

Hà Nội, ngày 08 tháng 01 năm 2019

**MỎ CHIẾN DỊCH XÚC TIẾN CHƯƠNG TRÌNH ĐÀO TẠO,  
TƯ VẤN, HƯỚNG DẪN ÁP DỤNG VÀ CHỨNG NHẬN GMP  
CHO THỰC PHẨM BẢO VỆ SỨC KHỎE**

**I. MỤC TIÊU:**

- Đẩy nhanh tiến độ thực hiện áp dụng GMP theo Khoản 3 Điều 28 Nghị định số 15/2018/NĐ-CP “Kể từ ngày 01 tháng 7 năm 2019, các cơ sở sản xuất thực phẩm bảo vệ sức khỏe phải áp dụng thực hành sản xuất tốt (GMP) thực phẩm bảo vệ sức khỏe theo hướng dẫn của Bộ Y tế”.
- Hỗ trợ doanh nghiệp áp dụng GMP để nâng cao chất lượng, an toàn, hiệu quả của sản phẩm, tăng tính cạnh tranh, giảm chi phí, tăng cơ hội kinh doanh, hội nhập góp phần phát triển ngành TPCN trở thành một ngành kinh tế y tế lành mạnh, bền vững vì sức khỏe cộng đồng.

**II. CÁC CĂN CỨ ĐỂ TRIỂN KHAI CHIẾN DỊCH:**

- Luật ATTP số 55/2010/QH-12.
- Nghị định số 15/2018/NĐ-CP.
- Chương trình phối hợp số 761/VFA-VAFF ngày 8/1/2019.
- Thực tế sản xuất Thực phẩm bảo vệ sức khỏe ở Việt Nam.

**III. NỘI DUNG CHIẾN DỊCH:**

- Tuyên truyền sâu, rộng lý do phải áp dụng GMP trong sản xuất TPCN nói chung và TPBVSK nói riêng.
  - (1) GMP là một công cụ có hiệu quả kiểm soát ATTP.

- (2) Đòi hỏi của xu thế quản lý ATTP của thời đại.
- (3) Đáp ứng tiến trình hòa nhập thế giới.
- (4) Yêu cầu của sản xuất TPCN trong nước.
- (5) Sàng lọc và loại bỏ các cơ sở sản xuất không đảm bảo CL-AT-HQ, giảm nguy cơ hàng giả.
- (6) Lợi ích người tiêu dùng, ngành công nghiệp thực phẩm, Chính phủ và Doanh nghiệp.

## **2. Đào tạo, tư vấn và hướng dẫn áp dụng GMP-TPBVSK theo 10 bước:**

**(1) Bước 1: Đào tạo GMP** theo giáo trình VAFF biên soạn trên cơ sở Quyết định 4288/QĐ-BYT và các quy định ATTP liên quan.

**(2) Bước 2: Thành lập đội GMP của công ty.**

- + Số lượng 3-7 thành viên.
- + Thành phần:
  - Lãnh đạo công ty.
  - Cán bộ quản lý CL-ATTP.
  - Kỹ sư công nghệ chế biến.
  - Kỹ sư cơ điện, cơ khí.
  - Cán bộ kiểm nghiệm VSV-hóa học.
- + Nhiệm vụ:
  - Đầu mối quan hệ trong ngoài.
  - Viết kế hoạch, quy trình, chương trình GMP.
  - Đào tạo, hướng dẫn cho công nhân.
  - Triển khai, áp dụng vận hành GMP.
  - Giám sát, đánh giá nội bộ.
  - Thiết lập lưu trữ hồ sơ.

**(3) Bước 3: Tập hợp các tài liệu cần thiết:**

- + Các quy định pháp luật hiện hành liên quan.
- + Các tiêu chuẩn, quy chuẩn ATTP.
- + Các quy trình, thao tác kỹ thuật.
- + Các sách, tạp chí, đề tài, tài liệu liên quan trong ngoài nước.
- + Các thông tin khoa học mới.
- + Các yêu cầu, phản hồi của khách hàng.
- + Kinh nghiệm, lịch sử sản phẩm của công ty.
- + Kết quả nghiên cứu, thử nghiệm mẫu.

**(4) Bước 4: Xác định phạm vi áp dụng của GMP.**

**(5) Bước 5: Viết quy trình GMP:**

- + Lập kế hoạch tiến độ và phân công cá nhân phụ trách trong đội GMP.
- + Viết kế hoạch, quy trình GMP, thủ tục, quy định, tiêu chuẩn, cho từng cung đoạn sản xuất chế biến và toàn bộ chương trình GMP cho chuỗi sản xuất chế biến.

**(6) Bước 6: Huấn luyện công nhân theo quy trình đã được phê duyệt.**

**(7) Bước 7: Triển khai áp dụng GMP.**

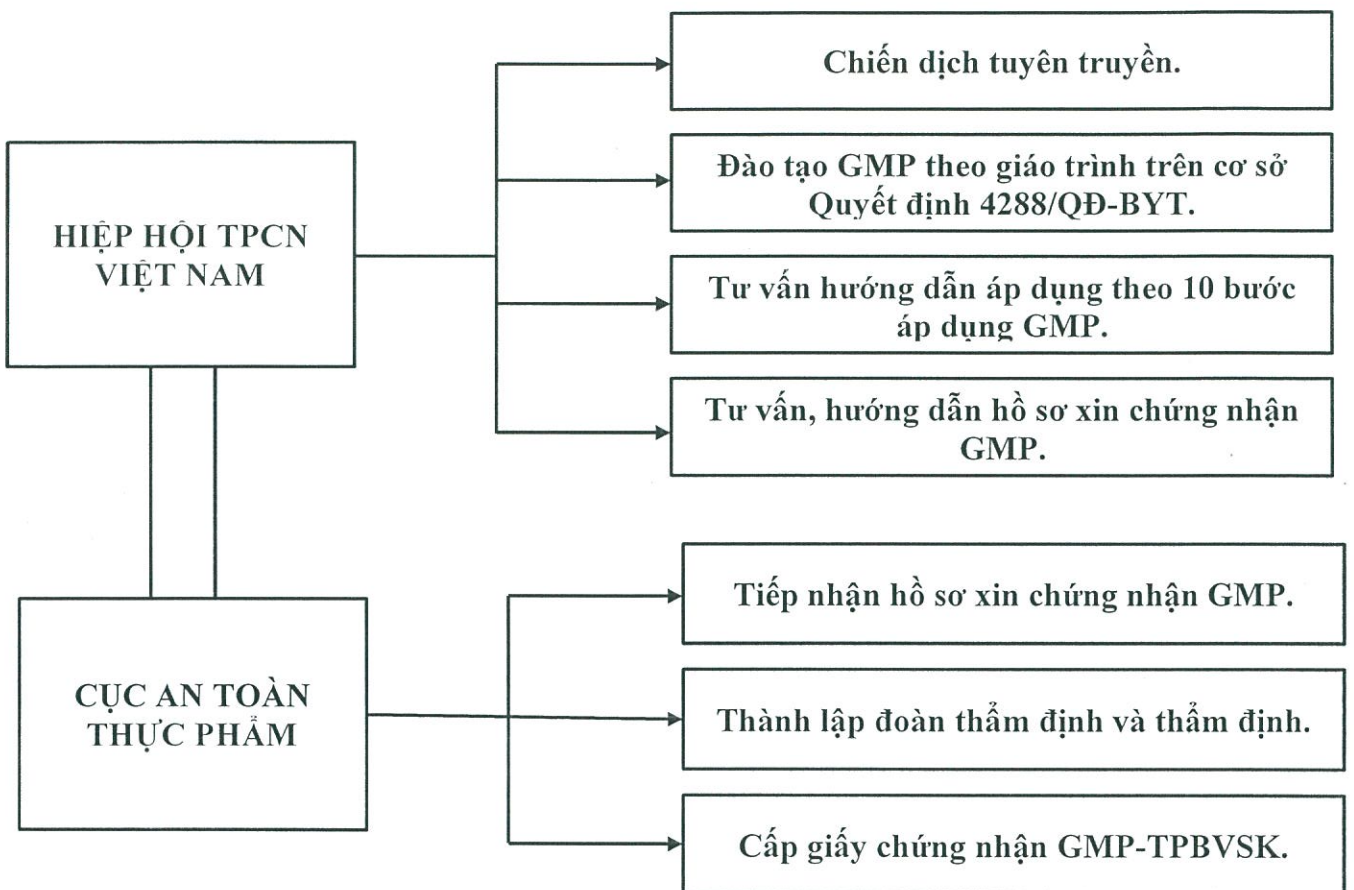
**(8) Bước 8: Chính sửa thiết bị, nhà xưởng, quy trình, thủ tục nếu có sự chưa phù hợp.**

**(9) Bước 9: Giám sát, đánh giá nội bộ.**

**(10) Bước 10: Đề nghị VFA chứng nhận GMP.**

Hồ sơ: Theo Phụ lục 1/Mẫu 12/Nghị định 15.

#### IV. PHÂN CÔNG THỰC HIỆN:



**ĐỊA CHỈ LIÊN HỆ:** Các doanh nghiệp có nhu cầu đào tạo, tư vấn áp dụng và chứng nhận GMP-TPBVSK xin liên hệ:

- VP *Hiệp hội TPCN Việt Nam*
  - ĐT/Fax: 024.37958157
  - E.mail: [yaff.vn@gmail.com](mailto:yaff.vn@gmail.com)
  - ĐC : Tầng 14, Cung Trí thức Hà Nội, số 1 Tôn Thất Thuyết, p.Dịch Vọng Hậu, q.Cầu Giấy, HN
- *Hoặc trực tiếp :*
  - Chủ tịch Hiệp hội PGS.TS Trần Đáng : 0913.090.772
  - PCT-TTK BS.LG Phạm Hưng Cảng : 0903.433.022

TM. BCH HIỆP HỘI TPCN VIỆT NAM

