

Số: 1264/QĐ-BKHCN

Hà Nội, ngày 14 tháng 5 năm 2018

QUYẾT ĐỊNH

Phê duyệt danh mục nhiệm vụ khoa học và công nghệ đặt hàng để tuyển chọn, giao trực tiếp thực hiện trong Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020, bắt đầu thực hiện từ năm 2018

BỘ TRƯỞNG
BỘ KHOA HỌC VÀ CÔNG NGHỆ

Căn cứ Nghị định số 95/2017/NĐ-CP ngày 16/8/2017 của Chính phủ quy định chức năng, nhiệm vụ, quyền hạn và cơ cấu tổ chức của Bộ Khoa học và Công nghệ;

Căn cứ Nghị định số 08/2014/NĐ-CP ngày 27/01/2014 của Chính phủ quy định chi tiết và hướng dẫn thi hành một số điều của Luật Khoa học và công nghệ;

Căn cứ Thông tư số 03/2013/TT-BKHCN ngày 30/01/2013 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ về việc hướng dẫn xác định, tuyển chọn, thẩm định và giao trực tiếp thực hiện nhiệm vụ khoa học và công nghệ thuộc Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020;

Căn cứ Thông tư số 07/2014/TT-BKHCN ngày 26/5/2014 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ về việc quy định trình tự, thủ tục xác định nhiệm vụ khoa học và công nghệ cấp quốc gia sử dụng ngân sách nhà nước và Thông tư số 03/2017/TT-BKHCN ngày 03/4/2017 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ về sửa đổi, bổ sung một số điều của Thông tư số 07/2014/TT-BKHCN;

Căn cứ Quyết định số 3041/QĐ-BKHCN ngày 30/10/2015 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ về việc phân công trách nhiệm và quy trình phối hợp quản lý các Chương trình khoa học và công nghệ cấp quốc gia;

Xét kết quả làm việc của Hội đồng tư vấn xác định nhiệm vụ khoa học và công nghệ thực hiện trong Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020 được thành lập theo Quyết định số 629/QĐ-BKHCN ngày 26/3/2018 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ;

Theo đề nghị của Cục trưởng Cục Ứng dụng và Phát triển công nghệ, Chủ nhiệm Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020, Giám đốc Văn phòng các Chương trình khoa học và công nghệ quốc gia và Vụ trưởng Vụ Kế hoạch - Tài chính,

QUYẾT ĐỊNH:

Điều 1. Phê duyệt danh mục đặt hàng dự án “*Ứng dụng kỹ thuật bao vi nang để đổi mới công nghệ sản xuất một số dạng thuốc uống*” để xét giao trực

tiếp thực hiện trong Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020, bắt đầu thực hiện từ năm 2018 (chi tiết tại phụ lục kèm theo).

Điều 2. Giao Cục trưởng Cục Ứng dụng và Phát triển công nghệ phối hợp với Vụ trưởng Vụ Kế hoạch - Tài chính tổ chức thông báo danh mục nêu tại Điều 1 trên công thông tin điện tử của Bộ Khoa học và Công nghệ theo quy định để các tổ chức, cá nhân biết và chuẩn bị hồ sơ đăng ký giao trực tiếp.


Giao Giám đốc Văn phòng các Chương trình khoa học và công nghệ quốc gia phối hợp với Chủ nhiệm Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020, Cục trưởng Cục Ứng dụng và Phát triển công nghệ và Vụ trưởng Vụ Kế hoạch - Tài chính tổ chức Hội đồng khoa học và công nghệ đánh giá hồ sơ các nhiệm vụ khoa học và công nghệ đăng ký tham gia tuyển chọn, giao trực tiếp theo quy định hiện hành và báo cáo Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ về kết quả giao trực tiếp.

Điều 3. Giám đốc Văn phòng các Chương trình khoa học và công nghệ quốc gia, Chủ nhiệm Chương trình đổi mới công nghệ quốc gia đến năm 2020, Cục trưởng Cục Ứng dụng và Phát triển công nghệ, Vụ trưởng Vụ Kế hoạch - Tài chính và Thủ trưởng các đơn vị có liên quan chịu trách nhiệm thi hành Quyết định này./.

Nơi nhận:

- Như Điều 3;
- Lưu: VT, UDCN.

KT. BỘ TRƯỞNG
VÀ THỦ TRƯỞNG



Trần Văn Tùng

Trần Văn Tùng

**DANH MỤC ĐẶT HÀNG NHIỆM VỤ ĐỂ GIAO TRỰC TIẾP THỰC HIỆN
TRONG CHƯƠNG TRÌNH ĐỔI MỚI CÔNG NGHỆ QUỐC GIA ĐẾN NĂM 2020, BẮT ĐẦU THỰC HIỆN TỪ NĂM 2018**
(Kèm theo Quyết định số 1264/QĐ-BKHCN ngày 14 tháng 5 năm 2018 của Bộ trưởng Bộ Khoa học và Công nghệ)



TT	Tên nhiệm vụ	Định hướng mục tiêu	Yêu cầu đối với kết quả	Phương thức tổ chức thực hiện	Ghi chú
1	<p>Ứng dụng kỹ thuật bao vi nang để đổi mới công nghệ sản xuất một số dạng thuốc uống.</p>	<ul style="list-style-type: none"> - Xây dựng được quy trình công nghệ bao vi nang ổn định ở quy mô công nghiệp một số dược chất (azithromycin, cefuroxim axetil, kali clavulanat, gliclazid). - Xây dựng được quy trình ổn định sản xuất các dạng bào chế chứa các vi nang trên ở quy mô công nghiệp. - Xây dựng được bộ tiêu chuẩn chất lượng, hồ sơ thử độ ổn định và hồ sơ thử sinh khả dụng hoặc tương đương sinh học của những chế phẩm cần thử theo yêu cầu. 	<ul style="list-style-type: none"> - 02 Dây chuyền công nghệ ổn định phù hợp sản xuất vi nang quy mô 25÷50 kg/mẻ. - 04 Quy trình công nghệ ổn định sản xuất vi nang (azithromycin, cefuroxim axetil, kali clavulanat, gliclazid) ở quy mô 25÷50 kg/mẻ. - 04 Quy trình công nghệ ổn định sản xuất các dạng bào chế chứa các vi nang (azithromycin, cefuroxim axetil, kali clavulanat, gliclazid) quy mô tối thiểu 100.000 đơn vị thành phẩm/lô. - Bộ tiêu chuẩn cơ sở của bán sản phẩm và sản phẩm có mức chất lượng tương đương với các sản phẩm cùng loại của nước ngoài. - Bộ hồ sơ đánh giá độ ổn định của 04 sản phẩm. - Bộ hồ sơ đánh giá sinh khả dụng hoặc tương đương sinh học của các sản phẩm phải đánh giá theo yêu cầu. - 300.000 gói hoặc 600.000 viên cho mỗi loại sản phẩm đạt tiêu chuẩn cơ sở và có độ ổn định 24 tháng. 	<p>Giao trực tiếp cho Công ty Cổ phần Dược - Vật tư Y tế Thanh Hóa.</p>	

Handwritten signature