



1. Nghị định quy định về điều kiện kinh doanh mũ bảo hiểm cho người đi mô tô, xe máy.

2. Hội thảo “Giải thưởng chất lượng quốc gia” năm 2016.

3. Quyết định số 921/QĐ-TĐC về việc ban hành các văn bản kỹ thuật đo lường việt nam.

4. Khóa “Đào tạo kiến thức về năng suất chất lượng và chỉ số đánh giá hiệu quả công việc KPI cho các cơ quan quản lý nhà nước”.

CHI CỤC TIÊU CHUẨN ĐO LƯỜNG CHẤT LƯỢNG THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH

Bản tin TBT-HCM



38

Tháng 08/2016



HÀNG RÀO KỸ THUẬT TRONG THƯƠNG MẠI THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH

Technical Barriers to Trade (TBT)



5. Ban hành nghị định quy định về quản lý trang thiết bị y tế.

6. Ngành dược có công cụ ISO mới để nhận diện thuốc.

7. Danh sách doanh nghiệp công bố hợp chuẩn/hợp quy và doanh nghiệp hủy bỏ/đình chỉ/khôi phục.

8. Danh mục văn bản quy phạm pháp luật mới ban hành.

9. Thông báo từ WTO.

NGHỊ ĐỊNH QUY ĐỊNH VỀ ĐIỀU KIỆN KINH DOANH MŨ BẢO HIỂM CHO NGƯỜI ĐI MÔ TÔ, XE MÁY



Ngày 01/7/2016, Chính phủ đã ban hành Nghị định số 87/2016/NĐ-CP về điều kiện kinh doanh mũ bảo hiểm cho người đi mô tô, xe máy. Nghị định số 87/2016/NĐ-CP quy định chi tiết về điều kiện sản xuất, nhập khẩu, phân phối mũ bảo hiểm cho người đi mô tô, xe máy.

Theo Nghị định 87/2016/NĐ-CP quy định về quản lý chất lượng đối với các doanh nghiệp sản xuất mũ bảo hiểm phải có hệ thống quản lý chất lượng được xây dựng, áp dụng đáp ứng các yêu cầu quy định của tiêu chuẩn quốc gia TCVN ISO 9001 hoặc tiêu chuẩn quốc tế ISO 9001 và có trang thiết bị kiểm tra chất lượng như phòng thử nghiệm hoặc thuê tổ chức, doanh nghiệp khác có đủ năng lực thử nghiệm. Đối với doanh nghiệp nhập

khẩu mũ bảo hiểm phải thực hiện các biện pháp quản lý chất lượng theo quy chuẩn kỹ thuật quốc gia đối với mũ bảo hiểm nhập khẩu trước khi thông quan.

Ngoài ra, đối với doanh nghiệp phân phối mũ bảo hiểm phải được thành lập theo quy định của pháp luật, có biển hiệu ghi rõ đại lý hoặc cửa hàng bán lẻ được treo tại vị trí dễ quan sát.

Nghị định số 87/2016/NĐ-CP có hiệu lực kể từ ngày 01/7/2016.

Quý bạn đọc xem chi tiết nội dung Nghị định 87/2016/NĐ-CP tại địa chỉ Website: <http://www.most.gov.vn>.

Nguồn tin: Phòng Quản lý Đo lường Chất lượng – Chi cục TCĐLCL.

HỘI THẢO “GIẢI THƯỞNG CHẤT LƯỢNG QUỐC GIA” NĂM 2016

Ngày 24/6/2016, Chi cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng tổ chức Hội thảo “Giải thưởng Chất lượng Quốc gia” năm 2016 tại Hội trường Chi cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng. Hội thảo có sự tham gia của các thành viên Hội đồng sơ tuyển Giải thưởng Chất lượng Quốc gia (GTCLQG), chuyên gia đánh giá GTCLQG, đại diện của 04 hiệp hội và 27 doanh nghiệp trên địa bàn Thành phố cùng các báo đài.

Hội thảo đã trình bày 02 tham luận của các doanh nghiệp đạt GTCLQG và 03 phát biểu ý kiến của đại diện Hội đồng sơ tuyển GTCLQG cùng các chuyên gia đánh giá GTCLQG.

Hội thảo đã thực hiện phần trao bằng khen tuyên dương các doanh nghiệp đã có thành tích xuất sắc đạt GTCLQG năm 2015 theo Quyết định số 2859/QĐ-UBND ngày 03/6/2016 cho 05 doanh nghiệp: Công ty TNHH Truyền hình cáp Saigontourist (SCTV) – Giải Vàng Chất lượng Quốc gia năm 2015, Tổng Công ty Cổ phần Khoan và Dịch vụ Khoan Dầu

khí – Giải Vàng Chất lượng Quốc gia năm 2015, Tổng Công ty Cổ phần Dịch vụ Kỹ thuật Dầu khí Việt Nam – Giải Bạc Chất lượng Quốc gia năm 2015, Công ty TNHH Sản xuất và Thương mại Nhân Lộc – Giải Bạc Chất lượng Quốc gia năm 2015, Công ty TNHH Trục Chà lúa Tân Lúa Vàng – Giải Bạc Chất lượng Quốc gia năm 2015.

Hội thảo diễn ra với 14 câu hỏi cho phần thảo luận và đã nhận được sự trao đổi và chia sẻ nhiệt tình của các doanh nghiệp tham gia GTCLQG.

Hội thảo đã giải đáp được một số thắc mắc trong quá trình tham gia GTCLQG cho các doanh nghiệp đã đăng ký tham gia cũng như các doanh nghiệp chưa tham gia GTCLQG và tạo được buổi gặp gỡ trao đổi về những kinh nghiệm giữa các doanh nghiệp trong quá trình tham gia GTCLQG và cách thức đạt được GTCLQG.

Nguồn tin: Phòng Phát triển Năng suất
- Chi cục TCĐLCL

QUYẾT ĐỊNH SỐ 921/QĐ-TĐC VỀ VIỆC BAN HÀNH CÁC VĂN BẢN KỸ THUẬT ĐO LƯỜNG VIỆT NAM

Ngày 31/5/2016, Tổng cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng ban hành Quyết định số 921/QĐ-TĐC về việc ban hành các văn bản kỹ thuật đo lường Việt Nam.

Ban hành kèm theo Quyết định số 921/QĐ-TĐC gồm 39 văn bản kỹ thuật đo lường là các quy trình thử nghiệm, hiệu chuẩn phương tiện đo, chuẩn đo lường.

Quý bạn đọc có thể tải các quy trình thử nghiệm, hiệu chuẩn phương tiện đo, chuẩn đo lường tại cổng thông tin của Tổng cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng:

<http://www.tcvn.gov.vn/sites/head/vi/tin-chi-tiet-van-ban-ky-thuat-do-luong-viet-nam-dlvn-e181d0af.aspx>.

Nguồn tin: Phòng Kiểm tra
- Chi cục TCĐLCL

KHÓA “ĐÀO TẠO KIẾN THỨC VỀ NĂNG SUẤT CHẤT LƯỢNG VÀ CHỈ SỐ ĐÁNH GIÁ HIỆU QUẢ CÔNG VIỆC KPI CHO CÁC CƠ QUAN QUẢN LÝ NHÀ NƯỚC”

Nhằm triển khai nội dung Chương trình đào tạo chuyên gia nòng cốt về năng suất chất lượng thuộc Dự án “Nâng cao năng suất chất lượng, sản phẩm hàng hóa của doanh nghiệp Thành phố Hồ Chí Minh đến năm 2020”, từ ngày 02 – 04 tháng 8 năm 2016, Chi cục Tiêu chuẩn Đo lường Chất lượng đã phối hợp Trung tâm Tiết kiệm Năng lượng Thành phố Hồ Chí Minh tổ chức khóa đào tạo “Đào tạo kiến thức về năng suất chất lượng và chỉ số đánh giá hiệu quả công việc KPI cho các cơ quan quản lý nhà nước”.

Giảng viên khóa đào tạo là Ông Lý Trường Chiến - chuyên gia tư vấn cao cấp quản trị doanh nghiệp, năng suất chất lượng và Ông Park, Won Shik - giảng viên và chuyên gia tư vấn cao cấp của tập đoàn tư vấn NEMO (Hàn Quốc). Khóa đào tạo còn có sự tham gia của Ủy ban Mặt trận Tổ quốc Việt Nam, Sở Khoa học và Công nghệ, Sở Du lịch, Sở Thông tin và Truyền thông, Sở Xây dựng, Sở Tài nguyên và Môi trường, Ban Quản lý Khu Công nghệ cao.

Thông qua khóa đào tạo, các học viên được tiếp cận các kiến thức tổng quan về phong trào năng suất chất lượng trên thế giới và Việt Nam và phương pháp



xây dựng chỉ số đánh giá hiệu quả công việc KPI.

Khóa học cũng giúp cho học viên xác định được tầm nhìn, sứ mệnh, các mục tiêu chiến lược, từ đó xác định được các yếu tố thành công chủ yếu CSF. Trên cơ sở đó sẽ đưa ra được chỉ số đo lường kết quả hoạt động KPI. Qua đó, cá nhân, đơn vị sẽ xác định rõ mục tiêu của cơ quan, đơn vị mình trong từng thời kỳ và xây dựng hệ thống các chỉ số KPI, kiểm soát quá trình thực hiện công việc, đánh giá kết quả thường xuyên và định kỳ.

Khóa học này sẽ tiếp tục được tổ chức vào ngày 6,7,8/9/2016 với đối tượng tham dự là các Sở/Ban/Ngành. Rất mong nhận được sự quan tâm của các đơn vị nhằm góp phần thúc đẩy phong trào năng suất chất lượng của Thành phố ngày càng phát triển.

Nguồn tin: Phòng Phát triển Năng suất
- Chi cục TCDLCL

BAN HÀNH NGHỊ ĐỊNH QUY ĐỊNH VỀ QUẢN LÝ TRANG THIẾT BỊ Y TẾ

Ngày 15/05/2016, Chính phủ đã ban hành Nghị định số 36/2016/NĐ-CP quy định việc quản lý trang thiết bị y tế. Nghị định yêu cầu việc quản lý trang thiết bị y tế phải đảm bảo chất lượng, an toàn và sử dụng hiệu quả trang thiết bị y tế; thông tin đầy đủ, chính xác, kịp thời về đặc tính kỹ thuật, công dụng của trang thiết bị y tế và các yếu tố nguy cơ có thể xảy ra đối với người sử dụng; bảo đảm truy xuất nguồn gốc của trang thiết bị y tế.



Nghị định 36/2016/NĐ-CP gồm có 11 chương và 69 điều với các nội dung chính:

1. Phân loại trang thiết bị y tế

Nghị định quy định về Nguyên tắc phân loại, Tổ chức thực hiện, Điều kiện của tổ chức thực hiện việc phân loại và Hồ sơ công bố đủ điều kiện phân loại trang thiết bị y tế. Trong đó có Thủ tục công bố đủ điều kiện phân loại trang thiết bị y tế gồm:

+ Trước khi thực hiện phân loại trang thiết bị y tế, tổ chức thực hiện việc phân loại trang thiết bị y tế gửi hồ sơ công bố đủ điều kiện phân loại trang thiết bị y tế;

+ Khi nhận hồ sơ đầy đủ, hợp lệ, Bộ Y tế cấp cho cơ sở thực hiện việc công bố Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố đủ điều kiện phân loại trang thiết bị y tế;

+ Trong thời hạn 03 ngày làm việc, kể từ ngày ghi trên Phiếu tiếp nhận hồ sơ, Bộ Y tế có trách nhiệm công khai trên cổng thông tin điện tử của Bộ Y tế các thông tin sau: Tên, địa chỉ, số điện thoại của cơ sở thực hiện phân loại trang thiết bị y tế và hồ sơ công bố đủ điều kiện phân loại trang thiết bị y tế.

2. Sản xuất và lưu hành đối với trang thiết bị y tế

- Nghị định quy định Điều kiện về nhân sự, cơ sở vật chất, thiết bị và quản lý chất lượng của cơ sở sản xuất trang thiết bị y tế. Hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế, yêu cầu đối với hồ sơ công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế và thủ tục công bố đủ điều kiện sản xuất trang thiết bị y tế.

- Điều kiện lưu hành, số lưu hành và điều kiện của tổ chức đứng tên, công bố tiêu chuẩn áp dụng hoặc cấp giấy

chứng nhận đăng ký lưu hành đối với trang thiết bị y tế.

- Quy định việc công bố tiêu chuẩn áp dụng đối với trang thiết bị y tế thuộc loại A và đăng ký lưu hành đối với trang thiết bị y tế thuộc loại B, C, D.

- Thủ tục công bố tiêu chuẩn áp dụng gồm:

+ Trước khi đưa trang thiết bị y tế thuộc loại A lưu thông trên thị trường, cơ sở chịu trách nhiệm đưa trang thiết bị y tế ra thị trường có trách nhiệm gửi hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng đến Sở Y tế nơi cơ sở đó đặt trụ sở;

+ Khi nhận hồ sơ đầy đủ, hợp lệ, Sở Y tế cấp cho cơ sở thực hiện việc công bố Phiếu tiếp nhận hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng;

+ Trong thời hạn 03 ngày làm việc, kể từ ngày ghi trên Phiếu tiếp nhận hồ sơ,

Sở Y tế có trách nhiệm công khai trên cổng thông tin điện tử các thông tin sau: Tên, phân loại, cơ sở sản xuất, nước sản xuất trang thiết bị y tế; số lưu hành của trang thiết bị y tế; tên, địa chỉ chủ sở hữu trang thiết bị y tế; tên, địa chỉ của chủ sở hữu số lưu hành; tên, địa chỉ của cơ sở bảo hành trang thiết bị y tế và hồ sơ công bố tiêu chuẩn áp dụng của trang thiết bị y tế.

- Ngoài ra Nghị định còn quy định rõ các trường hợp sản xuất, lưu hành, mua bán, cung cấp dịch vụ trang thiết bị y tế; thông tin, nhãn trang thiết bị y tế và quản lý, sử dụng trang thiết bị y tế tại các cơ sở y tế, công bố, đăng ký trực tuyến.

Nghị định 36/2016/NĐ-CP có hiệu lực thi hành từ ngày 01/07/2016.

Nguồn tin: *Điểm TBT-HCM.*

NGÀNH DƯỢC CÓ CÔNG CỤ ISO MỚI ĐỂ NHẬN ĐIỆN THUỐC

Với hàng trăm ngàn loại thuốc kê đơn trên thị trường, ngành dược đối mặt với một thách thức ngày càng lớn và đầy rủi ro. Sự ra đời ngành chóng ngày càng nhiều loại dược phẩm có lẽ càng góp phần tăng thêm sự bất ổn. Đây chính là lúc cần tới tiêu chuẩn ISO IDMP (Identification of medicinal products - Nhận diện dược phẩm).

Cho đến nay, chưa có cách nào để xác định các thành



phần của thuốc trên quy mô toàn cầu. Điều này dẫn tới rất nhiều vấn đề khi mà các tác dụng phụ của thuốc được thông báo ở một nước này nhưng lại được phân tích ở nước khác. Bởi vậy cần có sự phối hợp chặt chẽ hơn giữa các cơ quan có thẩm quyền trong ngành dược cũng như sự minh bạch trong việc thông báo các tác dụng phụ của thuốc nhằm cải thiện quá trình đưa ra quyết định.

Bộ tiêu chuẩn ISO IDMP là một bộ gồm 5 tiêu chuẩn ISO, làm căn cứ cho một hệ thống duy nhất nhằm nhận diện dược phẩm toàn cầu. Bộ tiêu chuẩn này được thiết kế nhằm đảm bảo cho việc cung cấp dịch vụ y tế xuyên biên giới, đặc biệt là việc trao đổi các đơn thuốc điện tử và cấp thuốc theo đơn an toàn. IDMP sẽ ảnh hưởng tới nhiều khâu quan trọng trong một công ty dược phẩm, từ việc đăng ký với cơ quan có thẩm quyền, nghiên cứu và phát triển, sản xuất, phân phối cho tới đảm bảo độ an toàn của sản phẩm.

Lisa Spellman, Giám đốc Tiêu chuẩn Toàn cầu của Hiệp hội Quản lý Thông tin Y tế Hoa Kỳ (AHIMA) kiêm Thư Ký ủy ban kỹ thuật ISO/TC 215 về thông tin y tế tin rằng sự ra đời của bộ tiêu chuẩn IDMP có tác động lớn toàn cầu giúp thay đổi thế giới “Người ta cứ tưởng là bộ tiêu chuẩn này đã có rồi, nhưng thực tế là chưa. Giờ đây, nhờ các chuyên gia ISO, IDMP sẽ cho chúng ta cách thức để quản lý sản phẩm dược toàn cầu cho cả các nhà chức trách cũng như các thầy thuốc trên toàn thế giới”.

Bộ tiêu chuẩn ISO IDMP giúp điều hòa công tác quản lý dược phẩm cho cả ngành dược và các bên liên quan bao gồm các chất được sử dụng trong quá trình sản xuất. Nó được áp dụng trong cả vòng đời của thuốc, từ khi thử nghiệm tới khi phân

phối và cuối cùng là dừng sản xuất. Nó không chỉ giúp giám sát tác dụng phụ của thuốc mà cả quá trình điều trị, chẳng hạn các đơn thuốc điện tử.

Tiến sĩ Herman Diederik, một trong những chuyên gia hàng đầu trong lĩnh vực này giải thích “Việc triển khai tiêu chuẩn ISO IDMP sẽ giúp các nhà khoa học trên toàn thế giới phối hợp được với nhau bằng cách đưa ra những thông tin giá trị. Nó sẽ là một tài liệu tham khảo cho cả các nhà khoa học và các chuyên gia IT, một sự kết hợp giữa trí tuệ và công nghệ thông tin độc nhất vô nhị”.

Theo ISO, bộ tiêu chuẩn này sẽ nêu rõ các định nghĩa về tất cả các dữ liệu cần thiết một cách chắc chắn để giúp phân loại sản phẩm dược được sử dụng cho người.

Năm bộ tiêu chuẩn trong series IDMP gồm:

- + Các chất – ISO 11238.
- + Hình thức đóng gói, đơn vị, quá trình sản xuất và đóng gói – ISO 11239.
- + Đơn vị đo lường - ISO 11240.
- + Thông tin dược phẩm quy định – ISO 11615.
- + Thông tin dược phẩm quy định – ISO 11616.


Bộ tiêu chuẩn ISO IDMP được các cơ quan và tổ chức y tế toàn cầu áp dụng, chẳng hạn như Tổ chức Y tế Thế giới. Sáng kiến này được ủng hộ xuyên biên giới, các cơ quan liên quan ở Mỹ, Canada, Thụy Sĩ đều tuyên bố cam kết áp dụng trong tương lai, còn Nhật Bản, Úc, Nga, và Iran đều thể hiện sự quan tâm. Cơ quan Y tế châu Âu (European Medicines Agency - EMA) cũng cam kết triển khai từ 1 tháng 7 năm 2016.

Nguồn tin: (Biên dịch theo iso.org)

DANH SÁCH DOANH NGHIỆP CÔNG BỐ HỢP CHUẨN/ HỢP QUY TẠI CHI CỤC (TỪ 16/07/2016 ĐẾN 15/08/2016)

Stt	Tên sản phẩm/Tên tổ chức, cá nhân	Địa chỉ
CÔNG BỐ HỢP QUY		
I	Mũ bảo hiểm cho người đi mô tô, xe máy - QCVN 2:2008/BKHCN	
1	Công ty TNHH SX-TM Nhựa Chí Thành V.N	611, Trần Đại Nghĩa, P. Tân Tạo A, Q. Bình Tân
II	Đồ chơi trẻ em - QCVN 3:2009/BKHCN	
1	Công ty Cổ phần SX & TM Nam Hoa	121 Xô Viết Nghệ Tĩnh, P. 17, Q. Bình Thạnh
2	Công ty Cổ phần Mỹ thuật Gia Long	63 Lý Chính Thắng, P. 08, Q. 3
3	Hộ kinh doanh Hân Hân	753/48/16 Khu phố 1, Tỉnh lộ 10, P. Bình Trị Đông B, Q. Bình Tân
4	Công ty TNHH Smart Marketing	40/25 Bùi Viện, P. Phạm Ngũ Lão, Q. 1
5	Công ty TNHH SM TM Thú nhồi bông Thành Đạt	55/1B Lý Chiêu Hoàng, P. 10, Q. 6
III	Thiết bị điện và điện tử - QCVN 4:2009/BKHCN	
1	Công ty TNHH SX-TM-DV Hành Sanh	298/17-19 Khuông Việt, P. Phú Trung, Q. Tân Phú
IV	Tương thích điện từ đối với thiết bị điện và điện tử gia dụng và các mục đích tương tự - QCVN 9:2012/BKHCN	
1	Công ty TNHH Hải Li	Số 12, Đường D1, KDC Him Lam, P. Tân Hưng, Q. 7

DANH SÁCH DOANH NGHIỆP BỊ HỦY BỎ/ ĐÌNH CHỈ/ KHÔI PHỤC THÔNG BÁO TIẾP NHẬN HỒ SƠ CÔNG BỐ HỢP QUY (TỪ 16/7/2016 ĐẾN 15/8/2016)

Stt	Yêu cầu thông báo	Tên doanh nghiệp	Địa chỉ	Sản phẩm, kiểu, loại	Nhãn hiệu
1	Hủy bỏ hiệu lực kết quả tiếp nhận hồ sơ công bố hợp quy từ 02/8/2016	Công ty TNHH Osaka Á Châu	660 Sư Vạn Hạnh, P. 12, Q. 10	17 kiểu loại theo phụ lục đính kèm thông báo tiếp nhận hồ sơ công bố.	

Stt	Yêu cầu thông báo	Tên doanh nghiệp	Địa chỉ	Sản phẩm, kiểu, loại	Nhãn hiệu
2	Hủy bỏ hiệu lực kết quả tiếp nhận hồ sơ công bố hợp quy từ 27/7/2016	Công ty TNHH SX Mũ bảo hiểm Nghĩa Phát	2B60 Tỉnh lộ 10, Xã Phạm Văn Hai, Huyện Bình Chánh	Loại mũ che nửa đầu, có hoặc không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: NP6C, NP13, NP6B, NP6T, NP12.	SAVA
3	Hủy bỏ hiệu lực kết quả tiếp nhận hồ sơ công bố hợp quy từ 01/8/2016	Công ty TNHH Sản xuất Thương mại và Dịch vụ Lâm An	D1/8A Đoàn Nguyễn Tuấn, Xã Qui Đức, Huyện Bình Chánh	- Loại mũ che nửa đầu, có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: LA101. - Loại mũ che nửa đầu, không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: LA102; LA103.	LAM AN
4	Hủy bỏ hiệu lực kết quả tiếp nhận hồ sơ công bố hợp quy từ 25/7/2016	Công ty TNHH SX TM Hoàng Long XNK Phi	99/26 Bùi Tư Toàn, P. An Lạc, Q. Bình Tân	- Loại mũ che nửa đầu, có kính và không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: HPL-01, HPL-02, HPL-03, HPL-05, HPL-06. - Loại mũ che nửa đầu, không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: HPL-04.	ACK
5	Đình chỉ hiệu lực kết quả tiếp nhận hồ sơ công bố hợp quy từ 27/7/2016	Công ty TNHH SX Mũ bảo hiểm Nghĩa Phát	2B60 Tỉnh lộ 10, Xã Phạm Văn Hai, Huyện Bình Chánh	- Loại mũ che nửa đầu, có hoặc không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: NP6H, NP6A, NP6M, NP6F, NP6D. - Loại mũ che cả đầu và tai, có hoặc không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: NP1.	SAVA
6	Đình chỉ hiệu lực kết quả tiếp nhận hồ sơ công bố hợp quy từ 02/8/2016	Công ty TNHH Công Mệnh	520/7 Hương Lộ 2, Khu phố 2, P. Bình Trị Đông, Q. Bình Tân	- Loại mũ che nửa đầu, không kính và có kính chắn gió không màu, cỡ lớn. Kiểu: A1, A2. - Loại mũ che nửa đầu, không có kính chắn gió, cỡ lớn. Kiểu: 6B.	NBT HELMET MOTOR INDES HELMET

(Danh sách này được cập nhật liên tục trên website www.chicuctdc.gov.vn)

DANH MỤC VĂN BẢN QUY PHẠM PHÁP LUẬT MỚI BAN HÀNH

Stt	Loại văn bản / Số hiệu	Trích yếu nội dung	Ngày ban hành	Ngày hiệu lực
1	Nghị định số 36/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định việc quản lý trang thiết bị y tế	15/05/2016	01/07/2016
2	Nghị định số 58/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Nghị định quy định chi tiết về kinh doanh sản phẩm, dịch vụ mật mã dân sự và xuất khẩu, nhập khẩu sản phẩm mật mã dân sự.	01/07/2016	01/07/2016
3	Nghị định số 66/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định điều kiện đầu tư kinh doanh về bảo vệ và kiểm dịch thực vật; giống cây trồng; nuôi động vật rừng thông thường; chăn nuôi; thủy sản; thực phẩm.	01/07/2016	01/07/2016
4	Nghị định số 67/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định về điều kiện sản xuất, kinh doanh thực phẩm thuộc lĩnh vực quản lý chuyên ngành của Bộ Y tế.	01/07/2016	01/07/2016
5	Nghị định số 77/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Sửa đổi, bổ sung một số quy định về điều kiện đầu tư kinh doanh trong lĩnh vực mua bán hàng hóa quốc tế, hóa chất, vật liệu nổ công nghiệp, phân bón, kinh doanh khí, kinh doanh thực phẩm thuộc phạm vi quản lý nhà nước của Bộ Công Thương.	01/07/2016	01/07/2016
6	Nghị định số 87/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định về điều kiện kinh doanh mũ bảo hiểm cho người đi mô tô, xe máy.	01/07/2016	01/07/2016
7	Nghị định số 91/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Về quản lý hóa chất, chế phẩm diệt côn trùng, diệt khuẩn dùng trong lĩnh vực gia dụng và y tế.	01/07/2016	01/07/2016
8	Nghị định số 92/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định về các ngành, nghề kinh doanh có điều kiện trong lĩnh vực hàng không dân dụng.	01/07/2016	01/07/2016

Stt	Loại văn bản / Số hiệu	Trích yếu nội dung	Ngày ban hành	Ngày hiệu lực
9	Nghị định số 93/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định về điều kiện sản xuất mỹ phẩm.	01/07/2016	01/07/2016
10	Nghị định số 96/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định điều kiện về an ninh, trật tự đối với một số ngành, nghề đầu tư kinh doanh có điều kiện.	01/07/2016	01/07/2016
11	Nghị định số 102/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Quy định điều kiện kinh doanh thuốc.	01/07/2016	01/07/2016
12	Nghị định số 115/2016/NĐ-CP của Chính phủ	Sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 163/2013/NĐ-CP ngày 12 tháng 11 năm 2013 của Chính phủ quy định về xử phạt vi phạm hành chính trong lĩnh vực hóa chất, phân bón và vật liệu nổ công nghiệp.	08/07/2016	15/09/2016

Nguồn tin: Diểm TBT-HCM.

THÔNG BÁO TỪ WTO

TT	Quốc gia	Thông báo	Ngày phát hành	Hạn góp ý	Sản phẩm
1	Uganda	G / TBT / N / UGA / 551	2/8/2016	1/10/2016	Khoai tây tươi hoặc ướp lạnh.
2	Uganda	G / TBT / N / UGA / 552	2/8/2016	1/10/2016	Cà rốt, củ cải, xà lách, củ cải đường, cây củ hạ, củ cải tươi hoặc ướp lạnh.
3	Uganda	G / TBT / N / UGA / 555	2/8/2016	1/10/2016	Hành, hành tằm, tỏi, tỏi tây và các loại rau khác (rau dại) rau họ hành, tỏi, tươi hoặc ướp lạnh.
4	Argentina	G / TBT / N / ARG / 304	25/7/2016	23/9/2016	Bao bì giấy

TT	Quốc gia	Thông báo	Ngày phát hành	Hạn góp ý	Sản phẩm
5	Brazil	G / TBT / N / BRA / 687	11/8/2016	10/10/2016	Thủ tục nhập khẩu và xuất khẩu các sản phẩm hàng hóa để nghiên cứu khoa học, công nghệ và nghiên cứu con người.
6	Brazil	G / TBT / N / BRA / 534 / Add.2	29/7/2016	27/9/2016	Điện đun nước nóng tức nước hoặc tích tụ nhiệt và nóng kiểu nhúng điện; thiết bị điện để sưởi ấm không gian hoặc đất, chăm sóc làm nóng bằng điện tóc (ví dụ như máy sấy, bàn là uốn, máy sưởi) và máy sấy khô tay; bàn là điện; thiết bị gia dụng điện khác; điện trở đốt nóng bằng điện.
7	Brazil	G / TBT / N / BRA / 560 / Add.4	29/7/2016	27/9/2016	Thiết bị truyền kết hợp thu.

Nguồn tin: www.tbtimes.wto.org

ĐIỂM THÔNG BÁO VÀ HỎI ĐÁP VỀ TBT TẠI THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH

263 Điện Biên Phủ, Phường 7, Quận 3, Thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại: (+0848) 39.300.972

Fax: (+0848) 39.307.206

Website: <http://tbthcm.org.vn>

Email: tbt.skhen@tphcm.gov.vn

