

TUCT (7)

UBND TỈNH AN GIANG  
SỞ Y TẾ

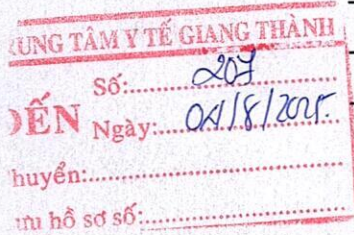
CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM  
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Số: 654 /SYT-NVD

An Giang, ngày 01 tháng 8 năm 2025

V/v triển khai thực hiện các văn  
bản Quy phạm pháp luật về lĩnh  
vực Dược mới ban hành

Kính gửi:



- Các đơn vị y tế trong tỉnh;
- Các cơ sở sản xuất, kinh doanh Dược trên địa bàn tỉnh;
- Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm tỉnh.  
(sau đây gọi chung là các cơ quan, đơn vị)

Ngày 29 tháng 6 năm 2025, Chính phủ đã ban hành Nghị định số 163/2025/NĐ-CP quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Dược. **Nghị định này có hiệu lực thi hành từ ngày 01/7/2025.**

Bộ trưởng Bộ Y tế đã ban hành các Thông tư như:

- Thông tư số 11/2025/TT-BYT ngày 16/5/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 02/2018/TT-BYT ngày 22/01/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về thực hành tốt cơ sở bán lẻ thuốc, Thông tư số 03/2018/TT-BYT ngày 09/02/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về thực hành tốt phân phối thuốc, nguyên liệu làm thuốc, Thông tư số 36/2018/TT-BYT ngày 22/11/2018 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về thực hành tốt bảo quản thuốc, nguyên liệu làm thuốc. **Thông tư này có hiệu lực kể từ ngày 01/7/2025;**
- Thông tư số 12/2025/TT-BYT ngày 16/5/2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc. **Thông tư này có hiệu lực thi hành kể từ ngày 01/7/2025;**
- Thông tư số 28/2025/TT-BYT ngày 01/7/2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về thực hành tốt sản xuất thuốc, nguyên liệu làm thuốc. **Thông tư này có hiệu lực thi hành kể từ ngày 01/7/2025;**
- Thông tư số 30/2025/TT-BYT ngày 01/7/2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế Hướng dẫn áp dụng tiêu chuẩn chất lượng, kiểm nghiệm thuốc, nguyên liệu làm thuốc và thu hồi, xử lý thuốc vi phạm. **Thông tư này có hiệu lực thi hành từ ngày 01/7/2025;**
- Thông tư số 31/2025/TT-BYT ngày 01/7/2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định chi tiết một số điều của Luật Dược và Nghị định số 163/2025/NĐ-CP ngày 29/6/2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn thi hành Luật Dược. **Thông tư này có hiệu lực thi hành kể từ ngày 01/7/2025;**

- Thông tư số 32/2025/TT-BYT ngày 01/7/2025 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định quản lý về chất lượng thuốc cổ truyền, vị thuốc cổ truyền, dược liệu. **Thông tư này có hiệu lực thi hành kể từ ngày 01/7/2025;**

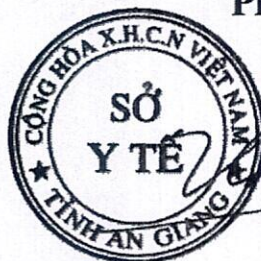
Sở Y tế đề nghị các cơ quan, đơn vị tổ chức triển khai thực hiện nội dung của Nghị định số 163/2025/NĐ-CP của Chính phủ và các Thông tư do Bộ trưởng Bộ Y tế ban hành nêu trên đến các khoa, phòng, bộ phận có liên quan tại cơ quan, đơn vị được biết, thực hiện theo quy định.

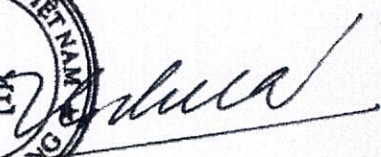
Sở Y tế thông báo đến các cơ quan, đơn vị được biết, thực hiện./. 

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- GD và các PGD SYT;
- UBND xã, phường, đặc khu;
- Trang TTĐT SYT;
- Trang VPĐT SYT;
- TP và các PTP NVD;
- Lưu: VT, NVD.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**



  
**Hồ Văn Dũng**



**PHIẾU GIẢI QUYẾT VĂN BẢN ĐẾN**

Số:.....6541/ST-MD.....ngày,.....01 tháng 8.....năm 2025.....

**1. Ý kiến của lãnh đạo cơ quan, tổ chức**

- Giao đơn vị, cá nhân chủ trì;.....Khoa Dược.....
- Giao các đơn vị, cá nhân tham gia phối hợp giải quyết văn bản đến (nếu có);

- Thời hạn giải quyết đối với mỗi đơn vị, cá nhân (nếu có);

- Ngày,.....01 tháng 08 năm 2025 cho ý kiến phản hồi, giải quyết.....

**2. Ý kiến của lãnh đạo Khoa, Phòng**

- Giao cho cá nhân; thời hạn giải quyết đối với cá nhân (nếu có);

- Ngày,..... tháng,..... năm..... cho ý kiến.....

**3. Ý kiến đề xuất của người giải quyết.**

- Ý kiến đề xuất giải quyết văn bản đến của cá nhân;

- Ngày,..... tháng,..... năm..... đề xuất ý kiến.....