

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)