

Số: ~~1170~~ /SYT-NVD

Đồng Nai, ngày 16 tháng 10 năm 2017

V/v kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2017

Kính gửi:

- Giám đốc các đơn vị trực thuộc;
- Giám đốc bệnh viện tư nhân trên địa bàn;
- Trưởng phòng y tế các huyện, TP Biên Hòa và TX Long Khánh;
- Các cơ sở sản xuất thuốc, các cơ sở bán buôn thuốc, các sở sản xuất mỹ phẩm trên địa bàn tỉnh.
(sau đây gọi chung là các đơn vị)

Căn cứ Thông tư số 38/2010/TT-BYT ngày 07/9/2010 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc Hướng dẫn kiểm tra cuối năm việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.

Sở Y tế xây dựng kế hoạch kiểm tra cuối năm việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm thể như sau:

I. MỤC ĐÍCH KIỂM TRA:

1. Đánh giá việc thực hiện các quy định về dược và mỹ phẩm của các cơ sở
2. Đánh giá hiệu quả quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.
3. Sử dụng kết quả kiểm tra để làm cơ sở xét thi đua khen thưởng cuối năm trong lĩnh vực dược và mỹ phẩm.

II - ĐỐI TƯỢNG KIỂM TRA:

1. Sở Y tế, Phòng Y tế và Trung tâm kiểm nghiệm tỉnh.
2. Các cơ sở khám chữa bệnh: bệnh viện đa khoa tỉnh, bệnh viện chuyên khoa, bệnh viện tư nhân và Trung tâm y tế huyện, thị, thành phố.
3. Các cơ sở sản xuất và kinh doanh thuốc: các cơ sở sản xuất thuốc, các cơ sở bán buôn thuốc, các cơ sở bán lẻ thuốc.
4. Các cơ sở sản xuất và bán buôn mỹ phẩm.

III . PHƯƠNG PHÁP KIỂM TRA, PHỤC TRA VÀ BÁO CÁO:

1. **Hình thức và nội dung kiểm tra:** Các đơn vị tự kiểm tra, đánh giá

1.1. Sở Y tế:

Kiểm tra và đánh giá theo “ Bảng điểm kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm tại tỉnh, thành phố trực thuộc Trung Ương năm 2017”.

1.2. Trung tâm Kiểm nghiệm tỉnh:

Tự kiểm tra và đánh giá theo điều 5 của Thông tư số 38/2010/TT-BYT ngày 07/9/2010 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc Hướng dẫn kiểm tra cuối năm việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.

1.3. Các phòng Y tế:

a) Nội dung kiểm tra tại Phòng Y tế: Tự kiểm tra và đánh giá theo điều 4 của Thông tư số 38/2010/TT-BYT ngày 07/9/2010 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc Hướng dẫn kiểm tra cuối năm việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.

b) Tại các cơ sở: Phòng Y tế tổ chức đoàn kiểm tra và đánh giá các nhà thuốc, quầy thuốc và các cơ sở kinh doanh mỹ phẩm trên địa bàn theo hướng dẫn sau:

- Đối với các cơ sở bán lẻ thuốc tân dược (theo chỉ tiêu kế hoạch đăng ký đầu năm 2017): kiểm tra và đánh giá theo phụ lục 4 và mục 5 phần III của phụ lục 8 tại Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành hướng dẫn quy trình Thanh tra Dược.

d- Đối với các cơ sở kinh doanh thuốc đông y, thuốc từ dược liệu (theo chỉ tiêu kế hoạch đăng ký đầu năm 2017): kiểm tra và đánh giá theo Quyết định số 2188/QĐ-BYT ngày 21/6/2012 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành , bổ sung Quy trình Thanh tra Dược.

- Đối với các cơ sở kinh doanh mỹ phẩm: kiểm tra và đánh giá theo quy định tại Quy trình Thanh tra Dược về lĩnh vực mỹ phẩm được ban hành kèm theo Quyết định số 4265/QĐ-BYT ngày 04/11/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế.

1.4. Các bệnh viện nhà nước và ngoài tư nhân:

Tự kiểm tra và đánh giá theo *phụ lục 6,7 và mục 6 phần III của Phụ lục 8* tại Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành hướng dẫn quy trình Thanh tra Dược.

1.5. Trung tâm y tế dự phòng tỉnh, Trung tâm y tế huyện Định Quán, Long Thành và TX Long Khánh.

Tự kiểm tra và đánh giá theo nội dung của Phụ lục 3

1.6. Các trung tâm y tế các huyện Trảng Bom, Thống Nhất, Xuân Lộc, Tân Phú, Cẩm Mỹ, Nhơn Trạch, Vĩnh Cửu và thành phố Biên Hòa

Tự kiểm tra theo hướng dẫn tại mục 1.4 và 1.5

1.7. Các cơ sở sản xuất thuốc:

Tự kiểm tra và đánh giá theo phụ lục 1, mục 3 phần III tại Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành hướng dẫn quy trình Thanh tra Dược.

1.8. Các cơ sở bán buôn thuốc:

Tự kiểm tra và đánh giá theo *phụ lục 3 và mục 4 phần III của Phụ lục 8* tại Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc ban hành hướng dẫn quy trình Thanh tra Dược.

1.9. Các cơ sở sản xuất mỹ phẩm:

Tự kiểm tra và đánh giá theo **phụ lục 1** tại Quyết định số 4265/QĐ-BYT ngày 04/11/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế.

2-Thời gian báo cáo:

Các đơn vị tổng hợp kết quả tự kiểm tra, đánh giá gửi báo cáo về Sở Y tế hạn cuối ngày 10/11/2017.

3- Nội dung báo cáo: Số liệu báo cáo từ 01/10/2016 đến 30/9/2017

- Phòng Y tế báo cáo theo Phụ lục 1 (Đính kèm)

- Cơ sở sản xuất, bán buôn thuốc báo cáo theo Phụ lục 2 (Đính kèm)
- Trung tâm y tế báo cáo theo Phụ lục 3 (Đính kèm).
- Cơ sở sản xuất mỹ phẩm báo cáo theo Phụ lục 4 (Đính kèm)
- Bệnh viện nhà nước và tư nhân lập báo cáo theo Phụ lục 5 (Đính kèm)
- Trung tâm Kiểm nghiệm báo cáo theo Phụ lục 6 (Đính kèm)

4-Thời gian phúc tra:

- Sở Y tế thành lập ‘Đoàn kiểm tra, đánh giá công tác quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm năm 2017’ do Phó giám đốc Sở làm trưởng đoàn tiến hành chọn phúc tra một số đơn vị và một số cơ sở hành nghề. Đoàn thực hiện phúc tra trên cơ sở đã có kết quả tự kiểm tra, đánh giá và báo cáo của các đơn vị.

- Thời gian phúc tra: Từ ngày 15/11 đến 15/12/2017 (sẽ có lịch công bố sau).

- Nội dung bảng điểm, biểu mẫu và các văn bản hướng dẫn, các đơn vị có thể tham khảo tại Website của Sở Y tế.

Sở y tế yêu cầu Thủ trưởng các đơn vị nghiêm túc triển khai thực hiện. Trong quá trình triển khai thực hiện nếu có khó khăn vướng mắc đề nghị các đơn vị liên hệ với phòng Nghiệp vụ Dược – Sở Y tế, số ĐT: 0613 840654./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- BGĐ SYT;
- Thanh tra Sở;
- P QLHN, NVY;
- Website SYT;
- Lưu: VT, VP.

**KT.GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Phan Huy Anh Vũ

Số: /BC-PYT

....., ngày tháng năm 2017

Phụ lục 1

**BÁO CÁO CÔNG TÁC
QUẢN LÝ NHÀ NƯỚC VỀ DƯỢC VÀ MỸ PHẨM NĂM 2017
(01/10/2016 đến 30/9/2017)**

I/. Thông tin về nhân lực dược:

1- Phòng Y tế:

- Tổng số:

Trong đó: ThS dược:

DSCCKII:

DSCCKI:.....

DSDH:

DSTH: ...

CĐD:

DT: ...

- Hồ và tên lãnh đạo phòng y tế phụ trách công tác dược:.....

- Họ và tên cán bộ phụ trách dược:Số điện thoại:.....

II/- Mạng lưới cung ứng thuốc:

1- Cơ sở sản xuất

STT	Loại hình	Số lượng		Ghi chú
		2016	2017	
1	Doanh nghiệp sản xuất thuốc đông y, thuốc từ dược liệu			
2	HTX, hộ kinh doanh cá thể SX thuốc đông y, thuốc từ dược liệu			

2. Các cơ sở bán buôn thuốc:

STT	Loại hình	Số lượng		Ghi chú
		2016	2017	
1	Công ty TNHH, DNTN			
2	Chi nhánh của các công ty, các doanh nghiệp			
3	Các cơ sở bán buôn vắc xin			

3. Các cơ sở bán lẻ:

STT	Loại hình	Số lượng		Ghi chú
		2016	2017	
1	Nhà thuốc			
	- Nhà thuốc tư nhân			
	- Nhà thuốc bệnh viện nhà nước			
	- Nhà thuốc bệnh viện, phòng khám tư nhân			
	- Nhà thuốc của các công ty, các doanh nghiệp			
2	Quầy thuốc			
	- Quầy thuốc tư nhân			
	- Quầy thuốc bệnh viện, phòng khám nhà nước			
	- Quầy thuốc bệnh viện, phòng khám tư nhân.			
3	Cơ sở bán lẻ thuốc dược liệu			

III/- Kết quả hoạt động:

1. Công tác xây dựng kế hoạch hoạt động công tác Dược hằng năm trình Ủy ban nhân dân có thẩm quyền phê duyệt và tổ chức triển khai thực hiện;
2. Công tác tuyên truyền, phổ biến các văn bản quy phạm pháp luật về dược và mỹ phẩm mới ban hành
3. Công tác tổ chức thực hiện và phối hợp các đơn vị thực hiện các văn bản quy phạm pháp luật và các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.
4. Công tác tổ chức và phối hợp liên ngành trong việc thanh tra, kiểm tra việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về Dược và mỹ phẩm.
Tổng số cơ sở dược thanh, kiểm tra..... ; số cơ sở vi phạm.....; tổng số tiền phạt....
5. Công tác phối hợp với Sở Y tế trong việc thẩm định cấp chứng chỉ hành nghề, giấy chứng nhận GPs, giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh thuốc cho các cơ sở kinh doanh thuốc theo thẩm quyền;
6. Công tác thống kê và tổng hợp ,báo cáo.;

IV/- Kế hoạch năm 2018:

V/ - Đề xuất – Kiến nghị:

Nơi nhận:

- P.NVD SYT;
- Lưu VI.

TRƯỞNG PHÒNG

Số:/.....

....., ngày tháng năm 2017

Phu lục 2

**BÁO CÁO
CÔNG TÁC DƯỢC NĂM 2016**

- Tên Công ty....
- Địa chỉ:
- Số điện thoại: Số fax:
- Loại hình doanh nghiệp
- Họ tên Giám đốc Công ty: Số điện thoại:

I/. Thông tin về nhân lực Dược:

- Họ và tên, trình độ chuyên môn cán bộ phụ trách chuyên môn:
- Họ và tên, trình độ chuyên môn các bộ quản lý chuất lượng:
- Số lượng nhân lực dược:

Tiến sĩ Dược	Thạc sĩ Dược	Dược sĩ chuyên khoa II	Dược sĩ chuyên khoa I	Dược sĩ đại học	Dược sĩ trung học	Cao đẳng dược	Dược tá	Cộng

II/- Tình hình triển khai thực hiện các GSP,GDP và GPP (Nếu có):

Số TT	Tiêu chuẩn thực hành tốt	Số lượng		Ghi chú
		Năm 2016	Năm 2017	
1.	Kho thuốc đạt tiêu chuẩn GSP			
2.	Cơ sở đạt tiêu chuẩn GDP			
3.	Nhà thuốc đạt tiêu chuẩn GPP			
4.	Quầy thuốc đạt tiêu chuẩn GPP			

III- Loại hình và phạm vi kinh doanh (điền dấu x vào cột có hoạt động kinh doanh)

Loại hình và phạm vi kinh doanh	Bao bì dược phẩm	Dược liệu, vi thuốc cổ truyền	Thuốc thành phẩm	Sinh phẩm	Vắc xin
Sản xuất					
Xuất khẩu					
Nhập khẩu					
Buôn bán					
Dịch vụ bảo quản					
Dịch vụ kiểm nghiệm					
Khác (đề nghị ghi rõ)					

IV/- Kết quả hoạt động:

1. Tổng số mặt hàng sản xuất, kinh doanh..... Tổng doanh thu năm

Trong đó:

Sản xuất:mặt hàng : triệu đồng

Nhập khẩu mặt hàng ; triệu đồng

Xuất khẩu..... ..mặt hàng ; triệu đồng

Bán buôn mặt hàng ; triệu đồng

2. Việc thực hiện các quy định chuyên môn về dược và quản lý giá thuốc;
3. Việc thực hiện các nguyên tắc cở thực hành tốt GMP, GSP, GLP, GDP, GPP;
4. Công tác kiểm tra, kiểm soát chất lượng và đảm bảo chất lượng thuốc;
5. Công tác tổ chức và quản lý hoạt động của các đơn vị trực thuộc (nếu có): chi nhánh, nhà thuốc, quầy thuốc.
6. Công tác cung ứng, quản lý, sử dụng thuốc gây nghiện, hướng thần và thuốc tiền chất (nếu có);
7. Chế độ báo cáo thuốc gây nghiện và hướng thần .

V/ Đề xuất – Kiến nghị:

Nơi nhận:

- P. NVĐ SYT;
- Lưu VT.

GIÁM ĐỐC

Ghi chú: Số liệu được tính từ 01/10/2016 đến 30/9/2017

Số: /

....., ngày tháng năm 2017

BÁO CÁO
CÔNG TÁC DƯỢC NĂM 2017
(01/10/2016 đến 30/9/2017)

I/. Thông tin về nhân lực Dược:

- Họ và tên cán bộ phụ trách dược tại trung tâm:..... Trình độ chuyên môn:.....
- Tổng số cán bộ dược tại trung tâm (không bao gồm TYT):; DS đại học DS trung học: Cao đẳng dược :..... ; Dược tá
- Số lượng nhân lực dược tại các trạm y tế:

TT	Tên Trạm y tế	Tủ thuốc trạm y tế		Số dược sĩ đại học	Số dược sĩ trung học	Số cao đẳng dược	Số dược tá
		Đã có giấy chứng nhận ĐKKDT	Chưa có giấy chứng nhận ĐKKDT				
1							
Cộng							

III/- Kết quả hoạt động:

- 1- Công tác tiếp nhận, phổ biến và thực hiện các văn bản quản lý của nhà nước về dược.
- 2- Công tác kiểm tra, kiểm soát chất lượng và đảm bảo chất lượng thuốc:
- 3- Công tác bảo quản và sử dụng thuốc, vắc xin - sinh phẩm y tế tại trung tâm và các trạm y tế.
- 4- Việc cung ứng và sử dụng thuốc tại các trạm y tế.
- 5- Hoạt động của Tủ thuốc trạm y tế.
- 6- Công tác cung ứng, quản lý, sử dụng thuốc gây nghiện, hướng tâm thần và tiền chất tại trung tâm và các trạm y tế.
- 7- Chế độ báo cáo thuốc gây nghiện và thuốc hướng thần
- 8- **IV/- Kế hoạch công tác dược năm 2018.**

V/ Đề xuất – Kiến nghị:

Nơi nhận:

- P. NVD SY;
- Lưu VT.

GIÁM ĐỐC

CÔNG TY

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

Phu lục 4

Số: /.....

..... ngày tháng năm 2017

BÁO CÁO
CÔNG TÁC MỸ PHẨM NĂM 2016
(01/10/2016 đến 30/9/2017)

- Tên Công ty....
- Địa chỉ:.....
- Loại hình doanh nghiệp
- Số điện thoại: Số fax:.....
- Họ tên Giám đốc Công ty:

I/. Thông tin về nhân lực:

- Họ và tên trình độ chuyên môn các bộ quản lý chuât lượng:.....
- Họ và tên trình độ chuyên môn các bộ phụ trách sản xuất:....
- Số cán bộ được:

Tiến sĩ Được	Thạc sĩ Được	Được sĩ chuyên khoa I	Được sĩ chuyên khoa II	Được sĩ đại học	Được sĩ trung học	Cao đẳng được	Được tá	Cộng

- Cán bộ khác

III- Loại hình và phạm vi kinh doanh

Loại hình và phạm vi kinh doanh	Nguyên liệu	Bán thành phẩm	Thành phẩm
Sản xuất			
Xuất khẩu			
Nhập khẩu			
Buôn bán			
Khác (đề nghị ghi rõ)			

IV- - Kết quả hoạt động sản xuất kinh doanh :

- 1- Số sản phẩm mỹ phẩm có phiếu công bố tính tới 30/9/2017; Số mặt hàng đã sản xuất tính tới 30/9/2017
- 2- Số sản phẩm mỹ phẩm có phiếu tiếp nhận thông tin quảng cáo mỹ phẩm
- 3- Tổng số mặt hàng sản xuất, kinh doanh..... Tổng doanh thu năm
- Trong đó:
 - Sản xuất:mặt hàng ; triệu đồng
 - Nhập khẩu mật hàng ; triệu đồng
 - Xuất khẩu..... mật hàng ; triệu đồng
 - Bán buôn mật hàng ; triệu đồng
- 4- Việc thực hiện các nguyên tắc về “Thực hành tốt sản xuất mỹ phẩm của ASEAN” (CGMP – ASEAN).
- 5- Việc thực hiện các quy định về quản lý mỹ phẩm.

V- Đề xuất – Kiến nghị:

Nơi nhận:

- P. NVD SYT:
- Lưu VT.

GIÁM ĐỐC

BỆNH VIỆN

Số/.....

Đồng Nai, ngày tháng năm 2016

**BÁO CÁO
CÔNG TÁC DƯỢC NĂM 2016**

I/. Thông tin về nhân lực Dược:

- Họ và tên lãnh đạo bệnh viện phụ trách công tác dược
- Họ và tên trưởng khoa dược:.....; Số điện thoại
- Họ và tên phó trưởng khoa dược:; Số điện thoại
- Số điện thoại của khoa dược:Fax
- Số lượng nhân lực dược:

Tiến sĩ Dược	Thạc sĩ Dược	Dược sĩ chuyên khoa I	Dược sĩ chuyên khoa II	Dược sĩ đại học	Dược sĩ trung học	Cao đẳng dược	Dược tá	Cộng

- Số dược sỹ dược đào tạo về dược lâm sàng: Chuyên khoa 1.....; Chuyên khoa 2.....; Bồi dưỡng kiến thức dược lâm sàng...

II/- Kết quả hoạt động:

1. Công tác tiếp nhận, phổ biến và thực hiện các văn bản quản lý nhà nước về dược, các quy định chuyên môn về dược trong các cơ sở khám, chữa bệnh;
2. Hoạt động của Hội đồng thuốc và điều trị;
3. Công tác đấu thầu, cung ứng thuốc trong bệnh viện;
4. Công tác quản lý, sử dụng thuốc tại cơ sở khám chữa bệnh;
5. Công tác dược lâm sàng, thông tin thuốc và theo dõi phản ứng có hại của thuốc (DI&ADR);
6. Việc thực hiện Quy chế kê đơn thuốc trong điều trị ngoại trú;
7. Công tác pha chế thuốc theo đơn (nếu có);
8. Việc thực hiện các nguyên tắc về “Thực hành tốt bảo quản thuốc - GSP”;
9. Công tác kiểm tra, kiểm soát chất lượng thuốc;
10. Công tác quản lý thuốc gây nghiện, thuốc hướng tâm thần và tiền chất, kê đơn và bán thuốc giảm đau Opioids cho người bị ung thư và người bệnh AIDS ;
- 1.1. Công tác quản lý hoạt động của nhà thuốc bệnh viện ;
12. Số liệu sử dụng thuốc :

TT	Chỉ số hoạt động	Năm 2016 (01/10/2015-30/9/2016)		Năm 2017 (01/10/2016 - 30/9/2017)		Tỷ lệ % thuốc SX trong nước / thuốc ngoại nhập của năm 2017 tăng so với 2016 (điền ở cột 1c)
		Triệu đồng	Tỷ lệ % thuốc SX trong nước / thuốc ngoại nhập (điền ở cột 1c)	Triệu đồng	Tỷ lệ % thuốc SX trong nước / thuốc ngoại nhập (điền ở cột 1c)	
A	Mua					
1	Tổng số tiền mua					

	1a+1b=1c+1d)					
1a	-Tiền mua thuốc tân dược					
1b	-Tiền mua thuốc liệu, thuốc cổ truyền					
1c	-Tiền thuốc SX trong nước					
1d	-Tiền thuốc ngoại nhập					
2	Tiền mua dược liệu và các vị thuốc y học cổ truyền					
3	Tổng số tiền mua hóa chất					
4	Tổng số tiền mua vật tư y tế tiêu hao					
B	Sử dụng					
1	Tổng số tiền thuốc sử dụng (1= 1a+1b=1c+1d)					
1a	Tiền SD thuốc tân dược					
1b	Tiền SD thuốc đông y thuốc từ dược liệu					
1c	Tiền SD thuốc SX trong nước					
1d	Tiền SD thuốc ngoại nhập					
1d	Tiền DS thuốc kháng sinh					
1e	Tiền DS thuốc vi tamin					
1f	Tiền SD dịch truyền					
1i	Tiền SD thuốc corticoid					
2	Tiền SD dược liệu và các vị thuốc y học cổ truyền					
3	Tổng SD tiền hóa chất					
4	Tổng DS tiền vật tư y tế tiêu hao					

13. Đính kèm Phụ lục 3,4 5 7 của Thông tư 22/2011/TT-BYT ngày 29/4/2011

III/. Kế hoạch năm 2018

IV Đề xuất – Kiến nghị:

Nơi nhận:

- SYT (NVD);
- Lưu ...

GIÁM ĐỐC

....., ngày tháng năm 2017

Số: /.....

**BÁO CÁO
CÔNG TÁC CÔNG TÁC QUẢN LÝ
CHẤT LƯỢNG THUỐC, MỸ PHẨM NĂM 2016**

- Địa chỉ:
 - Số điện thoại:
 - Họ tên Giám đốc:
- Số fax:
Số điện thoại:

I/. Thông tin về nhân lực:

- Tổng số
- Số cán bộ dược:

Tiến sĩ Dược	Thạc sĩ Dược	Dược sĩ chuyên khoa I	Dược sĩ chuyên khoa II	Dược sĩ đại học	Dược sĩ trung học	Cao đẳng dược	Dược tá	Cộng

- Cán bộ khác:

II/- Kết quả hoạt động:

1. Công tác xây dựng kế hoạch kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc và mỹ phẩm trên địa bàn;
2. Công tác tổ chức triển khai thực hiện kế hoạch đề kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc và mỹ phẩm trên địa bàn;

TT	Mẫu	Năm 2016		Năm 2017		Ghi chú
		Số mẫu thực hiện	Tỷ lệ % so với tổng số mẫu thực hiện	Số mẫu thực hiện	Tỷ lệ % so với tổng số mẫu thực hiện	
1	Tổng số mẫu thực hiện					
	Mẫu lấy					
	Mẫu gửi					
	Mẫu thuốc tân dược					
	Mẫu thuốc từ dược liệu					
	Mẫu dược liệu và các vị thuốc y học cổ truyền.					
	Mẫu vật tư y tế					
	Mẫu mỹ phẩm					
2	Mẫu đạt tiêu chuẩn chất lượng					
	Mẫu không đạt tiêu chuẩn chất lượng					
3	Mẫu thuốc tân dược					
	Mẫu thuốc từ dược liệu					

	Mẫu dược liệu và các vị thuốc y học cổ truyền					
	Mẫu vật tư y tế					
	Mẫu mỹ phẩm					
	Mẫu thực phẩm chức năng					
4	Thuốc giả					

3. Việc phối hợp với các cơ quan chức năng trong công tác kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc và mỹ phẩm trên địa bàn;

4. Công tác nghiên cứu khoa học và ứng dụng khoa học kỹ thuật;

5. Công tác đào tạo cán bộ chuyên môn kỹ thuật và nghiên cứu khoa học phục vụ công tác kiểm nghiệm dược và mỹ phẩm;

III/- Kế hoạch năm 2018.

IV/ Đề xuất – Kiến nghị:

Nơi nhận:

- P. NVD SY;
- Lưu VT.

GIÁM ĐỐC

Ghi chú: Số liệu được tính từ 01/10/2016 đến 30/9/2017