

BỘ Y TẾ
CỤC HẠ TẦNG VÀ THIẾT BỊ Y TẾ

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Hà Nội, ngày tháng năm 2025

BẢNG TỔNG HỢP Ý KIẾN GÓP Ý, TIẾP THU GIẢI TRÌNH CỦA CÁC BỘ, NGÀNH VÀ CÁC ĐƠN VỊ LIÊN QUAN THÔNG TƯ HƯỚNG DẪN VIỆC PHÂN NHÓM THIẾT BỊ Y TẾ THEO TIÊU CHUẨN KỸ THUẬT, CHẤT LƯỢNG TRONG MUA SẮM, ĐẦU THẦU

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
A	Nội dung dự thảo thông tư			
I	Tên Thông tư			
II	Bố cục, Thể thức, Trình tự, Thủ tục soạn thảo văn bản			
III	Căn cứ pháp lý			
IV	Điều 1. Phạm vi điều chỉnh			
V	Điều 2. Nguyên tắc phân nhóm thiết bị y tế theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng			
1		Bệnh viện Hữu nghị Việt Nam – CuBa Đồng Hới	Nguyên tắc phân nhóm và phân nhóm theo Thông tư 14/2020/TT-BYT ngày 10/7/2020 là phù hợp	Giải trình Nội dung Thông tư 14/2020/TT-BYT trước đây đã được lấy ý kiến thống nhất bãi bỏ, Bộ Y tế đã bãi bỏ TT 14; Thông tư hiện nay đã kế thừa một

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				phần nội dung liên quan đến việc số lượng nước cho phép thiết bị y tế được lưu hành tại các nước tiên tiến, phát triển đảm bảo chất lượng.
2	Điểm b Khoản 1 Điều 2	Công ty Cổ phần Nhà máy Trang thiết bị Y tế USM Healthcare	Bỏ điểm c, khoản 1, Điều 2 hoặc bổ sung rõ “Tổ chức đánh giá sự phù hợp bao gồm cả các tổ chức hoặc cơ quan có thẩm quyền khác theo Nghị định 107/2016/NĐ-CP công nhận” bởi vì theo pháp luật Việt Nam hiện hành, hoạt động thử nghiệm, chứng nhận, giám định được điều chỉnh bởi Nghị định 107/2016/NĐ-CP, trong khi đó ILAC/IAF/MDSAP chỉ là cơ chế thừa nhận quốc tế, chưa phải là nghĩa vụ pháp lý nội địa nên nếu quy định đấu thầu chỉ chấp nhận tổ chức “thuộc ILAC/IAF/MDSAP” thì mặc nhiên loại bỏ toàn bộ các tổ chức trong nước đang hoạt động hợp pháp theo Nghị định 107 nhưng chưa được ILAC/IAF công nhận.	Tiếp thu: - Cục đã hoàn chỉnh lại dự thảo Thông tư, bỏ điểm c, khoản 1, Điều 2. - Việc chứng minh đáp ứng tiêu chuẩn kỹ thuật dựa trên việc chứng nhận hợp chuẩn hoặc công bố hợp chuẩn theo quy định của pháp luật Việt Nam về tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật hoặc tài liệu của chủ sở hữu thiết bị y tế chứng minh việc đáp ứng tiêu chuẩn kỹ thuật.
			Áp dụng theo lộ trình: - Ngắn hạn (giai đoạn đầu): chấp nhận cả các tổ chức đánh giá sự phù hợp được cấp phép hoạt động theo Nghị định 107/2016/NĐ-CP, coi đó là “tổ chức uy tín” trong đấu thầu - Dài hạn (giai đoạn sau): Khi Việt Nam đã hoàn thiện hệ thống TCVN, QCVN và nâng cấp năng lực phòng thử nghiệm, công bố rộng rãi danh sách tổ chức đủ năng lực, khi đó mới áp dụng đầy đủ yêu cầu của ILAC/IAF/MDSAP. Bởi vì năng lực đánh giá sự phù hợp trong nước còn hạn chế và tránh tác động đến doanh nghiệp cũng như nền công nghiệp y tế nước nhà.	

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
3	Điểm c, Khoản 1, Điều 2	Công ty Cổ phần nhà máy Thiết bị y học và vật liệu sinh học	Bỏ Điểm c, Khoản 1, Điều 2 (ii) Trường hợp cần giữ, cần bổ sung rõ; “Tổ chức đánh giá sự phù hợp bao gồm cả các tổ chức hoặc cơ quan có thẩm quyền khác theo Nghị định 107/2016/NĐ-CP công nhận.” (iii) Áp dụng theo lộ trình: - Ngắn hạn (giai đoạn đầu): chấp nhận cả các tổ chức đánh giá sự phù hợp được cấp phép hoạt động theo NĐ 107/2016/NĐ-CP, coi đó là “tổ chức uy tín hàng đầu”. - Dài hạn (giai đoạn sau): khi Việt Nam đã hoàn thiện hệ thống TCVN, QCVN và nâng cấp năng lực phòng thử nghiệm, công bố rộng rãi danh sách tổ chức đủ năng lực, khi đó mới áp dụng đầy đủ yêu cầu ILAC/IAF/MDSAP.	Tiếp thu: - Cục đã hoàn chỉnh lại dự thảo theo ý kiến góp ý và ý kiến của Tổ soạn thảo Thông tư, bỏ các quy định cụ thể về tổ chức chứng nhận, thừa nhận, chỉ đưa ra các quy định chung về chứng nhận hợp chuẩn, công bố hợp chuẩn theo quy định của Luật tiêu chuẩn, quy chuẩn kỹ thuật; Kết quả đánh giá sự phù hợp của tổ chức đánh giá sự phù hợp quốc tế, tổ chức đánh giá sự phù hợp nước ngoài được thừa nhận theo quy định của pháp luật Việt Nam về tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật hoặc

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				tài liệu của chủ sở hữu thiết bị y tế chứng minh việc đáp ứng tiêu chuẩn kỹ thuật
1.	Điểm b,c Khoản 1, Điều 2	Công ty Cổ phần nhà máy Wembley Medical	Đề xuất bỏ điều khoản quy định tại Điều 2, Khoản 1, Điểm b và điểm c trong dự thảo để các doanh nghiệp trong nước có cơ hội được tham gia đấu thầu.	Tiếp thu và giải trình: - Tổ soạn thảo đã bổ sung quy định: Thiết bị y tế sản xuất tại Việt Nam có tiêu chuẩn kỹ thuật đáp ứng yêu cầu của đơn vị sử dụng và có chứng nhận hợp chuẩn hoặc công bố hợp chuẩn hoặc tài liệu đánh giá sự phù hợp theo quy định thì sẽ được tham gia vào tất cả các nhóm.
2.		Bệnh viện Đại học Y Dược Thành phố Hồ Chí Minh	Làm rõ khái niệm “ Tiêu chuẩn kỹ thuật ” và các tiêu chuẩn chất lượng có thể áp dụng cho lĩnh vực thiết bị y tế như: ISO 13485 là áp dụng cho hãng sản xuất hay áp dụng cho sản phẩm cụ thể	Tiếp thu: - Cục đã tiếp thu và làm rõ nội dung khái niệm tiêu chuẩn kỹ thuật tại khoản 1

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				Điều 2 của dự thảo Thông tư. - ISO 13485 là tiêu chuẩn quản lý áp dụng cho hãng sản xuất
3.			Mục số 6 “ Giấy phép lưu hành tự do tại các nước thành viên EU, Anh, Thụy Sĩ ” chưa thể hiện tên tổ chức cấp Giấy chứng nhận lưu hành tự do, đề xuất có thể điều chỉnh thành “ Cơ quan có thẩm quyền cấp Giấy chứng nhận lưu hành tự do tại EU, Anh, Thụy Sĩ ”	Không tiếp thu: Danh sách được ghi theo khoản 2 Điều 29, Nghị định số 98/2021/NĐ-CP về quản lý thiết bị y tế.
3.		Cục Quản lý Dược	Đề nghị nghiên cứu, bổ sung tiêu chí để xác định các nước, tổ chức tham chiếu tại Phụ lục ban hành kèm theo dự thảo Thông tư	Giải trình Nội dung này đã được áp dụng theo quy định tại điểm a khoản 2 Điều 29, Nghị định số 98/2021/NĐ-CP về quản lý thiết bị y tế và được giải trình trong hồ sơ trình Thông tư
VI	Điều 3. Phân nhóm theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng trong mua sắm, đấu thầu			

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
1		Sở Y tế Vĩnh Long	Đề nghị chỉnh sửa Khoản 1 Điều 3 thành: “Nhóm 1: Chủ đầu tư có thể lựa chọn phân nhóm theo tiêu chuẩn kỹ thuật và theo chất lượng trong mua sắm, đấu thầu đáp ứng đồng thời các yêu cầu sau: ”	Tiếp thu, giải trình Cục đã hoàn chỉnh lại bổ sung nội dung này tại dự thảo Thông tư theo đúng nguyên tắc đáp ứng đồng thời các tiêu chí
2			Đề nghị chỉnh sửa Khoản 4 Điều 3 thành: “Không thực hiện phân nhóm theo tiêu chuẩn kỹ thuật và chất lượng trong mua sắm, đấu thầu: Chủ đầu tư không yêu cầu việc bắt buộc đáp ứng về tiêu chuẩn kỹ thuật hoặc Giấy chứng nhận lưu hành tự do (Certificate of Free Sale) hoặc Giấy chứng nhận lưu hành (Market Authorization) đối với các thiết bị y tế được mua sắm, đấu thầu.”	Giải trình Theo ý kiến của Tổ soạn thảo Thông tư, các nhóm đều phải áp dụng quy định về phân nhóm thiết bị y tế theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng. Cục HT&TBYT đã hoàn chỉnh lại dự thảo Thông tư theo hướng phân nhóm đối với tất cả các trường hợp.
VII	Điều 4. Lựa chọn nhóm theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng trong mua sắm, đấu thầu			
1		Vụ Tổ chức cán bộ	Đề nghị nghiên cứu kết cấu câu để làm rõ vai trò của chủ đầu tư trong việc tổ chức thực hiện phân nhóm đối với việc mời cá nhân, đơn vị, tổ chức: "Chủ đầu tư tổ chức thực hiện phân nhóm hoặc được mời cá nhân, đơn vị, tổ chức hoặc ..."	Tiếp thu Cục HT&TBYT đã nêu rõ vai trò của các

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				bên liên quan trong khoản 2 Điều 5 của Thông tư
2		Sở Y tế Vĩnh Long	Đề nghị chỉnh sửa Khoản 3 Điều 4 thành “... đảm bảo tính cạnh tranh, công khai, minh bạch và trách nhiệm giải trình.”	Tiếp thu: Cục đã hoàn chỉnh lại nội dung quy định này
			Đề nghị làm rõ Khoản 5 Điều 4 : (1) Nếu Chủ đầu tư tổ chức thực hiện phân nhóm, cần quy định rõ cá nhân/bộ phận nào đủ điều kiện (bằng cấp, chứng chỉ...); (2) Nếu mời cá nhân, đơn vị, tổ chức, cần quy định điều kiện cụ thể cũng như chi phí mời để thống nhất; (3) Nếu thành lập Hội đồng chuyên môn, cần quy định rõ thành phần, chức năng, nhiệm vụ, điều kiện tối thiểu của các thành viên.	Giải trình: Nội dung hướng dẫn tổ chức thực hiện không quy định cụ thể trong Thông tư, Chủ đầu tư chịu trách nhiệm quyết định nội dung này
VIII	Điều 5. Hiệu lực thi hành			
IX	Danh mục phụ lục			
3		Văn phòng đại diện Hiệp hội Trang thiết bị y tế Hàn Quốc tại TP.Hồ Chí Minh	Đề nghị bổ sung NIDS (National Institute of Medical Device Safety Information) vào danh sách tổ chức tham chiếu đối với giấy CFS của Hàn Quốc , bên cạnh MFDS, bởi vì theo Quy định thi hành Luật Trang thiết bị y tế của Hàn Quốc, hồ sơ xin chứng nhận sản xuất đối với thiết bị y tế loại I và II phải nộp cho NIDS	Tiếp thu: - Cục tiếp thu và báo cáo trong hồ sơ trình thẩm định về việc bổ sung NIDS (National Institute of Medical Device Safety Information) vào
			Đề nghị công nhận CFS do NIDS cấp cho thiết bị loại I, II có giá trị pháp lý tương đương với CFS do MFDS cấp.	

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				danh sách tổ chức tham chiếu. - Chủ đầu tư có trách nhiệm đưa ra các yêu cầu cụ thể về việc lưu hành theo quy định.
VIII Ý kiến khác				
1		Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương	Đề nghị sau khi ban hành Thông tư cần tổ chức các hội nghị, hội thảo để hướng dẫn các đơn vị thực hiện	Tiếp thu
2		Viện Pháp y Quốc gia	Căn cứ Thông tư cần bổ sung thêm Nghị định quản lý thiết bị y tế, bổ sung đối tượng áp dụng Thông tư	Tiếp thu Dự thảo đã bổ sung nội dung làm rõ phạm vi, đối tượng áp dụng thực hiện Nghị định số 214/2025/NĐ-CP
3		Sở Y tế Vĩnh Long	Đề nghị bổ sung quy định chuyển tiếp đối với các gói thầu đang triển khai	Không tiếp thu Do phạm vi của Thông tư là quy định chung về phân nhóm thiết bị y tế theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng
4		Bệnh viện Chợ Rẫy	Đề nghị Cục Hạ tầng và Thiết bị y tế cập nhật và đăng tải trên website về quản lý thiết bị của Bộ Y tế danh sách các tổ chức là thành viên của 3 tổ chức Hiệp hội công	Tiếp thu, giải trình

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
			nhận thể giới là ILAC hoặc diễn đàn IAF hoặc Chương trình MDSAP để các cơ sở y tế có thể tham khảo, đánh giá sự phù hợp của các văn bản xác nhận phù hợp tiêu chuẩn kỹ thuật trong thực hiện mua sắm, đấu thầu.	- Cục đã hoàn chỉnh lại dự thảo theo ý kiến góp ý và ý kiến của Tổ soạn thảo Thông tư, bỏ các quy định về tổ chức chứng nhận, thừa nhận, chỉ đưa ra các quy định chung về chứng nhận hợp chuẩn, công bố hợp chuẩn theo quy định của Luật tiêu chuẩn, quy chuẩn kỹ thuật; Kết quả đánh giá sự phù hợp của tổ chức đánh giá sự phù hợp quốc tế, tổ chức đánh giá sự phù hợp nước ngoài được thừa nhận theo quy định của pháp luật Việt Nam về tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật hoặc tài liệu của chủ sở hữu thiết bị y tế

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				chứng minh việc đáp ứng tiêu chuẩn kỹ thuật
5		Bộ Công thương	- Về tiêu chuẩn kỹ thuật và chất lượng, Bộ Công thương đề nghị Bộ Y tế dự thảo Thông tư đảm bảo tham chiếu đầy đủ các tiêu chuẩn quốc gia (TCVN), tiêu chuẩn quốc tế (ISO, IEC, ASTM,...), cũng như các tiêu chuẩn khu vực (ASEAN, EU) để đảm bảo tính tương thích và tránh xung đột trong áp dụng. Bên cạnh đó, cần có cơ chế cập nhật danh mục tiêu chuẩn định kỳ, vì thiết bị y tế thay đổi nhanh, tránh tình trạng tiêu chuẩn bị lạc hậu gây khó khăn cho doanh nghiệp. - Về tác động thương mại và logistics, Bộ Y tế cần nhắc bổ sung cơ chế chuyển đổi số, dữ liệu mở trong quản lý thiết bị y tế để hỗ trợ truy xuất nguồn gốc, thuận tiện cho doanh nghiệp. - Về hội nhập thương mại quốc tế, dự thảo Thông tư cần đảm bảo quy định phân nhóm phù hợp với cam kết của Việt Nam (WTO, CPTPP, EVFTA,...) để tránh khiếu kiện về rào cản thương mại. Đặc biệt, không đặt thêm rào cản bất hợp lý có thể hạn chế cạnh tranh hoặc gây ra độc quyền trong cung cấp thiết bị y tế.	Tiếp thu, giải trình Cục HT&TBYT đã căn cứ Luật tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật và rà soát, bổ sung đầy đủ các tiêu chuẩn kỹ thuật tại khoản 1 Điều 2 của dự thảo Thông tư Việc xác định tiêu chuẩn kỹ thuật cụ thể của thiết bị y tế do đơn vị sử dụng xác định để đảm bảo phù hợp với yêu cầu cụ thể về chuyên môn và nhu cầu của đơn vị sử dụng và được quy định tại khoản 1 Điều 3 của dự thảo Thông tư Về tác động thương mại và rào cản: Việc

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				phân nhóm có xác định các nước, tổ chức tham chiếu để làm cơ sở phân nhóm. Các nước, tổ chức tham chiếu đã được quy định cụ thể tại điểm a khoản 2 Điều 29, Nghị định số 98/2021/NĐ-CP về quản lý thiết bị y tế và được giải trình trong hồ sơ trình Thông tư
6		Bộ Tư pháp	- Điểm đ Khoản 2 Điều 146 Nghị định số 214/2015/NĐ-CP ngày 04/8/2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành Luật Đấu thầu về lựa chọn nhà thầu có quy định Bộ Y tế có trách nhiệm: “Hướng dẫn về phân nhóm thiết bị y tế theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng”. Vì vậy, việc Bộ trưởng Bộ Y tế ban hành Thông tư hướng dẫn phân nhóm thiết bị y tế theo tiêu chuẩn kỹ thuật, chất lượng trong mua sắm, đấu thầu là có cơ sở. - Nội dung của dự thảo Thông tư chủ yếu là vấn đề kỹ thuật nên Bộ Tư pháp không có ý kiến về nội dung dự thảo Thông tư. - Dự thảo Thông tư cần lấy ý kiến của đối tượng chịu sự tác động trực tiếp của Thông tư và cơ quan, tổ chức có liên quan đối với dự thảo Thông tư, rà soát dự thảo Thông tư đảm bảo kỹ thuật soạn thảo theo đúng quy định tại Chương V Nghị định 78/2025/NĐ-CP ngày 01/4/2025 của Chính phủ quy định chi tiết một số điều	Tiếp thu Cục HT&TBYT thực hiện việc xin ý kiến, xây dựng dự thảo và trình Thông tư theo đúng quy định của Luật ban hành văn bản quy phạm pháp luật và các Nghị định hướng dẫn thi hành

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
			và biện pháp để tổ chức, hướng dẫn tổ chức thi hành Luật ban hành văn bản quy phạm pháp luật (được sửa đổi, bổ sung bởi Nghị định số 187/2025/NĐ-CP).	
7		Bệnh viện Thống Nhất	- Việc xác định sự phù hợp tiêu chuẩn kỹ thuật do tổ chức đánh giá sự phù hợp có uy tín cấp nếu cho chủ đầu tư tự đánh giá sẽ có sự lúng túng, không đồng bộ giữa các chủ đầu tư. Do đó, bệnh viện đề nghị Bộ Y tế nghiên cứu ban hành danh mục thiết bị y tế đã được đánh giá phù hợp tiêu chuẩn kỹ thuật để tra cứu trong đấu thầu và danh sách này được cập nhật liên tục. - Về thời gian có hiệu lực của Thông tư từ 01/01/2026, bệnh viện đề nghị Bộ Y tế có giai đoạn chuyển tiếp phù hợp để doanh nghiệp chuẩn bị giấy tờ chứng nhận và các chủ đầu tư có thời gian điều chỉnh kế hoạch mua sắm kịp thời.	Tiếp thu 1 phần: - Đối với nội dung xác định về tiêu chuẩn Cục HT&TBYT đã căn cứ Luật tiêu chuẩn và quy chuẩn kỹ thuật và rà soát, bổ sung đầy đủ các tiêu chuẩn kỹ thuật tại khoản 1 Điều 2 của dự thảo Thông tư. Thông tư quy định nhiều nhóm theo các tiêu chí khác nhau để bao gồm đầy đủ các trường hợp. Các đơn vị sẽ căn cứ yêu cầu cụ thể để xác định nhóm phù hợp với yêu cầu cụ thể về chuyên môn và nhu cầu của đơn vị sử dụng

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
				Về thời gian chuyển tiếp, Cục sẽ căn cứ thời điểm thông tin được ban hành để xác định thời gian bắt đầu có hiệu lực cho phù hợp với thực tiễn.
B	Nội dung dự thảo Tờ trình			
I	Sự cần thiết ban hành văn bản			
II	Mục đích ban hành, quan điểm xây dựng dự thảo Thông tư			
III	Quá trình xây dựng dự án, dự thảo văn bản			
IV	Bố cục và nội dung cơ bản của dự thảo Thông tư			
	Phạm vi điều chỉnh, đối tượng áp dụng			
V	Dự kiến nguồn lực, điều kiện bảo đảm cho việc thi hành thông tư và thời gian trình ban hành			
C	DANH SÁCH ĐƠN VỊ GÓP Ý NHẤT TRÍ VÀ KHÔNG CÓ Ý KIẾN KHÁC			
1	Bộ Quốc phòng			
2	Bệnh viện Chỉnh hình và Phục hồi chức năng Cần Thơ			
3	Bệnh viện Phong – Da liễu Trung ương Quỳnh Lập			

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
4	Bệnh viện Răng Hàm Mặt Trung ương TP Hồ Chí Minh			
5	Trường Đại học Y Dược Cần Thơ			
6	Đại học Y Dược thành phố Hồ Chí Minh			
7	Viện Kiểm nghiệm thuốc Trung ương			
8	Viện Kiểm nghiệm thuốc thành phố Hồ Chí Minh			
9	Viện Kiểm định Quốc gia Vắc xin và Sinh phẩm y tế			
10	Trung tâm Pháp y tâm thần khu vực thành phố Hồ Chí Minh			
11	Trung tâm Điều dưỡng – Phục hồi chức năng tâm thần Việt Trì			
12	Bệnh viện Chỉnh hình và Phục hồi chức năng Cần Thơ			
13	Quỹ Bảo trợ trẻ em Việt Nam			
14	Sở Y tế tỉnh Hà Tĩnh			

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
15	Sở Y tế tỉnh Lâm Đồng			
16	Sở Y tế tỉnh Điện Biên			
17	Sở Y tế tỉnh Quảng Ngãi			
18	Sở Y tế tỉnh Đắk Lắk			
19	Sở Y tế tỉnh Khánh Hòa			
20	Sở Y tế tỉnh Thanh Hóa			
21	Sở Y tế thành phố Cần Thơ			
22	Sở Y tế tỉnh Thái Nguyên			
23	Sở Y tế thành phố Đà Nẵng			
24	Sở Y tế thành phố Hà Nội			
25	Bệnh viện 74 Trung ương			

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
26	Bệnh viện 71 Trung ương			
27	Cục Bảo trợ xã hội			
28	Cục Bà mẹ và Trẻ em			
29	Cục Quản lý Dược			
30	Trung tâm Pháp y tâm thần khu vực Miền Trung			
31	Trung tâm Phục hồi chức năng người khuyết tật Thụy An			
32	Viện Trang thiết bị và Công trình y tế			
33	Trường Đại học Kỹ thuật Y- dược Đà Nẵng			
34	Cục Dân số			
35	Viện Sốt rét – Ký sinh trùng – Côn trùng TP Hồ Chí Minh			
36	Trường Đại học Y dược Cần Thơ			

TT	Tên, điều, khoản dự thảo Thông tư	Cơ quan góp ý	Nội dung góp ý	Nội dung tiếp thu giải trình
D	TỔNG SỐ ĐƠN VỊ GÓP Ý: 51			