

BỘ Y TẾ
CỤC QUẢN LÝ DƯỢC

Số: 13468 /QLD-CL

V/v góp ý Thông tư hướng dẫn
GMP đối với cơ sở sản xuất thuốc
dược liệu

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

Hà Nội, ngày 21 tháng 07 năm 2015

Kính gửi:

Ngày 19/12/2014, Cục Quản lý Dược có công văn số 22228/QLD-CL về việc góp ý Thông tư hướng dẫn việc triển khai áp dụng các nguyên tắc, tiêu chuẩn “Thực hành tốt sản xuất thuốc” (GMP) đối với cơ sở sản xuất thuốc dược liệu. Sau khi nhận được các ý kiến góp ý, Cục Quản lý Dược đã sửa đổi, hoàn thiện Dự thảo Thông tư nêu trên.

Để chuẩn bị cho buổi họp với các đơn vị liên quan trước khi ban hành thông tư, Cục Quản lý Dược xin gửi bản Dự thảo Thông tư (lần 2) để Quý cơ quan/dơn vị nghiên cứu và cho ý kiến đóng góp về Thông tư nêu trên, đặc biệt chú trọng nội dung về cơ sở nhà xưởng và nguyên liệu dược liệu. Bản điện tử của Dự thảo Thông tư (lần 2) được đăng tải trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược theo địa chỉ: www.dav.gov.vn tại thư mục Dự thảo văn bản QPPL.

Ý kiến góp ý của Quý đơn vị xin gửi bằng văn bản về Cục Quản lý Dược trước ngày 03/8/2015 theo địa chỉ: Cục Quản lý Dược, số 138A Giảng Võ, Ba Đình, Hà Nội hoặc hộp thư điện tử: pqlcl.qld@gmail.com.

Xin trân trọng cảm ơn sự hợp tác của Quý đơn vị./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Cục trưởng Trương Quốc Cường (để b/cáo);
- Lưu VT, CL (ĐT).

**KT. CỤC TRƯỞNG
PHÓ CỤC TRƯỞNG**



Đỗ Văn Đông