

**BỘ Y TẾ**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM**

**Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**

Số: 1323/QĐ-BYT

Hà Nội, ngày 09 tháng 3 năm 2023

**QUYẾT ĐỊNH**

**Kiện toàn Ban Chỉ đạo Chương trình phát triển công nghiệp dược,  
dược liệu sản xuất trong nước đến năm 2030, tầm nhìn đến năm 2045**

**BỘ TRƯỞNG BỘ Y TẾ**

*Căn cứ Nghị định số 95/2022/NĐ-CP ngày 15 tháng 11 năm 2022 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Y tế;*

*Căn cứ Quyết định số 376/QĐ-TTg ngày 17 tháng 3 năm 2021 của Thủ tướng Chính phủ phê duyệt Chương trình phát triển công nghiệp dược, dược liệu sản xuất trong nước đến năm 2030, tầm nhìn đến năm 2045;*

*Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Quản lý Dược.*

**QUYẾT ĐỊNH:**

**Điều 1.** Kiện toàn Ban Chỉ đạo Chương trình phát triển công nghiệp dược, dược liệu sản xuất trong nước đến năm 2030, tầm nhìn đến năm 2045 gồm các Ông, Bà có tên sau:

**1. Ban chỉ đạo:**

1.1. Trưởng ban: Bà Đào Hồng Lan, Bộ trưởng Bộ Y tế.

1.2. Phó Trưởng ban:

- Ông Đỗ Xuân Tuyên, Thứ trưởng Bộ Y tế - Phó Trưởng ban thường trực;
- Ông Nguyễn Sinh Nhật Tân, Thứ trưởng Bộ Công Thương;
- Bà Nguyễn Thị Bích Ngọc, Thứ trưởng Bộ Kế hoạch và Đầu tư;
- Ông Trần Thanh Nam, Thứ trưởng Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn;
- Ông Trần Văn Tùng, Thứ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ;

1.3. Thành viên

- Ông Vũ Tuấn Cường, Cục trưởng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế - Ủy viên thường trực Ban chỉ đạo.
- Đại diện Lãnh đạo Ủy ban nhân dân Tp. Hà Nội;
- Đại diện Lãnh đạo Ủy ban nhân dân Tp. Hồ Chí Minh;
- Ông Nguyễn Văn Thanh, Cục trưởng, Cục Hoá chất, Bộ Công Thương;
- Ông Nguyễn Như Cường, Cục trưởng, Cục Trồng trọt, Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn;
- Ông Nguyễn Tường Sơn, Vụ trưởng, Vụ Kế hoạch Tài chính, Bộ Y tế;

- Ông Hoàng Văn Thu, Phó Cục trưởng, Cục Tài chính doanh nghiệp, Bộ Tài chính;
- Bà Vương Thị Minh Hiếu, Phó Vụ trưởng Vụ Quản lý các khu kinh tế, Bộ Kế hoạch và Đầu tư;
- Ông Lưu Quang Minh, Phó Vụ trưởng Vụ Khoa học và Công nghệ các ngành kinh tế, kỹ thuật, Bộ Khoa học và Công nghệ;
- Bà Đinh Thị Thu Thủy, Phó Vụ trưởng, Vụ Pháp chế, Bộ Y tế;
- Ông Trần Minh Ngọc, Phó Cục trưởng, Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Ngô Quang, Phó Cục trưởng, Cục Khoa học Công nghệ và Đào tạo, Bộ Y tế;
- Ông Tạ Mạnh Hùng, Phó Cục trưởng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Hoài Nam, Phó Giám đốc, Sở Y tế Tp. Hồ Chí Minh;
- Ông Nguyễn Đình Hưng, Phó Giám đốc, Sở Y tế Tp. Hà Nội;
- Ông Nguyễn Hải Nam, Hiệu trưởng, Trường Đại học Dược Hà Nội;
- Bà Nguyễn Khánh Phương, Phó Viện trưởng, Viện chiến lược và Chính sách y tế, Bộ Y tế;
- Ông Lê Quang Thảo, Phó Viện trưởng, Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương;
- Bà Chương Ngọc Nãi, Phó Viện trưởng, Viện Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh;
- Bà Phan Thuý Hiền, Phó Viện trưởng, Viện Dược liệu, Bộ Y tế;
- Ông Ngô Phi Phương, Phó Viện trưởng, Viện Kiểm định Quốc gia Vắc xin và Sinh phẩm Y tế;
- Ông Phạm Ngọc Thạch, Phó Trưởng ban Ban Pháp chế, Phòng Thương mại và Công nghiệp Việt Nam;
- Ông Trịnh Văn Lầu, Chủ tịch Hiệp hội Doanh nghiệp dược Việt Nam;
- Chủ tịch Hội đồng quản trị, Tổng Công ty Dược Việt Nam- Công ty cổ phần;
- Ông Trần Việt Hà, Phó trưởng ban, Ban Quản lý các Khu Công nghiệp và chế xuất Tp. Hồ Chí Minh;
- Ông Nguyễn Hoài Nam, Phó trưởng ban, Ban Quản lý các Khu Công nghiệp và chế xuất Tp. Hà Nội;
- Đại diện Lãnh đạo Bảo hiểm xã hội Việt Nam;

## **2. Tổ giúp việc Ban chỉ đạo:**

- 2.1. Tổ trưởng: Ông Vũ Tuấn Cường, Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- 2.2. Tổ phó:
  - Ông Trần Minh Ngọc, Phó Cục trưởng, Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền, Bộ Y tế;
  - Ông Nguyễn Ngô Quang, Phó Cục trưởng, Cục Khoa học Công nghệ và Đào tạo, Bộ Y tế;

- Bà Đinh Thị Thu Thủy, Phó Vụ trưởng, Vụ Pháp chế, Bộ Y tế;
- Ông Tạ Mạnh Hùng, Phó Cục trưởng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;

### 2.3. Thành viên:

- Ông Nguyễn Văn Lợi, Trưởng phòng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Văn Viên, Trưởng phòng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Chu Quốc Thịnh, Trưởng phòng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế.
- Bà Đỗ Thanh Hà, Phó Trưởng phòng, Cục Hoá chất, Bộ Công Thương;
- Ông Phạm Văn Hải, Phó Trưởng phòng, Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền, Bộ Y tế;
- Bà Lê Thị Cẩm Hương, Phó trưởng phòng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Xuân Hoàn, Phó trưởng phòng, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Lê Quang Đức, Chuyên viên, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Bà Trần Thị Thu Phương, Chuyên viên, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Đức Toàn, Chuyên viên chính, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Bà Trần Thị Phương Thanh, Chuyên viên, Cục Quản lý Dược, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Văn Thắng, Chuyên viên Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền, Bộ Y tế;
- Bà Võ Thị Nhị Hà, Chuyên viên, Cục Khoa học Công nghệ và Đào tạo, Bộ Y tế;
- Bà Nguyễn Thị Xuân Hoa, Chuyên viên, Cục Khoa học Công nghệ và Đào tạo, Bộ Y tế;
- Bà Trần Thị Xuân Hằng, Chuyên viên chính, Vụ pháp chế, Bộ Y tế;
- Ông Nguyễn Thế Hùng, Chuyên viên chính, Vụ Khoa học và Công nghệ các ngành kinh tế - kỹ thuật, Bộ Khoa học và Công nghệ;
- Ông Võ Đình Hưng, Chuyên viên Vụ Quản lý các khu kinh tế, Bộ Kế hoạch và Đầu tư.
- Ông Nguyễn Văn Dân, Chuyên viên, Cục trồng trọt, Bộ Nông nghiệp và Phát triển nông thôn;
- Ông Dương Đức Duy, Chuyên viên, Phòng Nghiệp vụ 4, Cục Tài chính doanh nghiệp, Bộ Tài chính;
- Ông Lê Ngọc Danh, Phó Trưởng phòng, Sở Y tế Tp. Hồ Chí Minh;
- Ông Điều Huy Quân Anh, Chuyên viên, Sở Y tế Tp. Hà Nội;
- Bà Tạ Thanh Hoa, Chuyên viên, Phòng Thương mại và Công nghiệp Việt Nam;
- Bà Nguyễn Diệu Hà, Tổng thư ký kiêm Chánh văn phòng Hiệp hội Doanh nghiệp dược Việt Nam;
- Bà Hà Lan Anh, Phó Trưởng phòng Kế hoạch đầu tư Tổng Công ty Dược Việt Nam - Công ty Cổ phần;
- Ông Nguyễn Anh Tuấn, Chủ tịch Hội đồng quản trị, Công ty TNHH một thành viên vắc xin và sinh phẩm số 1;



- Ông Nguyễn Đăng Hiền, Giám đốc, Trung tâm nghiên cứu, sản xuất vắc xin và sinh phẩm y tế;
- Ông Dương Hữu Thái, Viện trưởng, Viện vắc xin và sinh phẩm y tế;
- Bà Hà Thị Thanh Hương, Phó giám đốc, Trung tâm Thử tương đương sinh học, Công ty cổ phần nghiên cứu và kiểm nghiệm thuốc AQP;
- Bà Phạm Thị Vân Anh, Trưởng Bộ môn Dược lý, Giám đốc Trung tâm Dược lý lâm sàng Đại học Y Hà Nội;
- Ông Nguyễn Huy Văn, Phó Tổng Giám đốc, Công ty cổ phần Traphaco;
- Ông Lê Hoàng Xuân Quý, Phó Giám đốc, Công ty TNHH sản xuất, thương mại Hồng Đài Việt;
- Ông Nguyễn Văn Hà, Trưởng khoa, Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương;
- Bà Nguyễn Thị Trúc Vân, Phó trưởng phòng, Viện Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh;

**Điều 2. Ban Chỉ đạo có nhiệm vụ:**

2.1. Xây dựng khung kế hoạch, định hướng, giải pháp và tổ chức hoạt động để triển khai Chương trình đạt các mục tiêu của Chương trình phát triển công nghiệp dược, dược liệu sản xuất trong nước đến năm 2030, tầm nhìn đến năm 2045 được phê duyệt theo Quyết định số 376/QĐ-TTg ngày 17/3/2021 của Thủ tướng Chính phủ (gọi tắt là Chương trình 376);

2.2. Nghiên cứu, đề xuất với Thủ tướng Chính phủ ban hành cơ chế, chính sách có liên quan để thực hiện hiệu quả Chương trình 376 và các nhiệm vụ, giải pháp khác của Chương trình 376; Đánh giá sơ kết, tổng kết, khen thưởng các cá nhân/đơn vị trong quá trình thực hiện.

Trường hợp cần thiết, Ban Chỉ đạo thành lập các nhóm tư vấn hoặc lấy ý kiến tư vấn, góp ý của các tổ chức, cá nhân chuyên gia trong nước, nước ngoài về các chính sách đề xuất hoặc nội dung hoạt động cụ thể của Chương trình 376.

2.3. Trưởng ban Chỉ đạo, Phó trưởng Ban chỉ đạo được sử dụng con dấu của cơ quan để thực hiện nhiệm vụ.

**Điều 3. Tổ giúp việc Ban chỉ đạo có nhiệm vụ:**

3.1. Nghiên cứu, tham mưu, đề xuất Ban chỉ đạo về cách thức triển khai; giúp Ban Chỉ đạo trong công tác điều hành, điều phối hoạt động của các đơn vị, doanh nghiệp tham gia vào thực hiện các nhiệm vụ được đặt ra trong kế hoạch triển khai Chương trình 376.

3.2. Tham mưu, đề xuất Ban chỉ đạo huy động chuyên gia tham gia vào các hoạt động triển khai thực hiện Chương trình 376 đối với từng nội dung, lĩnh vực.

3.3. Nghiên cứu, báo cáo Ban chỉ đạo để đề xuất với Thủ tướng Chính phủ xem xét, ban hành cơ chế, chính sách, giải pháp có liên quan để thực hiện hiệu quả các dự án, đạt được mục tiêu của Chương trình 376;

3.4. Thực hiện các nhiệm vụ khác do Trưởng Ban, Phó Trưởng Ban chỉ đạo phân công.

**Điều 4.** Kinh phí tổ chức, triển khai thực hiện Chương trình 376 do ngân sách nhà nước nằm trong kinh phí hoạt động thường xuyên hàng năm của các Bộ, ngành, cơ quan liên quan và các nguồn kinh phí hợp pháp khác. Việc quản lý và sử dụng nguồn kinh phí này phải theo đúng quy định của pháp luật.

**Điều 5.** Quyết định này có hiệu lực kể từ ngày ký và thay thế Quyết định số 1963/QĐ-BYT ngày 18 tháng 07 năm 2022 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc thành lập Ban chỉ đạo Chương trình phát triển công nghiệp dược, dược liệu sản xuất trong nước đến năm 2030, tầm nhìn đến năm 2045.

Ban chỉ đạo, Tổ giúp việc tự giải thể sau khi hoàn thành nhiệm vụ.

**Điều 6.** Các ông bà: Chánh Văn phòng Bộ, Cục trưởng Cục Quản lý Dược, Cục Khoa học Công nghệ và Đào tạo, Cục Quản lý Y Dược cổ truyền, Thủ trưởng các đơn vị có liên quan và các Ông, Bà có tên tại Điều 1 chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

**Nơi nhận:**

- Như Điều 6;
- Thủ tướng Chính phủ (để b/c);
- Các Phó Thủ tướng Chính phủ (để b/c);
- Các Bộ: Khoa học và Công nghệ; Công Thương; Tài chính; Kế hoạch Đầu tư; Nông nghiệp và Phát triển nông thôn;
- HĐND, UBND các tỉnh, thành phố trực thuộc TW;
- Các đ/c Thủ trưởng Bộ Y tế;
- Phòng Thương mại và Công nghiệp Việt Nam (VCCI);
- Hiệp hội Doanh nghiệp dược Việt Nam;
- Tổng Công ty Dược VN- Công ty cổ phần ;
- Công TTĐT, các Vụ, Cục trực thuộc Bộ Y tế;
- Lưu: VT, QLD (3b).

**BỘ TRƯỞNG**



**\*Đào Hồng Lan**