添付法令資料 5:

医薬法を合一するベトナム国会事務局の合一文書(目次) 2018 年 6 月 29 日付第 05/VBHN-VPQH 号合一文書

- 第1章 総則(第1条ないし第6条)
- 第2章 医薬に関する国の政策及び医薬工業の発展(第7条ないし第10条)
- 第3章 医薬業務従事
 - 第1目 医薬業務従事証書 (第11条ないし第29条)
 - 第2目 医薬業務従事者の権利及び義務(第30条及び第31条)
- 第4章 医薬経営
 - 第1目 医薬経営施設及び医薬経営条件(第32条ないし第35条)
 - 第2目 医薬経営条件を満たす証明書(第36条ないし第41条)
 - 第3目 医薬経営施設の権利及び責任(第42条ないし第53条)
- 第5章 薬品及び薬品製造用原料の登記、流通及び回収
 - 第1目 薬品及び薬品製造用原料の登記(第54条ないし第58条)
 - 第2目 薬品及び薬品製造用原料の流通(第59条ないし第61条)
 - 第3目 薬品及び薬品製造用原料の回収(第62条ないし第65条)
- 第6章 医薬材及び伝統薬品
 - 第1目 医薬材(第66条ないし第68条)
 - 第2目 伝統薬品(第69条ないし第73条)
- 第7章 薬品の処方及び使用 (第74条及び第75条)
- 第8章 薬品情報、医薬品安全性監視及び薬品広告(第76条ないし第79条)
- 第9章 臨床医薬 (第80条ないし第83条)
- 第10章 診療及び治療施設における薬品管理(第84条及び第85条)
- 第11章 臨床における薬品試験及び薬品の生物学的同等性試験
 - 第1目 臨床における薬品試験(第86条ないし第95条)
 - 第2目 薬品の生物学的同等性試験(第96条ないし第101条)
- 第12章 薬品、薬品製造用原料及び薬品と直接に接触する包装の品質及び検査の規 準及び標準(第102条ないし第105条)
- 第13章 薬品価格の管理(第106条ないし第114条)
- 第 14章 施行条項(第 115 条及び第 116 条)