

Số: 1172 /KH-QLD

Hà Nội, ngày 07 tháng 02 năm 2023

KẾ HOẠCH

Phúc tra kết quả tự kiểm tra đánh giá về việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm năm 2022 tại Sở Y tế các tỉnh/thành phố trực thuộc Trung ương

Thực hiện Quyết định số 4369/QĐ-BYT ngày 23/9/2019 của Bộ trưởng Bộ Y tế ban hành quy định về nội dung và thời gian kiểm tra, đánh giá việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm và triển khai Kế hoạch số 17/KH-QLD ngày 06/02/2023 của Cục Quản lý Dược về thanh tra, kiểm tra hậu kiểm về dược, mỹ phẩm, phúc tra kết quả tự kiểm tra đánh giá việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm năm 2023 của Cục Quản lý Dược, Cục Quản lý Dược xây dựng kế hoạch phúc tra việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm năm 2022 tại các tỉnh/thành phố trực thuộc Trung ương như sau:

I. Mục đích, yêu cầu:

1. Mục đích:

- Phúc tra, đánh giá tình hình thực hiện công tác quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm tại các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương; việc tuân thủ các quy chế, quy định về dược và mỹ phẩm của các đơn vị y tế, các cơ sở sản xuất, kinh doanh dược, mỹ phẩm.

- Thu thập, tổng hợp các dữ liệu, làm cơ sở để đánh giá, dự báo tình hình, hoạch định chiến lược, chính sách phát triển kinh tế - xã hội thuộc lĩnh vực quản lý dược, mỹ phẩm.

- Sử dụng kết quả phúc tra làm cơ sở để bình xét thi đua khen thưởng hàng năm của các đơn vị hoạt động trong lĩnh vực dược, mỹ phẩm của Bộ Y tế và Sở Y tế.

2. Yêu cầu:

- Việc phúc tra phải đảm bảo nghiêm túc, khách quan và hiệu quả.

- Kịp thời trao đổi, giải đáp những khó khăn, vướng mắc của Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương trong quá trình thực hiện công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.

II. Đối tượng, nội dung và phương pháp phúc tra:

1. Đối tượng phúc tra:

Gồm 09 Sở Y tế các tỉnh/thành phố trực thuộc Trung ương, cụ thể: Cao

Bảng, Bắc Kạn, Hà Tĩnh, Quảng Bình, Cà Mau, Cần Thơ, Sóc Trăng, Gia Lai, Kon Tum.

2. Nội dung phúc tra:

2.1. Phúc tra, đánh giá theo các nội dung quy định tại Quyết định số 4369/QĐ-BYT ngày 23/9/2019 của Bộ trưởng Bộ Y tế:

- Phúc tra, đánh giá công tác công tác quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm năm 2022 tại Sở Y tế;

- Phúc tra, đánh giá việc tuân thủ các quy chế, quy định về dược, mỹ phẩm tại một số đơn vị có hoạt động về dược, mỹ phẩm trên địa bàn: Trung tâm Kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm, thực phẩm; Khoa Dược bệnh viện đa khoa tỉnh và một số đơn vị sản xuất, kinh doanh dược, mỹ phẩm.

2.2. Châm điểm theo Bảng điểm kiểm tra, đánh giá việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2022 ban hành kèm theo Công văn số 9408/QLD-VP ngày 26/9/2022 của Cục Quản lý Dược.

2.3 Trao đổi, giải đáp những khó khăn, vướng mắc của địa phương trong quá trình thực hiện công tác quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm.

3. Phương pháp phúc tra:

- Làm việc trực tiếp, nghe báo cáo, kết hợp kiểm tra thực tế và các tài liệu kiểm chứng; đồng thời trao đổi, giải quyết những khó khăn, vướng mắc tại buổi làm việc.

- Sau phúc tra, Đoàn sẽ thiết lập biên bản phúc tra, trong đó thể hiện những kết quả đã đạt được, những tồn tại, hạn chế, vướng mắc, yếu kém cần khắc phục, điều chỉnh.

III. Thời gian phúc tra, thành phần Đoàn phúc tra:

1. Thời gian phúc tra: Trong tháng 2-3-4 năm 2023.

2. Thành phần Đoàn phúc tra:

Đoàn gồm từ 06 - 08 thành viên, trong đó:

- Lãnh đạo Cục làm Trưởng đoàn;

- Lãnh đạo Văn phòng Cục làm Phó trưởng đoàn;

- Các thành viên Đoàn phúc tra là đại diện một số phòng chuyên môn thuộc Cục;

- Thư ký Đoàn là chuyên viên theo dõi công tác được địa phương thuộc Văn phòng Cục.

IV. Kinh phí: Nguồn ngân sách của Cục Quản lý Dược.

V. Tổ chức thực hiện:

1. Văn phòng Cục:

- Làm đầu mối, phối hợp với các phòng thuộc Cục chuẩn bị nội dung phúc tra, tham mưu Lãnh đạo Cục thành lập Đoàn phúc tra và tổ chức triển khai phúc tra theo kế hoạch.

- Làm đầu mối thực hiện chấm điểm theo Bảng điểm phúc tra, đánh giá việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2022 ban hành kèm theo Công văn số 9408/QLD-VP ngày 26/9/2022 của Cục Quản lý Dược.

- Tổng hợp kết quả đánh giá, phúc tra, báo cáo Lãnh đạo Cục.

2. Các phòng thuộc Cục:

- Bố trí thành viên tham gia Đoàn phúc tra theo đúng thành phần đã được Lãnh đạo Cục phê duyệt.

- Chịu trách nhiệm phúc tra, giải đáp các thắc mắc liên quan đến các nội dung, lĩnh vực thuộc chức năng, nhiệm vụ của phòng.

3. Các Sở Y tế được phúc tra:

- Chuẩn bị nội dung báo cáo tổng thể công tác quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm của Sở Y tế; cung cấp tài liệu, thông tin liên quan theo yêu cầu của Đoàn.

- Cử thành phần và bố trí địa điểm làm việc với Đoàn phúc tra. Thông báo để các đơn vị có liên quan trên địa bàn biết lịch và nội dung được phúc tra (*Cục Quản lý Dược sẽ có thông báo cụ thể cho từng Sở Y tế*).

- Chuẩn bị các tài liệu kiểm chứng phục vụ việc chấm điểm theo Bảng điểm phúc tra, đánh giá việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược và mỹ phẩm năm 2022 ban hành kèm theo Công văn số 9408/QLD-VP ngày 26/9/2022 của Cục Quản lý Dược.

Trên đây là Kế hoạch phúc tra việc thực hiện các quy định quản lý nhà nước về dược, mỹ phẩm năm 2022 tại các tỉnh/thành phố trực thuộc Trung ương của Cục Quản lý Dược. Trong quá trình thực hiện, nếu có khó khăn, vướng mắc, đề nghị liên hệ với Cục Quản lý Dược (qua Văn phòng Cục, số điện thoại: 024. 37366483) để kịp thời giải quyết./.

Nơi nhận:

- TT. Đỗ Xuân Tuyên (để b/c);
- Các Sở Y tế được phúc tra;
- Các Phó Cục trưởng;
- Các phòng thuộc Cục (để t/h);
- Lưu VT, VP.



CỤC TRƯỞNG

Vũ Tuấn Cường