

CHƯƠNG TRÌNH HỘI THẢO

Công tác kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc, mỹ phẩm năm 2023 và triển khai công tác năm 2024

(Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 29 tháng 3 năm 2024)

Thời gian	Nội dung	Thực hiện
<u>Buổi sáng:</u> Công tác kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc, mỹ phẩm năm 2023 và triển khai công tác năm 2024		
8 ^h 00 - 8 ^h 30	Đón tiếp, đăng ký đại biểu	Ban tổ chức
8 ^h 30 - 8 ^h 45	Tuyên bố lý do và giới thiệu đại biểu	Ban tổ chức
8 ^h 45 - 9 ^h 00	Phát biểu chào mừng của Lãnh đạo Sở Y tế thành phố Hồ Chí Minh	Lãnh đạo Sở Y tế thành phố Hồ Chí Minh
9 ^h 00 - 9 ^h 45	Báo cáo tổng kết công tác kiểm tra, giám sát chất lượng thuốc, mỹ phẩm năm 2023 và định hướng công tác năm 2024	Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương
9 ^h 45 - 10 ^h 00	Công tác quản lý chất lượng thuốc, mỹ phẩm năm 2023 và định hướng công tác năm 2024	Cục Quản lý Dược
10 ^h 00 - 10 ^h 15	Công tác quản lý chất lượng dược liệu, vị thuốc cổ truyền, thuốc cổ truyền năm 2023 và định hướng công tác năm 2024	Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền
10 ^h 15 - 10 ^h 30	Công tác thanh tra dược, mỹ phẩm năm 2023 và định hướng công tác năm 2024	Thanh tra Bộ Y tế
10 ^h 30 - 10 ^h 45	Giải lao	
10 ^h 45 - 11 ^h 15	Thảo luận	Toàn thể hội thảo
11 ^h 15 - 11 ^h 30	Phát biểu chỉ đạo của Lãnh đạo Bộ Y tế	Thứ trưởng thường trực Bộ Y tế Đỗ Xuân Tuyên
11 ^h 30 - 12 ^h 00	Công tác thi đua khen thưởng năm 2023	Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương
12 ^h 00 - 13 ^h 30	Nghỉ trưa	
<u>Buổi chiều:</u> Chia sẻ các giải pháp kỹ thuật trong thực hành kiểm nghiệm thuốc, mỹ phẩm		
13 ^h 30 - 13 ^h 45	Sáng kiến/Kế hoạch triển khai Mạng lưới Phòng Thí nghiệm Khối phổ Việt Nam	Viện Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh
13 ^h 45 - 14 ^h 15	Các bước chuẩn bị trước khi đăng ký thử tương đương sinh học tại Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương	Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương

Thời gian	Nội dung	Thực hiện
14 ^h 15 - 14 ^h 30	Kiểm nghiệm giới hạn EG/DEG bằng kỹ thuật GC-FID trong siro thuốc và các chế phẩm dạng lỏng từ cảnh báo của WHO và hành động của các cơ quan quản lý	Viện Kiểm nghiệm thuốc Tp. Hồ Chí Minh
14 ^h 30 - 14 ^h 50	Ba chuẩn bị phải có trước khi đầu tư phần mềm quản lý phòng thí nghiệm (<i>Laboratory information management system – LIMS</i>)	LabWare
14 ^h 50 - 15 ^h 10	GWP - Good Weighing Practice TM Thực hành cân tốt - Kiểm soát rủi ro trong quá trình cân	Mettler Toledo Việt Nam
15 ^h 10 - 15 ^h 30	Nghiên cứu ứng dụng của phương pháp quang phổ hồng ngoại FTIR trong Đông y	Công ty Cổ phần Đầu tư và Công nghệ HTI
15 ^h 30- 15 ^h 50	"Data Integrity Compliance with Anton Paar" Tuân thủ toàn vẹn dữ liệu cùng với giải pháp của Anton Paar	Anton Paar Việt Nam
15 ^h 50 - 16 ^h 10	Thử nghiệm độ vô khuẩn: Thẩm định phương pháp và giới thiệu giải pháp kiểm nhanh với độ chính xác cao	Công ty Merck Việt Nam
16 ^h 10 - 17 ^h 00	Thảo luận, tổng kết	Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương