

II. Các nội dung, kế hoạch

1. Tổ chức hoạt động của hội đồng phối hợp công tác phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế của Bộ Y tế, tham mưu cho Lãnh đạo Bộ chỉ đạo, hướng dẫn công tác phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế, kiểm tra, khen thưởng hoạt động của Hội đồng.

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

2. Xây dựng, củng cố mạng lưới báo cáo viên pháp luật, tập huấn kiến thức pháp luật, nghiệp vụ phổ biến giáo dục pháp luật cho Đội ngũ này.

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế

- Đơn vị phối hợp: Các Vụ, Cục, Tổng cục, Văn phòng Bộ, Thanh tra Bộ và các đơn vị có liên quan.

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

3. Xây dựng và duy trì việc xuất bản Bản tin "Thông tin, phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế"

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế

- Đơn vị phối hợp: Nhà xuất bản y học

- Thời gian thực hiện: Mỗi năm 4 số vào các Quý I, II, III và IV.

4. Cung cấp các văn bản quy phạm pháp luật trong lĩnh vực y tế và có liên quan thông qua Công Thông tin điện tử của Bộ Y tế và các Công Thông tin điện tử của các đơn vị (nếu có) giúp các đơn vị, địa phương và người dân khai thác, thực hiện

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế

- Đơn vị phối hợp: Văn phòng Bộ và các Vụ, Cục, Tổng cục, Thanh tra Bộ

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

5. Xây dựng và triển khai chuyên mục để giới thiệu các văn bản quy phạm pháp luật mới về y tế hoặc chuyên mục giải đáp pháp luật y tế, bạn đọc với pháp luật y tế ... phù hợp với nội dung trang báo.

- Đơn vị thực hiện: Báo Sức khỏe và Đời sống, Gia đình và Xã hội và Trung tâm Truyền thông giáo dục sức khỏe.

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

6. Tổ chức các lớp tập huấn, hội nghị, hội thảo để triển khai, thi hành các văn bản quy phạm pháp luật về y tế do Quốc Hội, Ủy Ban thường vụ Quốc hội, Chính phủ, Liên Bộ và Bộ Y tế ban hành (Danh mục kèm theo).

- Đơn vị thực hiện: Các Vụ, Cục, Tổng cục, Thanh tra Bộ, các đơn vị có liên quan

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

7. Tổ chức các Hội thảo, Hội nghị giới thiệu các văn bản quy phạm pháp luật có liên quan về y tế trong các Hội chợ triển lãm thường niên về y, dược, mỹ phẩm, trang thiết bị y tế... nhằm cung cấp cho các tổ chức, cá nhân, các doanh nghiệp trong và ngoài nước tham gia hội chợ triển lãm cơ hội tìm hiểu và nắm bắt đầy đủ, chính xác các chủ trương, chính sách và pháp luật của Việt Nam về hoạt động sản xuất, kinh doanh trong lĩnh vực y tế.

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế

- Đơn vị phối hợp: Các Vụ, Cục có liên quan và Trung tâm Truyền thông giáo dục sức khỏe.

- Thời gian thực hiện: Quý II, III năm 2012

8. Củng cố và nâng cao hiệu quả xây dựng, quản lý và khai thác "Tủ sách pháp luật". Tuỳ theo chức năng, nhiệm vụ của từng đơn vị, Thủ trưởng đơn vị sẽ quyết định danh mục sách của tủ sách này. Kinh phí mua sách được trích từ kinh phí thường xuyên của đơn vị.

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế, các bộ phận làm công tác pháp chế tại các cơ quan, đơn vị, địa phương.

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

9. Tổ chức giải đáp pháp luật, trợ giúp pháp luật về y tế cho các đơn vị, tổ chức có liên quan thông qua điện thoại hoặc bằng văn bản; tổ chức hình thức tư vấn pháp luật y tế tuỳ theo yêu cầu của từng đối tượng và khả năng của đơn vị.

- Đơn vị thực hiện: Vụ Pháp chế, các Vụ, Cục, Tổng cục, Thanh tra Bộ Y tế.

- Thời gian thực hiện: Năm 2012

III. Tổ chức thực hiện

1. Trách nhiệm của các Vụ, Cục, Tổng cục, Văn phòng, Thanh tra Bộ Y tế.

a) Vụ Pháp chế có trách nhiệm là đầu mối phối hợp với các Vụ, Cục, Tổng Cục, Văn phòng, Thanh tra Bộ Y tế để triển khai thực hiện kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế năm 2012 trong toàn Ngành.

- Đầu mối phối hợp với các Vụ, Cục, Tổng cục có liên quan xây dựng và tổ chức thực hiện việc hỗ trợ pháp lý cho doanh nghiệp trong và ngoài nước hoạt động trong lĩnh vực y tế.

- Phối hợp với các đơn vị có liên quan kiểm tra việc triển khai thực hiện Kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trong toàn Ngành.

- Tổng kết 5 năm triển khai kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trong toàn Ngành giai đoạn 2008-2012.

b) Các Vụ, Cục, Tổng cục, Văn phòng, Thanh tra Bộ Y tế có trách nhiệm phối hợp với Vụ Pháp chế trong việc phổ biến các văn bản quy phạm pháp luật về y tế.

- Văn bản quy phạm pháp luật do đơn vị nào được lãnh đạo Bộ phân công chủ trì soạn thảo để trình Bộ trưởng ban hành theo thẩm quyền hoặc để Bộ trưởng trình Chính phủ hoặc Quốc hội, Ủy ban thường vụ Quốc hội ban hành thì đơn vị đó chủ động phối hợp với Vụ Pháp chế thực hiện việc phổ biến văn bản quy phạm pháp luật đó sau khi đã được cấp có thẩm quyền ký, ban hành;

- Các Vụ, Cục, Tổng cục có chức năng quản lý, theo dõi các doanh nghiệp trong phạm vi chức năng của mình có trách nhiệm chủ động, phối hợp với Vụ Pháp chế triển khai hoạt động hỗ trợ pháp lý cho doanh nghiệp trong và ngoài nước hoạt động trong lĩnh vực y tế;

- Tổng kết 5 năm triển khai kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trong toàn Ngành giai đoạn 2008-2012 thuộc phạm vi điều chỉnh của đơn vị mình phụ trách.

c) Vụ Kế hoạch - Tài chính trên cơ sở Kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế năm 2012 đã được phê duyệt có trách nhiệm bố trí kinh phí bảo đảm cho Kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế của Bộ Y tế năm 2012 theo đề nghị của Vụ Pháp chế.

2. Trách nhiệm của các đơn vị trực thuộc Bộ Y tế, Y tế ngành.

a) Thủ trưởng các đơn vị trực thuộc Bộ, thủ trưởng Y tế ngành có trách nhiệm triển khai thực hiện công tác phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trong đơn vị mình theo

chương trình phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế giai đoạn 2008-2012 và kế hoạch năm 2012 của Bộ Y tế.

b) Bảo đảm kinh phí thực hiện cho công tác phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế và bố trí đủ cán bộ làm công tác pháp chế đảm trách công tác phổ biến giáo dục pháp luật nhằm bảo đảm cho cán bộ, công chức, viên chức của đơn vị nắm vững và hiểu được các quy định về chuyên môn kỹ thuật y tế, các chế độ, chính sách trong lĩnh vực y tế hoặc liên quan đến y tế mà họ được hưởng hoặc họ phải thực hiện.

c) Tổng kết hoạt động giai đoạn 2008-2012 và có báo cáo Bộ Y tế (Vụ Pháp chế) về kết quả thực hiện công tác phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trên địa bàn.

3. Trách nhiệm của Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương.

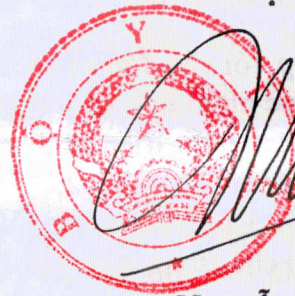
a) Căn cứ vào kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế 2008 - 2012 và Kế hoạch năm 2012 này để xây dựng kế hoạch và bố trí ngân sách bảo đảm thực hiện tốt kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế đồng thời bố trí cán bộ làm công tác pháp chế tổ chức thực hiện tốt kế hoạch phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trong phạm vi địa phương.

b) Tổng kết hoạt động giai đoạn 2008-2012 và có báo cáo Bộ Y tế (Vụ Pháp chế) về kết quả thực hiện công tác phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế trên địa bàn.

Nơi nhận:

- Văn phòng Chính phủ;
- Bộ Tư pháp;
- Hội đồng PHCTPBGDPL của Chính phủ;
- Công đoàn ngành Y tế Việt Nam;
- Các Đ/c Thứ trưởng (để biết);
- Sở Y tế tỉnh, thành phố trực thuộc TW;
- Các đơn vị trực thuộc Bộ Y tế; Công TTĐT BHYT;
- Các Vụ, Cục, Tổng cục, Văn phòng, Thanh tra BHYT;
- Lưu: VT, PC.

BỘ TRƯỞNG



Nguyễn Thị Kim Tiên

DANH MỤC

**Văn bản quy phạm pháp luật trọng tâm
cần triển khai phổ biến, giáo dục trong năm 2012**

(Ban hành kèm theo Kế hoạch số: 385/KH-BYT ngày 04 tháng 5 năm 2012 của Bộ Y tế)

1. Nghị quyết số 61/2007/NQ-CP ngày 07/12/2007 của Chính phủ về việc tiếp tục thực hiện Chỉ thị số 32 - CT/TW ngày 09/12/2003 của Ban Bí thư Trung ương Đảng (khoá IX) về tăng cường sự lãnh đạo của Đảng trong công tác phổ biến, giáo dục pháp luật, nâng cao ý thức chấp hành pháp luật của cán bộ, nhân dân;
2. Nghị quyết số 18/2008/QH12 của Quốc hội về đẩy mạnh thực hiện chính sách, pháp luật xã hội hóa để nâng cao chất lượng chăm sóc sức khỏe nhân dân;
3. Quyết định số 37/2008/QĐ-TTG ngày 12/3/2008 của Thủ tướng Chính phủ phê duyệt Chương trình phổ biến, giáo dục pháp luật về y tế từ năm 2008 đến năm 2012;
4. Luật Hiến, lấy, ghép mô, Bộ Phận cơ thể người và hiến, lấy xác và các văn bản hướng dẫn thi hành;
5. Luật Phòng, chống vi rút gây ra Hội chứng suy giảm miễn dịch mắc phải ở người, HIV/AIDS và các văn bản hướng dẫn thi hành;
6. Luật Phòng, chống bệnh truyền nhiễm và các văn bản hướng dẫn thi hành;
7. Luật Dược và các văn bản hướng dẫn thi hành;
8. Luật Phòng, chống tham nhũng, Luật sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Phòng, chống tham nhũng và các văn bản hướng dẫn thi hành;
9. Luật Khiếu nại, tố cáo và các văn bản hướng dẫn thi hành;
10. Luật Bảo hiểm y tế và các văn bản hướng dẫn thi hành;
11. Luật Khám bệnh, chữa bệnh và các văn bản hướng dẫn thi hành;
12. Pháp lệnh Dân số và các văn bản hướng dẫn thi hành;
13. Nghị định số 64/2009/NĐ-CP ngày 30/7/2009 của Chính phủ quy định chính sách đối với cán bộ, viên chức y tế công tác ở vùng có điều kiện kinh tế xã hội đặc biệt khó khăn;
14. Nghị định số 55/2011/NĐ-CP ngày 04/7/2011 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và tổ chức bộ máy của tổ chức pháp chế;
15. Nghị định số 34/2011/NĐ-CP ngày 17/5/2011 của Chính phủ quy định về xử lý kỷ luật đối với công chức;
16. Nghị định số 56/2011/NĐ-CP ngày 04/7/2011 của Chính phủ quy định chế độ phụ cấp ưu đãi theo nghề đối với công chức, viên chức công tác tại các cơ sở y tế công lập;
17. Nghị định số 69/2011/NĐ-CP ngày 08/8/2011 quy định xử phạt vi phạm hành chính về y tế dự phòng, môi trường y tế và phòng, chống HIV/AIDS;
18. Nghị định số 92/2011/NĐ-CP ngày 17/10/2011 quy định về xử phạt vi phạm hành chính trong lĩnh vực bảo hiểm y tế;
19. Nghị định số 93/2011/NĐ-CP ngày 18/10/2011 quy định về xử phạt vi phạm hành chính về thuốc, mỹ phẩm và trang thiết bị y tế;
20. Nghị định số 96/2011/NĐ-CP ngày 21/10/2011 quy định xử phạt vi phạm hành chính về khám bệnh, chữa bệnh;

21. Nghị định số 102/2011/NĐ-CP ngày 14/11/2011 của Chính phủ quy định về Bảo hiểm trách nhiệm trong khám bệnh, chữa bệnh đối với cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
22. Thông tư số 22/2009/TT-BYT ngày 24/11/2009 của Bộ Y tế hướng dẫn đăng ký thuốc;
23. Thông tư 04/2010/TT-BYT ngày 12/2/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn việc lấy mẫu thuốc để kiểm tra chất lượng;
24. Thông tư 05/2010/TT-BYT ngày 1/3/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn bảo mật dữ liệu thử nghiệm trong Đăng ký thuốc;
25. Thông tư 08/2010/TT-BYT ngày 26/4/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn báo cáo số liệu nghiên cứu sinh khả dụng và tương đương sinh học trong đăng ký thuốc;
26. Thông tư 09/2010/TT-BYT ngày 28/4/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn việc quản lý chất lượng thuốc;
27. Thông tư 10/2010/TT-BYT ngày 29/4/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn các hoạt động liên quan đến thuốc gây nghiện;
28. Thông tư 11/2010/TT-BYT ngày 29/4/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn các hoạt động liên quan đến thuốc hướng tâm thần và tiền chất dùng làm thuốc;
29. Thông tư 42/2010/TT-BYT ngày 15/12/2010 của Bộ Y tế Ban hành danh mục hoạt chất thuốc và dược liệu được đăng ký quảng cáo trên phát thanh, truyền hình;
30. Thông tư số 43/2010/TT-BYT ngày 15/12/2010 của Bộ Y tế Quy định lộ trình thực hiện nguyên tắc, tiêu chuẩn “Thực hành tốt GPP”; địa bàn và phạm vi hoạt động của cơ sở bán lẻ thuốc;
31. Thông tư số 47/2010/TT-BYT ngày 29/12/2010 của Bộ Y tế Hướng dẫn hoạt động xuất khẩu, nhập khẩu thuốc và bao bì tiếp xúc trực tiếp với thuốc;
32. Thông tư 06/2011/TT-BYT ngày 25/1/2011 của Bộ Y tế quy định về quản lý mỹ phẩm;
33. Thông tư 15/2011/TT-BYT ngày 19/4/2011 của Bộ Y tế Quy định về tổ chức và hoạt động của cơ sở bán lẻ thuốc trong bệnh viện;
34. Thông tư 16/2011/TT-BYT ngày 19/4/2011 của Bộ Y tế Quy định nguyên tắc sản xuất thuốc từ dược liệu và lộ trình áp dụng nguyên tắc, tiêu chuẩn Thực hành tốt sản xuất thuốc (GMP) đối với cơ sở sản xuất thuốc từ dược liệu;
35. Thông tư 22/2011/TT-BYT ngày 10/6/2011 của Bộ Y tế quy định tổ chức và hoạt động của khoa dược bệnh viện;
36. Thông tư 23/2011/TT-BYT ngày 10/6/2011 của Bộ Y tế hướng dẫn sử dụng thuốc trong các cơ sở y tế có giường bệnh;
37. Thông tư số 24/2011/TT-BYT ngày 21/6/2011 của Bộ Y tế Hướng dẫn việc nhập khẩu trang thiết bị y tế;
38. Thông tư 41/2011/TT-BYT ngày 14/11/2011 của Bộ Y tế Hướng dẫn cấp chứng chỉ hành nghề đối với người hành nghề và cấp giấy phép hoạt động đối với cơ sở khám bệnh, chữa bệnh;
39. Thông tư 45/2011/TT-BYT ngày 21/12/2011 của Bộ Y tế Sửa đổi, bổ sung một số điều của Quyết định số 1570/2000/QĐ-BYT ngày 22/5/2000 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc triển khai áp dụng nguyên tắc “Thực hành tốt phòng kiểm nghiệm thuốc”; Quyết định số 2701/2001/QĐ-BYT ngày 29/6/2001 của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc triển khai áp dụng nguyên tắc “Thực hành tốt bảo quản thuốc”; Thông tư số 06/2004/TT-BYT ngày 28/5/2004 hướng dẫn sản xuất gia công thuốc; Quyết định 3886/2004/QĐ-BYT ngày 13/11/2004 của Bộ Y tế về việc triển khai áp dụng nguyên tắc, tiêu chuẩn “Thực hành tốt sản xuất thuốc” theo khuyến cáo của Tổ chức Y tế thế giới; Thông tư số 13/2009/TT-BYT ngày 01/9/2009 của Bộ Y tế hướng dẫn hoạt động thông tin quảng cáo thuốc; Thông tư số 22/2009/TT-BYT ngày 24/11/2009 của

Bộ Y tế quy định về đăng ký thuốc; Thông tư số 47/2010/TT-BYT ngày 29/12/2010 hướng dẫn hoạt động xuất khẩu, nhập khẩu thuốc và bao bì tiếp xúc trực tiếp với thuốc;

40. Thông tư 46/2011/TT-BYT ngày 21/12/2011 của Bộ Y tế Ban hành nguyên tắc, tiêu chuẩn "Thực hành tốt nhà thuốc";
41. Thông tư số 48/2011/TT-BYT ngày 21/12/2011 của Bộ Y tế ban hành nguyên tắc "Thực hành tốt phân phối thuốc";
42. Thông tư liên tịch số 39/2011/TTLT-BYT-BTC ngày 11/11/2011 của liên Bộ Y tế, Tài chính Hướng dẫn thủ tục thanh toán chi phí khám bệnh, chữa bệnh đối với người tham gia bảo hiểm y tế bị tai nạn giao thông
43. Thông tư liên tịch số 47/2011/TT-BYT ngày 21/12/2011 của Bộ Y tế Sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 17/2001/TT-BYT ngày 01 tháng 8 năm 2001 của Bộ Y tế hướng dẫn doanh nghiệp nước ngoài đăng ký hoạt động về thuốc và nguyên liệu làm thuốc tại Việt Nam và Thông tư số 10/2003/TT-BYT ngày 16 tháng 12 năm 2003 hướng dẫn các công ty nước ngoài đăng ký hoạt động về vắc xin, sinh phẩm y tế với Việt Nam
44. Thông tư liên tịch số 50/2011/TTLT-BYT-BTC-BCT ngày 30/12/2011 của Liên Bộ Y tế, Tài chính và Công thương hướng dẫn thực hiện quản lý nhà nước về giá thuốc dùng cho người;
45. Thông tư liên tịch số 01/2012/TTLT-BYT-BTC ngày 19/01/2012 của liên Bộ Y tế, Tài chính hướng dẫn đấu thầu mua thuốc trong các cơ sở y tế
46. Thông tư liên tịch số 02/2012/TTLT-BYT-BNV-BTC ngày 19/01/2012 của liên Bộ Y tế, Nội vụ, Tài chính Hướng dẫn thực hiện Nghị định số 56/2011/NĐ-CP ngày 04 tháng 7 năm 2011 của Chính phủ quy định chế độ phụ cấp ưu đãi theo nghề đối với công chức, viên chức công tác tại các cơ sở y tế công lập
47. Thông tư 03/2012/TT-BYT ngày 02/02/2012 của Bộ Y tế Hướng dẫn về thử thuốc trên lâm sàng.
48. Thông tư liên tịch số 04/2012/TTLT-BYT-BTC ngày 29/02/2012 của liên Bộ Y tế, Tài chính Ban hành mức tối đa khung giá một số dịch vụ khám bệnh, chữa bệnh trong các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh của Nhà nước

Lưu ý: Có thể tìm các văn bản quy phạm pháp luật trên tại một trong các địa chỉ sau:

- <http://www.luatvietnam.com.vn>
- <http://www.moh.gov.vn>
- <http://www.dav.gov.vn>