**HOẠT ĐỘNG DỰ KIẾN**

*Số lượng và nội dung hoạt động sẽ được điều chỉnh phù hợp với điều kiện thực tế*

1. **Xây dựng Báo cáo Phân tích** thực tiễn của Việt Nam về quản lý và đăng ký thuốc, đối chiếu với khung pháp lý của các nước trong khu vực hoặc các nước tham chiếu, cũng như đối chiếu với Hướng dẫn thực hành tốt quản lý thuốc (Good Regulatory Practice) của WHO: tháng 11-12/2025
2. **Tổ chức chuỗi các sự kiện:**

* Chuỗi hội thảo 03 ngày: công bố kết quả của Báo cáo Phân tích, chia sẻ kinh nghiệm trong nước và quốc tế về thực hành quản lý thuốc tốt, quy định cụ thể triển khai cơ chế tham chiếu, sáng kiến thúc đẩy sản xuất thuốc chất lượng cao tại Việt Nam: tháng 12/2025
* 01 ngày tập huấn về Hướng dẫn của WHO về các hồ sơ thay đổi của vắc-xin: tháng 12/2025
* Các sự kiện tiếp nối để: (i) tiếp tục hoàn thiện các quy định pháp luật trong lĩnh vực dược, (ii) nâng cao năng lực của doanh nghiệp, (iii) phối hợp với cơ quan quản lý để triển khai hiệu quả các cơ chế nhằm nâng cao chất lượng thuốc và năng lực cạnh tranh của doanh nghiệp Việt Nam, phù hợp với thông lệ quốc tế: năm 2026

1. **Các hoạt động truyền thông và kết nối doanh nghiệp để triển khai thi hành pháp luật về Dược một cách hiệu quả: từ quý 4/2025**

* Kết nối doanh nghiệp với doanh nghiệp
* Đối thoại, thảo luận giữa doanh nghiệp với cơ quan quản lý nhà nước chuyên ngành
* Truyền thông chính sách và quy định mới của pháp luật về dược tại Việt Nam
* Các hoạt động khác kịp thời đáp ứng yêu cầu từ thực tiễn của các doanh nghiệp.

**5 LỢI ÍCH CỦA DỰ ÁN**

* Nâng cao năng lực cho các doanh nghiệp thông qua chia sẻ kinh nghiệm về các thực hành tốt đang áp dụng tại các nước tiên tiến và giúp vận dụng hiệu quả quy định của pháp luật Việt Nam.
* Trao quyền cho doanh nghiệp bằng việc tham gia rà soát quy định và chỉ ra những khó khăn vướng mắc trong hoạt động sản xuất kinh doanh, từ đó đề xuất những vấn đề quan trọng cần thay đổi để góp phần cải cách các quy định về dược phẩm của Việt Nam hướng tới khuôn khổ quản lý thuốc hài hòa, bền vững, tạo thuận lợi cho thương mại và đầu tư.
* Thúc đẩy tính minh bạch, cải cách thông qua việc đăng tải công khai báo cáo kỹ thuật, các đối thoại giải quyết các vấn đề vướng mắc, các tài liệu về thực tiễn tốt trên thế giới.
* Thúc đẩy việc xây dựng và thực thi chính sách dựa trên thực chứng thông qua sự đóng góp hoàn thiện hệ thống pháp luật về dược từ những phản ánh của doanh nghiệp.
* Nâng cao hiệu quả thực thi pháp luật về dược và thúc đẩy cải thiện môi trường kinh doanh thuận lợi cho doanh nghiệp, tăng cường vai trò của khu vực tư nhân và nâng cao chất lượng chăm sóc sức khỏe nhờ nâng cao khả năng cạnh tranh trong lĩnh vực dược.

**MỤC ĐÍCH KÊU GỌI THAM GIA**

Nhằm tăng cường vai trò của các doanh nghiệp trong thúc đẩy chất lượng quản lý dược tại Việt Nam, tạo môi trường bình đẳng và thuận lợi cho các doanh nghiệp, nâng cao hiệu quả đăng ký và quản lý thuốc cũng như cải thiện khả năng tiếp cận thuốc của người dân.

Dự án này sẽ được vận hành dựa trên nguồn hỗ trợ từ các doanh nghiệp, kết hợp với sự hỗ trợ từ Nhóm Công tác Y tế của APEC và đóng góp của VCCI để tăng cường tính bền vững và lan tỏa của Dự án.

**QUYỀN LỢI TỪ HOẠT ĐỘNG TÀI TRỢ**

* Có kênh hiệu quả cho việc kết nối trong cộng đồng doanh nghiệp và với cơ quan quản lý nhà nước chuyên ngành
* Có cơ hội tham gia và đóng góp ý kiến trong các sự kiện, diễn đàn đối thoại chính sách quan trọng trong lĩnh vực dược
* Được cập nhật kinh nghiệm về các thực hành tốt đang áp dụng tại các nước tiên tiến và cách vận dụng hiệu quả quy định của pháp luật Việt Nam.
* Được tham gia tập huấn về Hướng dẫn của WHO về các hồ sơ thay đổi của vắc-xin
* Được ưu tiên hỗ trợ tư vấn chính sách pháp lý

**CÁC HẠNG MỨC VÀ QUYỀN LỢI CỤ THỂ**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| Quyền lợi | Tài trợ Kim cương | Tài trợ Vàng | Tài trợ Bạc | Tài trợ Đồng |
| 500 triệu đồng | 300 triệu đồng | 200 triệu đồng | 100 triệu đồng |
| Được ưu tiên tổ chức một hội thảo chuyên đề có liên quan trong chuỗi sự kiện | X |  |  |  |
| Được đặt tài liệu quảng bá về doanh nghiệp tại sự kiện | X | X |  |  |
| Được ưu tiên trình bày tham luận tại hội thảo | X | X |  |  |
| Thương hiệu (logo) được thể hiện trong thư mời hội thảo | X | X | X |  |
| Thương hiệu (logo) được thể hiện trong tài liệu hội thảo | X | X | X |  |
| Được nhận 3 thư mời tham dự mỗi sự kiện trong chuỗi sự kiện | X | X | X | X |
| Được phát biểu ý kiến tại sự kiện | X | X | X | X |
| Được đề xuất nội dung hoạt động và giới thiệu chuyên gia | X | X | X | X |
| Được ưu tiên hỗ trợ tư vấn, giải quyết khó khăn về chính sách pháp luật liên quan | X |  |  |  |
| Được cập nhật thông tin liên quan | X | X | X | X |