

Số: 569 /DHN-SDH  
V/v Mở lớp đào tạo liên tục CME

Hà Nội, ngày 28 tháng 9 năm 2020

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương;
- Các Viện, Bệnh viện YHCT;
- Các doanh nghiệp sản xuất, kinh doanh dược liệu, thuốc cổ truyền.

Thực hiện kế hoạch hợp tác đào tạo liên tục năm 2020 giữa Trường Đại học Dược Hà Nội và Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền – Bộ Y tế nhằm tăng cường chất lượng xây dựng hồ sơ đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu. Trường Đại học Dược Hà Nội thông báo mở lớp đào tạo liên tục: “**Thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP)**” với chủ đề “**Tập huấn, đào tạo kiến thức về GMP và xây dựng tiêu chuẩn cơ sở dược liệu, thuốc cổ truyền (xây dựng, thẩm định hồ sơ đề nghị cấp Giấy đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền)**”.

**1. Thời gian tham dự khóa học:** Ngày 08-09/10/2020.

**2. Địa điểm:** Giảng đường 12 - Tại Trường Đại học Dược Hà Nội (13-15 Lê Thánh Tông, Hoàn Kiếm Hà Nội).

**3. Học phí đào tạo:**

- Chi phí tham dự: **2.500.000** VNĐ/học viên (đối với các doanh nghiệp sản xuất, kinh doanh dược liệu, thuốc cổ truyền và các cá nhân có nhu cầu khác).

**4. Chương trình đào tạo:** xin gửi kèm chương trình.

- Kính đề nghị Sở Y tế thông báo cho các doanh nghiệp sản xuất, kinh doanh dược liệu, thuốc cổ truyền trên địa bàn để biết.

- Học viên đăng ký bắt đầu từ ngày 28/9/2020 và Trường Đại học Dược Hà Nội chốt danh sách học viên vào ngày 06/10/2020, học viên tham dự xin đăng ký trực tiếp theo địa chỉ link: <https://bitly.com.vn/mSOdY>.

Học viên nộp học phí tại Phòng Tài chính kế toán của Trường hoặc chuyển khoản qua ngân hàng theo các thông tin sau:

**Đơn vị nhận tiền:** Trường Đại học Dược Hà Nội

**Địa chỉ:** 13-15 Lê Thánh Tông, Hoàn Kiếm, Hà Nội

**Tài khoản:** 16010000288866 - tại Ngân hàng TMCP Đầu tư và Phát triển Việt Nam, chi nhánh Sở giao dịch 3.

**Lý do nộp:** Nguyễn Văn A - nộp học phí lớp chuyên đề GMP 2020

Mọi chi tiết xin liên hệ theo địa chỉ:

**Phòng Sau đại học – Trường Đại học Dược Hà Nội**

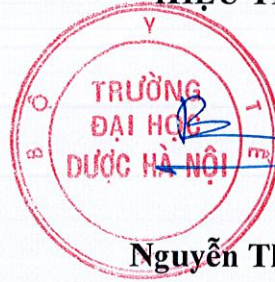
Số 13-15 Lê Thánh Tông, Hoàn Kiếm, Hà Nội.

Điện thoại: 024.38267480 hoặc 0979630372 (TS. Giang)

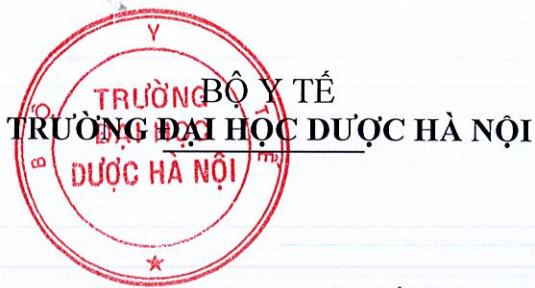
**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Cục Quản lý YDCT (để phối hợp)
- Website;
- TCKT;
- Lưu: VT, SDH.

**HIỆU TRƯỞNG**



**Nguyễn Thanh Bình**



### CHƯƠNG TRÌNH ĐÀO TẠO LIÊN TỤC

“Thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP)” với chủ đề “*Tập huấn, đào tạo kiến thức về GMP và xây dựng tiêu chuẩn cơ sở dược liệu, thuốc cổ truyền (xây dựng, thẩm định hồ sơ đề nghị cấp Giấy đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền)*”

(Kèm theo Công văn số 569 ngày 28 tháng 9 năm 2020 của Hiệu trưởng – Trường ĐH Dược Hà Nội)

- **Địa điểm:** Trường Đại học Dược Hà Nội (13-15 Lê Thánh Tông, Hà Nội).

| Thời gian                                     | Nội dung   |
|---|--|
| <b>Ngày thứ nhất, ngày 08/10/2020 – thứ 5</b> |  |
| 7h30-8h00                                     | Đón tiếp đại biểu<br><i>Ban Tổ chức</i>  |
| 8h00 - 8h15                                   | Tuyên bố lý do, giới thiệu đại biểu<br><i>Đại diện Trường Đại học Dược Hà Nội</i>  |
| 8h15 - 8h30                                   | Phát biểu chỉ đạo lớp tập huấn<br><i>Chủ tịch Hội đồng</i>   |
| 8h45 – 9h00                                   | Phát biểu khai mạc lớp học<br><i>PGS.TS. Nguyễn Thế Thịnh - Cục trưởng Cục Quản lý YDCT</i><br><i>Phát biểu của Hiệu trưởng Trường Đại học Dược Hà Nội</i>   |
| 9h00 – 10h30                                  | Khái quát về GMP thuốc cổ truyền, dược liệu và một số nội dung trọng tâm về kỹ bào chế thuốc cổ truyền, dược liệu.<br><i>PGS.TS. Nguyễn Văn Long, Nguyên Trưởng Bộ môn Bào chế, Trường Đại học Dược Hà Nội</i> |
| 10h30 – 12h00                                 | Nội dung pháp chế trong hồ sơ đăng ký thuốc cổ truyền, dược liệu.<br><i>Chuyên gia thuộc tiểu ban Pháp chế thẩm định hồ sơ đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu.</i>                                    |
| 12h00 – 13h00                                 | <i>Nghỉ trưa</i>   |

|  |  |
|--|--|
| 13h00 – 15h00                                | Hồ sơ tiêu chuẩn chất lượng trong hồ sơ đăng ký thuốc cổ truyền, dược liệu.<br><br><i>Chuyên gia thuộc tiểu ban Chất lượng<br/>thẩm định hồ sơ đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu.</i>                          |
| 15h00 – 17h00                                | Hồ sơ quy trình sản xuất và độ ổn định trong hồ sơ đăng ký thuốc cổ truyền, dược liệu.<br><br><i>Chuyên gia thuộc tiểu ban Bào chế<br/>thẩm định hồ sơ đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu.</i>                  |
| <b>Ngày thứ hai, ngày 09/10/2020-thứ sáu</b> |  |
| 8h30 – 10h00                                 | Hướng dẫn các nội dung, tài liệu phần dược lý, lâm sàng trong hồ sơ đăng ký thuốc cổ truyền, dược liệu.<br><br><i>Chuyên gia thuộc tiểu ban dược lý<br/>thẩm định hồ sơ đăng ký lưu hành thuốc cổ truyền, dược liệu.</i> |
| 10h00 – 11h30                                | Thảo luận  |
| 11h30 – 12h00                                | Bế mạc lớp học<br><br><i>Trường Đại học Dược Hà Nội</i>  |

**Ban Tổ chức**