



## CHƯƠNG TRÌNH HỘI THẢO

**Địa điểm:** Liên đoàn Thương mại và Công nghiệp Việt Nam (VCCI), số 9 Đào Duy Anh, Hà Nội

**Hình thức:** Trực tiếp & trực tuyến

**Ngày 19/12/2025 (Ngày 4): Hội thảo khoa học về Đảm bảo nguồn cung ứng vaccines - các yếu tố ảnh hưởng và mối liên hệ với quản lý thay đổi bổ sung sau khi phê duyệt**

Thời gian	Mô tả nội dung
<b>08.30 - 09.00</b>	<b>Tiếp đón đại biểu</b>
09:00 – 09:05	<b>Phát biểu chào mừng</b> <i>Đại diện VCCI</i>
09:05 – 09:20	<b>Phát biểu khai mạc</b> <i>PGS. TS. Trần Đắc Phu, Nguyên Cục trưởng Cục Y tế Dự phòng, Bộ Y tế, Phó Chủ tịch Hội đồng tư vấn cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc</i>
09:20 – 09:45	<b>Quản lý thay đổi sau khi phê duyệt và tác động đến việc cung ứng vắc xin</b> <i>TS. Yoong Sia Lee – Giám đốc Chính sách Quản lý (Thị trường Liên lục địa Trung Quốc/Thị trường Mới nổi), GSK - IFPMA</i>
09:45 – 10:10	<b>Ứng dụng IoT/AI giám sát chuỗi cung ứng vắc xin và dự báo nhu cầu nhằm hướng tới tiêm chủng trọn đời bền vững</b> <i>PGS.TS.BS. Phạm Quang Thái, Phó trưởng Khoa Kiểm soát bệnh truyền nhiễm, Viện Vệ sinh dịch tễ Trung ương</i>
<b>10:10 – 10:25</b>	<b>Giải lao</b>
10:25 – 10:50	<b>Phương pháp tiếp cận rủi ro trong kiểm nghiệm xuất xưởng vaccines</b> <i>TS. Sannie Chong – giám đốc cấp cao về chính sách toàn cầu, MSD Thành viên của APEC RHSC</i>
10:50 – 11:15	<b>Xu hướng giảm thiểu thử nghiệm trên động vật và khuyến cáo của WHO</b> <i>TS. Olivier Faure – Quản lý toàn cầu về chất lượng, Sanofi</i>
<b>11:15 – 14:00</b>	<b>Nghỉ trưa</b>
14:00 – 14:40	<b>Các điểm nổi bật trong hướng dẫn thay đổi của WHO và việc áp dụng tại Việt Nam</b> <i>TS. Nguyễn Thị Lý, Trưởng khoa Kiểm định Vắc xin vi rút, Viện Kiểm định Quốc gia Vắc xin và Sinh phẩm y tế</i>

14:40 – 16:15	<p><b>Thảo luận mở:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– Thực hiện hiệu quả quy định hiện hành về đăng ký và kiểm nghiệm vắc-xin, đảm bảo nguồn cung ứng kịp thời, đầy đủ, ổn định</li> <li>– Hướng dẫn thay đổi của WHO đối với vắc xin</li> </ul> <p><b>Chủ trì thảo luận:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>– PGS.TS. Trần Đắc Phu, Phó Chủ tịch hội đồng cấp giấy đăng ký lưu hành thuốc và nguyên liệu làm thuốc, Chủ tịch Hội đồng Tư vấn sử dụng vắc xin, Nguyên Cục trưởng Cục Y tế Dự phòng, Bộ Y tế</li> <li>– PGS. TS. Lê Văn Truyền, Chuyên gia cao cấp, Nguyên Thứ trưởng Bộ Y tế</li> </ul> <p><b>Khách mời tham gia:</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. PGS.TS.BS. Phạm Quang Thái, Phó trưởng Khoa Kiểm soát truyền nhiễm, Viện Vệ sinh dịch tễ Trung ương</li> <li>2. TS. Yoong Sia Lee – Bộ phận Chính sách đăng ký khu vực thị trường mới nổi và Greater China, GSK</li> <li>3. TS. Nguyễn Thị Lý, Trưởng khoa Kiểm định Vắc xin vi rút, Viện Kiểm định Quốc gia Vắc xin và Sinh phẩm y tế</li> <li>4. Đại diện viện Kiểm định vắc xin và sinh phẩm quốc gia</li> </ol> <p><b>Và đại biểu tham dự (trực tiếp và trực tuyến)</b></p>
16:15 – 16:30	<p><b>Tổng kết và bế mạc chuỗi hội thảo</b></p> <p><i>Điều phối viên</i></p>
16:30 – 16:45	<p><b>Đánh giá sau hội thảo</b></p>