

KẾ HOẠCH

V/v Kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2016

Căn cứ Thông tư 38/2010/TT-BYT, ngày 07/9/2010 của 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;

Căn cứ Công văn số 18777/QLD-VP ngày 26/9/2016 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế về việc hướng dẫn kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2016;

Sở Y tế tỉnh Quảng Ngãi xây dựng Kế hoạch kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2016 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 của Sở Y tế và Phòng Y tế các huyện, thành phố;
3. Thông qua kết quả kiểm tra để đánh giá, xếp loại về công tác Dược của các đơn vị, 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 Nghiệp vụ dược, Thanh tra Sở Y tế;
2. Phòng Y tế các huyện/thành phố;
2. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tỉnh;
4. Các cơ sở khám chữa bệnh trên địa bàn tỉnh;
5. Các cơ sở kinh doanh thuốc, mỹ phẩm trên địa bàn tỉnh.

III. NỘI DUNG KIỂM TRA VÀ TỔ CHỨC THỰC HIỆN:

1. Sở Y tế:

- Thành lập “Đoàn kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm tại tỉnh Quảng Ngãi năm 2016” (sau đây gọi tắt là Đoàn kiểm tra) do Giám đốc hoặc Phó Giám đốc Sở làm trưởng đoàn để kiểm tra, đánh giá việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm trên địa bàn tỉnh.

- Đoàn kiểm tra tự kiểm tra, đánh giá công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm tại Sở Y tế. Nội dung tự kiểm tra thực hiện theo Điều 3 của Thông tư số 38/2010/TT-BYT ngày 07/9/2010 của 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; tự chấm điểm theo “Bảng điểm kiểm tra công tác quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm tại các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương năm 2016” được ban hành kèm theo Công văn số 18777/QLD-VP ngày 26/9/2016 của Cục Quản lý Dược - Bộ Y tế.

- Phòng Nghiệp vụ Dược chủ động xây dựng Bảng điểm kiểm tra cuối năm đối với từng loại hình cơ sở phù hợp với thực tế của địa phương.

- Đoàn kiểm tra tiến hành kiểm tra, phúc tra các cơ sở dược và mỹ phẩm trên địa bàn. Nội dung kiểm tra tại các đơn vị thực hiện theo quy định tại Thông tư số 38/2010/TT-BYT ngày 07/9/2010 của 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; Quy trình Thanh tra về lĩnh vực dược được ban hành kèm theo Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế; Quy trình Thanh tra 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.

2. Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tinh: Tự kiểm tra và đánh giá theo Điều 5 của Thông tư số 38/2010/TT-BYT ngày 07/9/2010 của 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.

3. Phòng Y tế các huyện/thành phố:

a) Tự kiểm tra tại đơn vị 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) Phòng Y tế thành lập Đoàn kiểm tra và tổ chức kiểm tra, đánh giá các cơ sở kinh doanh thuốc, mỹ phẩm trên địa bàn trong thời gian từ 20/10/2016 đến 10/11/2016, theo hướng dẫn sau:

- Đối với cơ sở bán lẻ thuốc (lựa chọn kiểm tra một số cơ sở): Kiểm tra và đánh giá theo quy định tại Quy trình Thanh tra về lĩnh vực dược được ban hành kèm theo Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế.

- Đối với cơ sở sản xuất và kinh doanh mỹ phẩm (lựa chọn kiểm tra một số cơ sở): Kiểm tra và đánh giá theo quy định tại Quy trình Thanh tra 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.

4. Các cơ sở khám, chữa bệnh tuyến tỉnh, tuyến huyện và các Bệnh viện tư nhân: Tự kiểm tra và đánh giá theo theo *Phụ lục 6, Phụ lục 7, và mục 6 phần III của Phụ lục 8* tại Quy trình Thanh tra về lĩnh vực dược được ban hành kèm theo Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế và theo Điều 13 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.

5. 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 Quy trình Thanh tra về lĩnh vực dược được ban

hành kèm theo Quyết định số 5026/QĐ-BYT ngày 21/12/2009 của Bộ trưởng Bộ Y tế.

IV. THỜI GIAN KIỂM TRA VÀ TỔNG HỢP BÁO CÁO:

1. Trong thời gian từ 20/10/2016 đến 10/11/2016, các đơn vị nêu trên có trách nhiệm tự kiểm tra, đánh giá các hoạt động liên quan đến công tác dược và mỹ phẩm tại đơn vị, báo cáo kết quả về Sở Y tế (Phòng Nghiệp vụ Dược) *trước ngày 15/11/2016* và lưu 01 bản tại đơn vị.


2. Đoàn kiểm tra Sở Y tế tổ chức tự kiểm tra và phúc tra các đơn vị, thời gian từ 20/11/2016 đến 20/12/2016 (Lịch và đơn vị được Sở Y tế phúc tra lại sẽ được thông báo sau). Sở Y tế tổng hợp, đánh giá phân loại và báo cáo kết quả về Cục Quản lý dược *trước ngày 25/12/2016*.

Đoàn kiểm tra sử dụng xăng, xe của Sở Y tế; công tác phí theo chế độ hiện hành.

Yêu cầu các phòng chức năng của Sở Y tế; Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tinh; Phòng Y tế các huyện/thành phố; các cơ sở khám, chữa bệnh tuyến tỉnh, tuyến huyện; các bệnh viện tư nhân và cơ sở sản xuất, kinh doanh dược phẩm và mỹ phẩm căn cứ chức năng, nhiệm vụ tổ chức triển khai thực hiện theo đúng nội dung kế hoạch này. Trong quá trình thực hiện nếu có khó khăn, vướng mắc liên hệ Phòng Nghiệp vụ Dược Sở Y tế (ĐT: 0553.812442) để trao đổi, giải quyết./.

Nơi nhận: 

- Các đơn vị trực thuộc Sở;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tinh;
- Phòng Y tế huyện/thành phố;
- Các doanh nghiệp kinh doanh thuốc;
- Các Bệnh viện tư nhân trên địa bàn tỉnh;
- GD, các PGĐ Sở (b/c);
- Phòng KH-TC, NVY, VP, Thanh tra Sở;
- Lưu: VP, NVD.

KT. GIÁM ĐỐC
PHÒNG GIÁM ĐỐC

Bùi Văn Long