

Số: 4813/BYT-QLD

Hà Nội, ngày 22 tháng 7 năm 2014

V/v: Triển khai thực hiện Chiến lược quốc gia phát triển ngành Dược Việt Nam giai đoạn đến năm 2020 và tầm nhìn đến năm 2030

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trực thuộc Bộ Y tế;
- Các công ty đăng ký, sản xuất thuốc lưu hành tại Việt Nam.  
(sau đây gọi tắt là các đơn vị)

Ngày 10/01/2014, Thủ tướng Chính phủ ban hành Quyết định số 68/QĐ-TTg phê duyệt Chiến lược quốc gia phát triển ngành Dược Việt Nam giai đoạn đến năm 2020 và tầm nhìn đến năm 2030. Theo đó, mục tiêu cụ thể của ngành Dược Việt Nam đến năm 2020 là: *“phần đầu sản xuất được 20% nhu cầu nguyên liệu cho sản xuất thuốc trong nước, thuốc sản xuất trong nước chiếm 80% tổng giá trị thuốc tiêu thụ trong năm, trong đó thuốc từ dược liệu chiếm 30%; vắc xin sản xuất trong nước đáp ứng 100% nhu cầu cho tiêm chủng mở rộng và 30% nhu cầu cho tiêm chủng dịch vụ.”* Đồng thời, Thủ tướng chỉ đạo Bộ Y tế và các Bộ, ngành liên quan triển khai nhiều giải pháp nhằm thực hiện tốt các mục tiêu trên, trong đó có giải pháp:

*“- Ban hành chính sách ưu đãi đối với việc sản xuất, cung ứng và sử dụng thuốc generic, thuốc chuyên khoa đặc trị, thuốc có dạng bào chế đặc biệt, vắc xin, sinh phẩm;...”*

*- Đẩy mạnh huy động các tổ chức, cá nhân trong và ngoài nước đầu tư để phát triển ngành dược, nhất là sản xuất thuốc trong nước, sản xuất thuốc nhượng quyền, chuyển giao công nghệ, vắc xin sinh phẩm điều trị và nguyên liệu kháng sinh....”*

Để triển khai thực hiện Chiến lược, cần thiết phải rà soát, sửa đổi, bổ sung kịp thời các văn bản quy phạm pháp luật liên quan cho phù hợp. Bộ Y tế đề nghị các cơ quan, tổ chức căn cứ vào nội dung Chiến lược, đối chiếu với các văn bản quy phạm pháp luật hiện hành và thực tiễn triển khai thực hiện: nêu rõ những khó khăn, bất cập và đề xuất những nội dung cần sửa đổi, bổ sung tại các văn bản quy phạm pháp luật hiện hành nhằm khuyến khích phát triển, nâng cao chất lượng và giảm giá thành thuốc sản xuất thuốc trong nước, bao gồm cả hoạt động sản xuất gia công thuốc tại Việt Nam.

Ý kiến đề xuất bằng văn bản của các đơn vị đề nghị gửi về Cục Quản lý được trước ngày 01/9/2014 để nghiên cứu, sửa đổi, bổ sung văn bản quy phạm pháp luật cho phù hợp.

Công văn này thay thế công văn số 4024/BYT-QLD ngày 25/06/2014 của Bộ Y tế về triển khai thực hiện Thông tư số 23/2013/TT-BYT hướng dẫn hoạt động gia công thuốc tại Việt Nam.

Bộ Y tế thông báo để các đơn vị biết và thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Các Vụ, Cục, Văn phòng Bộ, Thanh tra BYT;
- Tổng Công ty Dược Việt Nam;
- Hiệp hội Dược Việt Nam;
- Cục Quân Y-Bộ Quốc Phòng; Cục Y tế-Bộ Công an;
- Cục Y tế Giao Thông vận tải- Bộ Giao thông Vận tải;
- Cục KT văn bản QPPL - Bộ Tư Pháp (để biết);
- Công Thông tin điện tử BYT;✓
- Lưu:VT, PC, QLD (10b).

**BỘ TRƯỞNG**



\* Nguyễn Thị Kim Tiên