngoài hoạt động về thuốc, nguyên liệu làm thuốc tại Việt Nam (sau đây gọi tắt là văn phòng đại diện)**

**Câu hỏi 1. Văn phòng đại diện có được tuyển dụng người giới thiệu thuốc không?**

**Trả lời:**

- Theo quy định tại khoản 3 Điều 17 Luật Thương mại và Điều 30 Nghị định số 07/2016/NĐ-CP quy định chi tiết Luật Thương mại về văn phòng đại diện, chi nhánh của thương nhân nước ngoài tại Việt Nam thì văn phòng đại diện được phép trực tiếp tuyển dụng người lao động để làm việc tại văn phòng đại diện.

**Trả lời:**

- Theo quy định tại Điều 78 Nghị định số 63/2014/NĐ-CP ngày 26/06/2014 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật Đầu thầu về lựa chọn nhà thầu, về nguyên tắc, việc tổ chức đàm phán giá thuốc sẽ được thực hiện giữa Hội đồng đàm phán giá thuốc với các nhà thầu cung cấp thuốc (*là nhà sản xuất trong nước, nhà cung cấp - không phải là các FIE thực hiện quyền nhập khẩu hay văn phòng đại diện*).

- Theo quy định tại điểm d khoản 10 Điều 91 Nghị định 54, “*Cơ sở có quyền nhập khẩu nhưng không được thực hiện quyền phân phối thuốc, nguyên liệu làm thuốc tại Việt Nam không được thực hiện các hoạt động ... bao gồm: ... Xác định, áp đặt giá bán thuốc, nguyên liệu làm thuốc do cơ sở kinh doanh được khác phân phối*”.

Cục Quản lý dược - Bộ Y tế sẽ xem xét, cân nhắc việc áp dụng quy định trên để bảo đảm hiệu quả của hình thức đàm phán giá trên nguyên tắc tuân thủ các quy định hiện hành về mua sắm thuốc và các quy định có liên quan tới doanh nghiệp FIE.

Cục Quản lý dược - Bộ Y tế yêu cầu các đơn vị nghiêm túc thực hiện các quy định tại Luật dược 2016, Nghị định 54, văn bản hướng dẫn và các quy định của pháp luật hiện hành có liên quan. Bộ Y tế cam kết bảo đảm môi trường pháp lý minh bạch và tạo mọi điều kiện để các doanh nghiệp trong đó có các công ty đa quốc gia, hiện đang sản xuất và cung ứng thuốc tại thị trường Việt Nam hoạt động và phát triển.

Cục Quản lý dược - Bộ Y tế sẵn sàng tiếp tục tổ chức các cuộc làm việc đa phương và song phương với các đơn vị, các doanh nghiệp dược nước ngoài tại Việt Nam về các nội dung doanh nghiệp còn chưa rõ cũng như các quan tâm đối với quy định của Luật dược và Nghị định 54 với tinh thần hợp tác, cùng thực hiện và trên cơ sở các đề xuất đưa ra phải cụ thể, khả thi và phù hợp với quy định hiện hành của pháp luật Việt Nam./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Bộ trưởng (để b/c);
- TTr. Trưởng Quốc Cường (để b/c);
- Ủy ban các vấn đề xã hội của Quốc hội;
- Ủy ban kinh tế của Quốc hội;
- Vụ KGVX - Văn phòng Chính phủ;
- Các Bộ: Công thương, Tư pháp, KH&ĐT;
- VCCI;
- Hiệp hội DN Dược VN;
- Website Cục Quản lý dược;
- Lưu: VT, KD, PC (PT).

**KT. CỤC TRƯỞNG  
PHÓ CỤC TRƯỞNG**

