

**Bản đăng ký xét công nhận
đạt tiêu chuẩn chức danh Giáo sư**



**BẢN ĐĂNG KÝ XÉT CÔNG NHẬN ĐẠT TIÊU CHUẨN
CHỨC DANH: GIÁO SƯ**

Mã hồ sơ:

Đối tượng đăng ký: Giảng viên ; Giảng viên thỉnh giảng
Ngành: **DƯỢC** Chuyên ngành:

A. THÔNG TIN CÁ NHÂN

- Họ và tên người đăng ký: **TRẦN THÀNH ĐẠO**
- Ngày tháng năm sinh: 10/11/1964; Nam ; Nữ ; Quốc tịch: VIỆT NAM;
Dân tộc: Kinh; Tôn giáo: Không
- Đảng viên Đảng Cộng sản Việt Nam:
- Quê quán: Xã Bình Tân, Huyện Tây Sơn, Tỉnh Bình Định
- Nơi đăng ký hộ khẩu thường trú: 406 Âu Cơ, Phường 10, Quận Tân Bình, TP. Hồ Chí Minh
- Địa chỉ liên hệ: 406 Âu Cơ, Phường 10, Quận Tân Bình, Thành phố Hồ Chí Minh
Điện thoại nhà riêng:; Điện thoại di động: 0903716482; E-mail: daott@ump.edu.vn

7. Quá trình công tác (công việc, chức vụ, cơ quan):

Từ 1991 đến 1993: Trợ giảng, BM. Hóa Dược, Khoa Dược, ĐHY Dược P.HCM
Từ 1994 đến 2000: Giảng viên, BM. Hóa Dược, Khoa Dược, ĐHY Dược P.HCM
Từ 2001 đến 2004: Nghiên cứu sinh, Đại học Quốc gia Kangwon, Hàn Quốc
Từ 2004 đến 2019: Giảng viên, Giảng viên chính (2007), Giảng viên cao cấp (2016)

Chức vụ được phân công:

- + Phó trưởng Ban Quản lý đào tạo Khoa Dược, ĐHY Dược TP.HCM (2012-2013)
- + Trưởng Ban Quản lý đào tạo Khoa Dược, ĐHY Dược TP.HCM (2013-2018)
- + Phó trưởng Bộ môn Hóa Dược, Khoa Dược, ĐHYD TP.HCM (2015-2020)
- + Phó trưởng khoa, Khoa Dược, ĐHY Dược TP.HCM (2017-2022)

Chức vụ hiện nay: Phó trưởng Khoa Dược và Phó trưởng Bộ môn Hóa Dược;

Chức vụ cao nhất đã qua: Phó trưởng Khoa Dược

Cơ quan công tác hiện nay: Đại học Y Dược Thành phố Hồ Chí Minh

Địa chỉ cơ quan: 217 Hồng Bàng, phường 11, quận 5, thành phố Hồ Chí Minh

Điện thoại cơ quan: (028) 3855 8411; (028)38295641

Thỉnh giảng tại cơ sở giáo dục đại học (nếu có):

8. Đã nghỉ hưu từ tháng năm

Nơi làm việc sau khi nghỉ hưu (nếu có):

Tên cơ sở giáo dục đại học nơi hợp đồng thỉnh giảng 3 năm cuối (tính đến thời điểm hết hạn
nộp hồ sơ):

9. Học vị:

- Được cấp bằng ĐH ngày 20 tháng 06 năm 1991, ngành: Dược, chuyên ngành: Dược sĩ đa khoa; Nơi cấp bằng ĐH: Đại học Y Dược Thành phố Hồ Chí Minh, VIỆT NAM
- Được cấp bằng ThS ngày 11 tháng 05 năm 1998 ngành: Dược; chuyên ngành: Bào chế và Công nghiệp Dược; Nơi cấp bằng ThS: Đại học Y Dược Thành phố Hồ Chí Minh, VIỆT NAM
- Được cấp bằng TS ngày 31 tháng 08 năm 2004, ngành: Dược, chuyên ngành: Hóa Dược - Bào chế; Nơi cấp bằng TS: Đại học quốc gia Kangwon, Hàn Quốc (Kangwon National University, Republic of KOREA)

10. Đã được công nhận chức danh PGS ngày 18 tháng 11 năm 2009, ngành: Dược, được bổ nhiệm chức danh phó giáo sư ngày 17 tháng 05 năm 2010.

11. Đăng ký xét đạt tiêu chuẩn chức danh GIÁO SƯ tại HĐGS cơ sở: Đại học Y Dược TP. Hồ Chí Minh

12. Đăng ký xét đạt tiêu chuẩn chức danh GIÁO SƯ tại HĐGS ngành, liên ngành: DƯỢC

13. Các hướng nghiên cứu chủ yếu:

- 1) Tổng hợp hóa dược (nguyên liệu làm thuốc): xây dựng qui trình tối ưu tổng hợp các thuốc tim mạch, hen suyễn như amlodipin, felodipin, nifedipin, isosorbid dinitrat, isosorbid mononitrat, diphyllin, acefyllin, doxofyllin, 8-clorotheophyllin...nhằm mục tiêu tạo cơ sở khoa học và thực tiễn để áp dụng vào chương trình phát triển công nghiệp Hóa dược trong nước.
- 2) Nghiên cứu sàng lọc tác dụng sinh học *in vitro*, *in vivo* nhóm dẫn chất có cấu trúc flavonoid (chalcon, auron, flavon,...), bao gồm các nội dung bán tổng hợp, tổng hợp toàn phần và đánh giá tác động sinh học (chống oxi hóa, kháng viêm, kháng acetylcholinesterase, kháng vi sinh vật, kháng lipase, kháng amylase...) tìm ra chất có tác dụng tốt dùng làm chất khởi nguồn (lead compound) cho nghiên cứu sàng lọc ảo hoặc chuyển sang giai đoạn thử nghiệm sâu hơn phát triển thành chất tìm năng trở thành thuốc mới trong tương lai.
- 3) Xây dựng mô hình phân loại sàng lọc ảo tác dụng của thuốc phục vụ nghiên cứu phát triển thuốc mới, hỗ trợ cho hướng nghiên cứu trên.
- 4) Tổng hợp chất chuẩn dùng trong kiểm nghiệm, đặc biệt tạp chất liên quan hiện nay phải nhập với giá rất đắt.

14. Kết quả đào tạo và nghiên cứu khoa học:

- Đã hướng dẫn 2 NCS bảo vệ thành công luận án TS;
- Đã hướng dẫn 15 HVCH bảo vệ thành công luận văn ThS
- Đã (chủ trì) hoàn thành 01 đề tài NCKH cấp quốc gia (Bộ Công thương, Chương trình Hóa Dược quốc gia), 01 đề tài Nafosted (Bộ KH-CN); 02 đề tài cấp sở (Sở KH-CN TP.HCM); 31 đề tài cấp cơ sở (Đại học Y Dược TP.HCM). Tham gia (nghiên cứu chính) 01 đề tài cấp Bộ (Bộ Y tế) và 1 đề tài Nafosted đã nghiệm thu.
- Đã công bố 113 bài báo KH, trong đó 19 bài báo KH trên tạp chí quốc tế có uy tín; 04 bài báo trên tạp chí quốc tế khác;

- Đã được cấp (số lượng) bằng chế, giải pháp hữu ích;
- Số lượng sách đã xuất bản 02, trong đó 02 thuộc nhà xuất bản có uy tín trong nước (NXB Giáo dục Việt Nam);
- Số lượng chương sách: đã xuất bản 2 chương sách (trong vai trò chủ biên) được nhà xuất bản uy tín quốc tế (IGI Global) xuất bản năm 2015.
- Số lượng tác phẩm nghệ thuật, thành tích thể dục, thể thao đạt giải thưởng quốc gia, quốc tế.

Giới thiệu 5 công trình khoa học tiêu biểu nhất:

1. Tuong-Ha Do, Dai-Minh Nguyen, Van-Dat Truong, Thi-Hong-Tuoi Do, Minh-Tri Le, Thanh-Quan Pham, Khac-Minh Thai* and **Thanh-Dao Tran***. Synthesis and Selective Cytotoxic Activities on Rhabdomyosarcoma and Noncancerous Cells of Some Heterocyclic Chalcones. *Molecules/MDPI* (IF:3,098) **2016**, 21(3), 329. (ISSN 1420-3049; IF: 3,098; SCIE) (<http://dx.doi.org/10.3390/molecules21030329>).
 2. **Thanh-Dao Tran***, Thi-Cam-Vi Nguyen, Ngoc-Son Nguyen, Dai-Minh Nguyen, Thi-Thu-Ha Nguyen, Minh-Tri Le and Khac-Minh Thai*. Synthesis of Novel Chalcones as Acetylcholinesterase Inhibitors. *Applied Sciences*. **2016**, Vol. 6, Issue 7, 198. (<http://dx.doi.org/10.3390/app6070198>), (ISSN: 2076-3417; IF 1.689; SCIE).
 3. **Thanh-Dao Tran,*** Tuong-Ha Do, Ngoc-Chau Tran, Trieu-Du Ngo, Thi-Ngoc-Phuong Huynh, Cat-Dong Tran, and Khac-Minh Thai*. Synthesis and anti Methicillin Resistant Staphylococcus aureus activity of substituted chalcones alone and in combination with non-beta-lactam antibiotics. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters*, **2012**, Vol. 22 (14), pp. 4555-4560. (<http://dx.doi.org/10.1016/j.bmcl.2012.05.112>), (ISSN 0960-894X; IF: 2,442; SCI).
 4. **Thanh-Dao Tran***, Thi-Thao-Nhu Nguyen, Tuong-Ha Do, Thi- Ngoc-Phuong Huynh, Cat-Dong Tran and Khac-Minh Thai*. Synthesis and Antibacterial Activity of Some Heterocyclic Chalcone Analogues Alone and in Combination with Antibiotics. *Molecules* **2012**, 17(6), pp. 6684-6696. (ISSN 1420-3049; IF: 3,098; SCIE) <https://doi.org/10.3390/molecules17066684>,
 5. **Thanh-Dao Tran***, Haeil Park, Hyun Pyo Kim, Gerhard F. Ecker, Khac-Minh Thai*. Inhibitory activity of prostaglandin E2 production by the synthetic 2'-hydroxychalcone analogues: synthesis and SAR study. *Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters /Elsevier* (IF=2.6), Vol. 19, Issue 6, pp 1650-1653 (**2009**). (<http://dx.doi.org/10.1016/j.bmcl.2009.02.001>), (ISSN 0960-894X; IF: 2,442; SCI).
15. Khen thưởng (các huân chương, huy chương, danh hiệu):
- Kỷ niệm chương vì sự nghiệp Giáo dục (Bộ trưởng BGDĐT, năm 2013, Số 5451/QĐ-BGDĐT, ngày 15/11/2013.
 - Kỷ niệm chương vì thế hệ trẻ (BCH TW Đoàn TNCSHCM, năm 2014, Số 198QĐ/TWĐTN, ngày 08/05/2014.
 - Chiến sĩ thi đua cấp Bộ (Bộ trưởng Bộ Y tế, 2013, Số 3183/QĐ-BYT, ngày 28/08/2013.
 - Bằng khen của Bộ trưởng Bộ Y tế, 2018, Số 1716/QĐ-BYT, ngày 12/03/2018.
16. Kỷ luật (hình thức từ khiển trách trở lên, cấp ra quyết định, số quyết định và thời hạn hiệu lực của quyết định): Không có.

B. TỰ KHAI THEO TIÊU CHUẨN CHỨC DANH GIÁO SƯ

1. Tiêu chuẩn và nhiệm vụ của nhà giáo: đáp ứng đầy đủ các tiêu chuẩn của nhà giáo theo quy định Luật Giáo dục.

- Có lối sống lành mạnh, văn minh, chuẩn mực, tác phong làm việc khoa học, nghiêm túc, ứng xử thân thiện với sinh viên, học viên sau đại học.
- Có lập trường, tư tưởng chính trị vững vàng, tâm huyết, trách nhiệm với nghề nghiệp, giữ gìn phẩm chất, danh dự, uy tín của nhà giáo.
- Có năng lực chuyên môn, ngoại ngữ và ứng dụng công nghệ thông tin trong công tác giảng dạy đại học và sau đại học, nghiên cứu khoa học, hướng dẫn sinh viên, học viên, nghiên cứu sinh thực hiện đề tài tốt nghiệp (khóa luận, luận văn, luận án).
- Có kiến thức, kỹ năng nghiệp vụ sư phạm đáp ứng yêu cầu của hoạt động dạy học và giáo dục.
- Có năng lực lập kế hoạch, tổ chức quá trình dạy học và giáo dục giúp cho nhà trường xây dựng, đổi mới chương trình đào tạo, lập kế hoạch, thời khóa biểu giảng dạy cho các chương trình đại học, thạc sĩ và tiến sĩ.
- Áp dụng được các phương pháp, khai thác, phát triển học liệu, phương tiện dạy học hiệu quả, phù hợp đối tượng học sinh.
- Sử dụng được các công cụ, phương pháp đánh giá học sinh đúng quy định, hỗ trợ học sinh tiến bộ trong quá trình học tập và rèn luyện.
- Tư vấn, hướng dẫn, chăm sóc, hỗ trợ học sinh trong quá trình học tập và hướng nghiệp.
- Tạo được mối quan hệ hợp tác, hỗ trợ đồng nghiệp và cấp trên, tạo môi trường văn hóa trong trường học.
- Tạo được mối quan hệ hợp tác chặt chẽ với các bên có liên quan.

2. Thời gian tham gia đào tạo, bồi dưỡng từ trình độ đại học trở lên: Tổng số 29 năm.

Bảng kê thâm niên giảng dạy từ năm trong 6 năm tính đến khi nộp hồ sơ:

TT	Năm học	Hướng dẫn NCS		HD luận văn ThS	HD đồ án, khóa luận tốt nghiệp ĐH	Giảng dạy (tiết)		Tổng số giờ giảng /số giờ quy đổi
		Chính	Phụ			Đại học	Sau đại học	
1	2013-2014	1	0	1	2	278	246	524
2	2014-2015	2	1	2	2	404	231	635
3	2015-2016	2	2	1	1	397	93	490
3 năm học cuối:								
4	2016-2017	1	2	1	1	480	78	558
5	2017-2018	2	2	1	1	385	217	602
6	2018-2019	1	2	1	1	315	65	380

3. Ngoại ngữ:

3.1. Ngoại ngữ thành thạo phục vụ chuyên môn: tiếng Anh

a) Được đào tạo ở nước ngoài :

- Bảo vệ luận án TS hoặc TSKH ; Tại nước: HÀN QUỐC năm 2004.

(NCS từ năm 2001 đến năm 2004 tại Kangwon National University, Hàn Quốc)

b) Được đào tạo ngoại ngữ trong nước :

- Trường ĐH cấp bằng tốt nghiệp ĐH ngoại ngữ:số bằng:; năm cấp:.....

c) Giảng dạy bằng tiếng nước ngoài □:

- Giảng dạy bằng ngoại ngữ :

- Nơi giảng dạy (cơ sở đào tạo, nước):

d) Đối tượng khác □ ; Diễn giải:

3.2. Tiếng Anh (văn bằng, chứng chỉ): Chứng chỉ trình độ C, Trường đại học Sư phạm thành phố Hồ Chí Minh cấp (1997)

4. Hướng dẫn thành công NCS làm luận án TS và học viên làm luận văn ThS (đã được cấp bằng/có quyết định cấp bằng)

TT	Họ tên NCS hoặc HV	Đối tượng		Trách nhiệm HD		Thời gian hướng dẫn từ đến ...	Cơ sở đào tạo	Năm được cấp bằng/có quyết định cấp bằng
		NCS	HV	Chính	Phụ			
1	Đỗ Tường Hạ	X		X		12/2009 - 07/2017	Trường Đại học Bách Khoa TP. HCM	Cấp bằng năm 2018, Số hiệu bằng QH0120-1700014
2	Nguyễn Thị Cẩm Vi	X		X		10/2011 - 09/2018	Học viện Công nghệ hóa học	QĐ cấp bằng, Số 1811/QĐ-HVKHCN, (28/12/2018)

Ghi chú: Ứng viên chức danh GS chỉ kê khai số lượng NCS.

5. Biên soạn sách phục vụ đào tạo đại học và sau đại học

(Tách thành 2 giai đoạn: Đối với ứng viên chức danh PGS: Trước khi bảo vệ học vị TS và sau khi bảo vệ học vị TS; đối với ứng viên GS: Trước khi được công nhận chức danh PGS và sau khi được công nhận chức danh PGS)

TT	Tên sách	Loại sách	Nhà xuất bản và năm xuất bản	Số tác giả	Viết MM hoặc CB, phần biên soạn	Xác nhận của CS GDDH (Số văn bản xin sử dụng sách)
Trước khi đạt chuẩn PGS						
1	Hóa Dược 1	GT	NXBY học, 2009 (Tái bản lần thứ 6, 2018)	7	MM (4 chương, 81 trang) 1. Kháng sinh họ Macroid và các kháng sinh tương đồng <i>Từ trang 239 đến 261 (23 tr.)</i> 2. Kháng sinh họ Lincosamid <i>Từ trang 262 đến 265. (7 tr.)</i> 3. Kháng sinh họ cyclin <i>Từ trang 269 đến 285 (17 tr.)</i>	Mã số sách: 7K836Y8-DAI; QĐ sử dụng sách Số 1917/QĐ-ĐHYD-ĐT, ngày 29/06/2016

					4. Kháng sinh họ peptid <i>Từ trang 286 đến 301 (16 tr.)</i> 5. Thuốc chống độc <i>Từ trang 434 đến 451 (18 tr.)</i>	
2	Hóa Dược 2	GT	<i>NXB GD, (2009, tái bản lần thứ 5, 2018)</i>	6	CB + BS (4 chương tổng cộng 94 trang). 1. (BSC) Thuốc kích thích thần kinh trung ương <i>Từ trang 205 đến 215 (11 tr.)</i> 2. (BSC) Thuốc an thần gây ngủ <i>Từ trang 285 đến 309 (25 tr.)</i> 3. (BSC) Thuốc gây tê <i>Từ trang 356 đến 367 (12 tr.)</i> 4. (MM) Thuốc tác động trên hệ hô hấp <i>Từ trang 416 đến 461 (46 tr.)</i>	Mã số sách: 7K797Y9-DAI; QĐ sử dụng sách Số 1917/QĐ- ĐHYD-ĐT, ngày 29/06/2016
Sau khi đạt chuẩn phó giáo sư						
3	Book Chapter Chapter 9 Computational Approaches for the Discovery of Novel Hepatitis C Virus NS3/4A and NS5B Inhibitors	TK	IGI Global ISSN: 2327-5448; eISSN: 2327-5456	6*	Tác giả chính + biên soạn, Chương sách gồm 36 trang (318 - 353)	Giấy xác nhận Số 830/GXN- ĐHYD-SĐH, ngày 27/06/2019
4	Book Chapter Chapter 7 QSAR Studies on Bacterial Efflux Pump Inhibitors.	TK	IGI Global ISSN: 2327-5448; eISSN: 2327-5456	5	Tác giả chính + Biên soạn Chương sách gồm 41 trang	Giấy xác nhận Số 830/GXN- ĐHYD-SĐH, ngày 27/06/2019
5	Câu hỏi trắc nghiệm Hóa dược 2	HD		8	Tác giả chính + Biên soạn Sách có 280 trang, 970 câu hỏi của 10 chương lý thuyết Hóa dược 2	Đang thẩm định, bổ sung

- Trong đó, sách chuyên khảo xuất bản ở NXB uy tín trên thế giới sau khi được công nhận PGS (đối với ứng viên chức danh GS) hoặc cấp bằng TS (đối với ứng viên chức danh PGS):

Các chữ viết tắt: CK: sách chuyên khảo; GT: sách giáo trình; TK: sách tham khảo; HD: sách hướng dẫn; MM: viết một mình; CB: chủ biên; phần ứng viên biên soạn đánh dấu từ trang.... đến trang..... BSC: biên soạn chung

6. Thực hiện nhiệm vụ khoa học và công nghệ đã nghiệm thu

TT	Tên nhiệm vụ khoa học và công nghệ (CT, ĐT...)	CN/PCN/TK	Mã số và cấp quản lý	Thời gian thực hiện	Thời gian nghiệm thu (ngày, tháng, năm)
<i>Sau khi được công nhận PGS</i>					
1	Nghiên cứu qui trình công nghệ tổng hợp 3 dẫn xuất từ theophyllin	CN	CNHD.ĐT.046/13-14 Cấp nhà nước (Chương trình NCKHCN trong điểm Quốc gia, Bộ Công thương)	2013-2016	23/12/2016 (Khá)
2	Tổng hợp và khảo sát tác động kháng <i>Staphylococcus aureus</i> đề kháng methicillin của dẫn chất chalcon riêng rẽ hoặc phối hợp với kháng sinh.	CN	104.01.105.09 (Nafosted, Bộ KH-CN)	12/2009 - 11/2012	29/09/2012 (Đạt)
3	Tổng hợp và khảo sát tác động kháng viêm một số dẫn chất flavonoid	CN	Số: 382/HĐ-SKHCN Sở KH-CN TP. HCM	11/2007 - 08/2010	27/10/2010 (Khá)
4	Tổng hợp amlodipin besylat được dụng	CN	Số 381/HĐ-SKHCN Sở KH-CN TP. HCM	11/2007 - 05/2013	15/05/2013 (Đạt)

Các chữ viết tắt: CT: Chương trình; ĐT: Đề tài; CN: Chủ nhiệm; PCN: Phó chủ nhiệm; TK: Thư ký.

7. Kết quả nghiên cứu khoa học và công nghệ đã công bố (bài báo khoa học, sáng chế/giải pháp hữu ích, giải thưởng quốc gia/quốc tế)

7.1. Bài báo khoa học đã công bố

- Bài báo đăng trên tạp chí khoa học quốc tế uy tín sau khi được công nhận PGS hoặc cấp bằng TS: 13 bài trên tạp chí uy tín.

a) Các bài báo đăng trong các tạp chí uy tín

TT (bài)	Tên bài báo	Số tác giả	Tên tạp chí hoặc kỷ yếu khoa học	Tạp chí quốc tế uy tín (và IF)	Số trích dẫn của bài báo	Tập/số	Trang	Năm công bố
<i>Sau khi được công nhận PGS</i>								
1	Synthesis, in-vitro Acetylcholinesterase Inhibitory Activity Evaluation and Docking Investigation of Some Chalcones	5*	MedPharmRes ISSN 2615-9139			1/1	15-25	2017
2	Virtual Screening, Oriented-synthesis and Evaluation of Lipase Inhibitory Activity of Benzyl Amino Chalcone Derivatives	5**	MedPharmRes ISSN 2615-9139			1/1	26-35	2017
3	Machine learning-, rule- and pharmacophore based classification on the inhibition of P-glycoprotein and NorA.	4		SAR and QSAR in Environmental Research/ Taylor&Francis IF: 2,227	2	27/09	747-780	2016

4	Computational predictive models for P-glycoprotein inhibition of in-house chalcone derivatives and drug-bank compounds	4		<i>Molecular Diversity</i> / Springer IF:2,229	3	20/04	945-961	2016
5	Synthesis of Novel Chalcones as Acetylcholinesterase Inhibitors	7**		Applied Sciences/MPDI IF:1,689	5	06/07	198	2016
6	Synthesis and Selective Cytotoxic Activities on Rhabdomyosarcoma and Noncancerous Cells of Some Heterocyclic Chalcones	8**		<i>Molecules</i> /MPDI IF:3,098	3	26/03	329	2016
7	A new and effective approach to the synthesis of sulfuraphane	6		<i>Letters in Organic Chemistry/Bentham science</i> IF:0,539	1	13/01	07-10	2016
8	Computational assay of Zanamivir binding affinity with original and mutant influenza neuraminidase 9 using molecular docking	8		<i>Journal of Theoretical Biology/Elsevier</i> IF:1,833	6	19/01	31-39	2015
9	Three and four-class classification models for P-glycoprotein inhibitors using the counter propagation neural networks	6		<i>SAR and QSAR in Environmental Research</i> Taylor&Francis IF: 2,227	6	26/02	139-163	2015
10	Virtual Screening for Novel <i>Staphylococcus aureus</i> NorA Efflux Pump Inhibitors from Natural Products	7		<i>Medicinal Chemistry/ Bentham Science</i> IF:2,631	21	11/02	135-155	2015
11	Pharmacophore modeling for antitargets	4		<i>Current Topics in Medicinal Chemistry/ Bentham Science</i> IF:3,374	11	13/09	1002-1014	2013
12	QSAR Modeling on Benzo[c]phenanthridine Analogues as Topoisomerase I Inhibitors and Anti-cancer Agents	4		<i>Molecules</i> /MDPI IF:3,098	10	17/05	5690-5712	2012
13	A Support Vector Machine Classification Model for Benzo[c]phenanthridine Analogues with Topoisomerase-I Inhibitory Activity	5		<i>Molecules</i> /MDPI IF:3,098	4	17/04	4560-4582	2012

14	Synthesis and anti-Methicillin Resistant <i>Staphylococcus aureus</i> activity of substituted chalcones alone and in combination with non-beta-lactam antibiotics	7**		<i>Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters/ Elsevier</i> IF:2,442	36	22/14	4555-4560	2012
15	Synthesis and Antibacterial Activity of Some Heterocyclic Chalcone Analogues Alone and in Combination with Antibiotics	6**		<i>Molecules/MDPI</i> IF:3,098	90	17/06	6684-6696	2012
16	Synthesis, Antioxidant and Antimicrobial Activities of a Novel Series of Chalcones, Pyrazolic Chalcones, and Allylic Chalcones	2	<i>Pharmacology & Pharmacy/ Scientific Research</i> IF: 0,72		76	2	282-288	2011

*: tác giả chính đứng đầu, **: tác giả chính coresponding

TT	Tên bài báo	Số tác giả	Tên tạp chí hoặc kỷ yếu khoa học	Tạp chí quốc tế uy tín (và IF)	Số trích dẫn của bài báo	Tập/số	Trang	Năm công bố
Trước khi được công nhận PGS								
17	Inhibitory activity of prostaglandin E2 production by the synthetic 2'-hydroxychalcone analogues: synthesis and SAR study	4*		<i>Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters /Elsevier</i> IF: 2.442	43	19/06	1650-53	2009
18	Synthesis and iNOS Inhibitory Activities of Thioflavones	3*		<i>Arch. Pharmacol Res/Springer</i> IF: 2,459 (2019)	4	28/06	652-656	2005
19	Synthesis and Inhibition of PGE2 production of 6,8-disubstituted chrysin derivatives	3		<i>European Journal of Medicinal Chemistry/Elsevier</i> IF: 4,833 (2019)	54	40	943-948	2005
20	Synthesis and biological activity of 8-arylflavones	5*		<i>Arch. Pharmacol Res/Springer</i> IF:2,330	26	27/03	278-282	2004
21	Synthesis and inhibitory activity against COX-2 catalyzed prostaglandin production of chrysin derivatives	6*		<i>Bioorganic & Medicinal Chemistry Letters /Elsevier</i> IF: 2,442 (2018)	102	14/05	1165-67	2004
22	Synthesis and PGE2 inhibitory Activity of 5,7-Dihydroxyflavones and their O-methylated flavone analogs.	5*		<i>Arch. Pharmacol Res /Springer</i> IF: 2,459 (2019)	22	26/05	345-50	2003

23	Synthesis and PGE2 Inhibitory Activity of Vinylated and Allylated Chrysin Analogues	6*		Arch. Pharmacol Res /Springer IF: 2,458 (2019)	19	26/08	581-84	2003
Các bài đăng trên các tạp chí quốc tế khác có phản biện (sau đạt chuẩn PGS)								
21	Synthesis, Antioxidant and Antimicrobial Activities of a Novel Series of Chalcones, Pyrazolic Chalcones, and Allylic Chalcones	2	Pharmacology & Pharmacy/ Scientific Research IF: 0,72		76	2	282-288	2011
22	Synthesis, in-vitro Acetylcholinesterase Inhibitory Activity Evaluation and Docking Investigation of Some Chalcones	5*	MedPharmRes			1/1	15-25	2017
23	Virtual Screening, Oriented-synthesis and Evaluation of Lipase Inhibitory Activity of Benzyl Amino Chalcone Derivatives	5**	MedPharmRes			1/1	26-35	2017

*: tác giả chính đứng đầu, **: tác giả chính coresponding

b) Proceeding hội nghị khoa học quốc tế có phản biện

TT	Tên bài báo	Số tác giả	Hội nghị quốc gia	Hội nghị quốc tế	Số trích dẫn	Tập/số	Trang	Năm công bố
1	Synthesis and inhibitory activitive of prostaglandin production of 7-oxygenated-flavone analogs.	3*		The Fourth Indochina Conference on Pharmaceutical Science, VN		1	317-322	2005
2	Application of Suzuki Coupling Reaction for Preparation of Some Arylchrysin Analogues. (Published in 2008 by MDPI, Basel, Switzerland).	2*		The 12th International electronic conference on synthetic organic chemistry, Switzerland (ISBN 3-906980-20-0)			6pages	2008
3	Synthesis and Comparison of Anti-inflammatory Activity of Chrysin Derivatives.	3**		The 12th International electronic conference on synthetic organic chemistry			7pages	2008
4	Development of a HPLC method for simultaneous quantitative determination of two meloxciam related	3		The Eighth Indochina Conference on Pharmaceutical Science, VN			302-305	2013

	impurities.							
5	Synthesis and standardization of n-[(2z)-3-ethyl-5-methyl-1,3-thiazol-2(3h)-ylidene]-4-hydroxy-2-methyl-2h-1,2-benzothiaz-ine-3-carboxamide-1,1-dioxide as impurity D of meloxicam.	3**			The Eighth Indochina Conference on Pharmaceutical Science, VN		333-337	2013
6	Synthesis and Biological Evaluation of (Z)-2-ethylidene-benzofuran-3(2H)-on Derivatives as Novel Inhibitors of Acetylcholinesterase	4			The Eighth Indochina Conference on Pharmaceutical Science, VN		46-123	2013
7	Design, Synthesis and Biological Evaluation of some Chalcone Derivatives as potential Pancrelase Lipase Inhibitors	6**			The 17th International electronic conference on synthetic organic chemistry			2013

*: tác giả chính đứng đầu, **: tác giả chính coresponding

c) Các bài đăng trên tạp chí chuyên ngành trong nước

TT	Tên bài báo	Số tác giả	Tên tạp chí hoặc kỷ yếu khoa học	Tạp chí quốc tế uy tín (và IF)	Số trích dẫn của bài báo	Tập/số	Trang	Năm công bố
Sau khi đạt chuẩn phó giáo sư								
1	Nghiên cứu xây dựng mô hình QSAR nhị phân và Pharmacophore trên các chất ức chế cytochrom P450 CYP 2D6	8*	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/5	7-10	2019
2	Nghiên cứu QSAR và mô hình docking trên các chất làm bền cấu trúc G-quadruplex	2*	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/4	8-12	2019
3	Nghiên cứu mô hình 2D-QSAR trên các dẫn chất ức chế telomerase	8	<i>Tạp chí Dược học</i>			59 (4)	30-33	2019
4	Nghiên cứu mô hình 2D-QSAR và QSAR nhị phân trên các chất ức chế monoamin oxidase B	10**	<i>Y học Thành phố Hồ Chí Minh</i>			23/PB-2	334-338	2019
5	Nghiên cứu xây dựng mô hình sàng lọc ảo nhóm dẫn chất Quinolyl benzamid có tác dụng ức chế 11-B-HSD1	4*	<i>Y Học TP HCM</i>			23/PB-2	339-345	2019
6	Tổng hợp và khảo sát hoạt tính chống oxy hóa của một số dẫn chất flavonoid	3*	<i>Y Học TP HCM</i>			23/PB-2	354-359	2019

7	Nghiên cứu sàng lọc ảo các chất có hoạt tính ức chế NDM-1 ở vi khuẩn	5*	<i>Y Học TP HCM</i>			23/ PB-2	707-715	2019
8	Nghiên cứu in silico sàng lọc các chất có khả năng ức chế hoạt tính enzym MCR-1	4	<i>Y Học TP HCM</i>			23/ PB-2	724-729	2019
9	Nghiên cứu xây dựng mô hình QSAR nhị phân và pharmacophore trên các chất ức chế cytochrom P450 2C9	2	<i>Y Học TP HCM</i>			23/ PB-2	736-740	2019
10	Thiết kế các phân tử nhỏ có khả năng gắn kết với interleukin-1 β	3	<i>Y Học TP HCM</i>			23/ PB-2	741-746	2019
11	Nghiên cứu mô hình docking và QSAR trên các chất đối kháng thụ thể estrogen	3*	<i>Y Học TP HCM</i>			23/ PB-2	747-755	2019
12	Nghiên cứu xây dựng mô hình QSAR nhị phân và Pharmacophore trên các chất ức chế cytochrom P450 3A4	2*	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/3	3-6	2019
13	Khảo sát độc tính cấp và bán trường diễn của 8-chlorotheophyllin tổng hợp từ theophyllin và N-chlorosuccinimid	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/3	39-42	2019
14	Nghiên cứu mô hình QSAR và mô tả phân tử docking các chất ức chế aromatase	3*	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/3	43-47	2019
15	Nghiên cứu xây dựng mô hình docking và 3D-pharmacophore trên các chất ức chế bơm ngược ABCG2/BCRP	4	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/2	9-13	2019
16	Tối ưu qui trình tổng hợp acid thiazolidin-2,4-dicarboxylic dùng làm thuốc bảo vệ tế bào gan	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/2	31-35	2019
17	Khảo sát độc tính cấp và bán trường diễn của doxophyllin tổng hợp từ theophyllin và 2-bromomethyl-1,3-dioxolan	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/2	55-59	2019
18	Nghiên cứu xây dựng mô hình 2D-QSAR dự đoán hoạt tính chống oxy hóa của các dẫn chất flavonoid và ứng dụng trên nhóm dẫn chất chalcon	4	<i>Tạp chí Dược học</i>			59/2	3-9	2019
19	Tối ưu hóa phản ứng tổng	3**	<i>Y Học</i>			23/	560-566	2019

	hợp sulfasalazin		<i>TPHCM</i>			PB-2		
20	Khảo sát tác động ức chế HMG-CoA reductase của quercetin, chalcone và dẫn chất in silico; in vitro và in vivo	5	<i>Y Học TPHCM</i>			23/ PB-2	572-581	2019
21	Nghiên cứu mô hình mô tả phân tử các chất có hoạt tính ức chế enzym kinesin spindle protein Eg5	3	<i>Tạp chí Dược học</i>			58/12	6-9	2019
22	Bán tổng hợp và đánh giá tác động ức chế enzym acetylcholinesterase của một số dẫn chất hesperetin	2**	<i>Tạp chí Y Dược học</i>			8/4	7-13	2018
23	Sàng lọc tác động ức chế HMG-CoA reductase in vitro của một số dẫn chất quercetin và chalcon	5	<i>Y Học TPHCM</i>			22/ PB-1	368-373	2018
24	Nghiên cứu và ứng dụng mô hình 3D - pharmacophore trên các chất ức chế allosteric của enzym rac - alpha serin/threonin protein kinase - Akt1	7	<i>Y Học TPHCM</i>			22/ PB-1	380-386	2018
25	Nghiên cứu khả năng gắn kết của amantadin, rimantadin với các cấu trúc protein M2 tự nhiên và đột biến của virus cúm A bằng phương pháp docking	4	<i>Y Học TPHCM</i>			22/ PB-1	397-402	2018
26	Tổng hợp 1-(2,6-dichlorophenyl)-1,3-dihydro-2H-indol-2-on (Tạp chất A) của Diclofenac natri làm chất đối chiếu	4**	<i>Y Học TPHCM</i>			22/ PB-1	521-527	2018
27	Đánh giá độ ổn định của 8-clorotheophyllin được tổng hợp từ theophyllin	5**	<i>Y Học TPHCM</i>			22/ PB-1	528-535	2018
28	Xây dựng quy trình định lượng Diacefyllin Diphenhydramin và xác định giới hạn tạp Theophyllin bằng phương pháp HPLC	4**	<i>Y Học TPHCM</i>			21/ PB-1	185-	2017
29	Khảo sát khả năng chống oxy hóa và cải thiện trí nhớ ngắn hạn của dẫn chất benzylaminochalcon trên chuột nhắt	5**	<i>Tạp chí Dược học</i>			57/6	17-21	2017
30	Bán tổng hợp, đánh giá tác động chống oxy hóa và ức chế cholinesterase in vitro của một số dẫn	2**	<i>Tạp chí Dược học</i>			57/9	44-47	2017

	chất quercetin methyl hóa							
31	Đánh giá chương trình đào tạo ngắn hạn tại công ty cổ phần dược phẩm pharmacity bằng mô hình Kirkpatrick bốn cấp độ	6	<i>Y Học TP HCM</i>			21/ PB-1	607-611	2017
32	Đánh giá độ ổn định của acefyllin tổng hợp từ theophyllin	5**	<i>Tạp chí Dược học</i>			57/12	66-69	2017
33	Xây dựng mô hình phân loại và dự đoán hoạt tính ức chế β -secretase	4	<i>Y Học TP HCM</i>			21/PB1	86-94	
34	Nghiên cứu điều chế nguyên liệu và bào chế viên nén Dimenhydrinat 50mg dùng làm thuốc chống say tàu xe	5*	<i>Tạp chí Dược học</i>			57/12	72-76	2017
35	Tổng hợp 8-cloro-1,3,7-trimethyl-3,7-dihydro-1H-purin-2,6-dion (8-clorocafein) tạp E của dimenhydrinat dùng làm chất đối chiếu	5	<i>Tạp chí Dược học</i>			56/2	33-39	2016
36	Tối ưu hóa qui trình tổng hợp doxophyllin từ theophyllin và 2-bromo-methyl-1,3-dioxolan	6**	<i>Tạp chí Dược học</i>			56/3	29-34	2016
37	Dự đoán hoạt tính ức chế p-glycoprotein bằng các phương pháp máy học và Docking	5	<i>Y Học TP HCM</i>			20/ PB-2	131-138	2016
38	Xây dựng quy trình định lượng doxophyllin bằng phương pháp quang phổ UV-VIS	5	<i>Y Học TP HCM</i>			19/ PB-3	737-743	2015
39	Đánh giá tác động ức chế acetylcholinesterase một số dẫn chất chalcon dị vòng	4**	<i>Y Học TP HCM</i>			19/ PB-3	744 - 750	2015
40	Khảo sát khả năng kháng acetylcholin-esterase của các dẫn chất isoflavon bằng mô hình mô tả phần tử docking.	4	<i>Y Học TP HCM</i>			19/ PB-3	751-760	2015
41	Nghiên cứu nâng cao hiệu suất phản ứng cloro hóa theophyllin bằng tác nhân N-clorosuccinimid	5**	<i>Tạp chí Dược học</i>			55/1	36-40	2015
42	Nghiên cứu tối ưu hóa qui trình điều chế doxophyllin từ dyphyllin	4**	<i>Tạp chí Dược học</i>			55/7	11-16	2015
43	Nghiên cứu tạo β -cyclodextrin từ dịch xử lý tinh bột với CGTase cố định	5	<i>Y Học TP HCM</i>			18/ PB-2	289-294	2014
44	Tổng hợp và khảo sát hoạt	4	<i>Tạp chí</i>			54/1	30-35	2014

	tính kháng acetylcholinesterase của một số auron		<i>Dược học</i>					
45	Tối ưu hóa qui trình điều chế Felodipin từ (E)-methyl 2-(2,3-dichlorobenzyliden)-3-oxobutanat và ethyl 3-aminocrotonat.	5**	<i>Y Học TP HCM</i>			18/ PB-2	381-385	2014
46	Tổng hợp Nicorandil	5**	<i>Y Học TP HCM</i>			18/ PB-2	391-384	2014
47	Nghiên cứu qui trình điều chế diosmin từ hesperidin	4**	<i>Y Học TP HCM</i>			18/ PB-2	386-390	2014
48	Nghiên cứu khả năng gắn kết một số dẫn chất flavonoid trên bơm ngược SAV1866 của <i>Staphylococcus aureus</i>	2**	<i>Y Học TP HCM</i>			17/ PB-1	1-8	2013
49	Xây dựng và tối ưu hóa qui trình tổng hợp dyphyllin	4**	<i>Y học thực hành</i>			895	169-173	2013
50	Nghiên cứu khả năng gắn kết của một số dẫn chất flavonoid trên bơm ABCB1 bằng mô hình mô tả phân tử docking	4**	Tạp chí Hóa Học			50/ 50A	228-232	2012
51	Tổng hợp và đánh giá hoạt tính sinh học của các dẫn chất thế vị trí số 3 của 2-metyl-6-bromo-4(3H)-quinazolinon	2*	Tạp chí Hóa Học			50/ 50A	109-112	2012
52	Nghiên cứu tối ưu hóa quy trình điều chế acefyllin và muối acefyllin piperazin	4**	<i>Tạp chí Dược học</i>			52/9	47-51	2012
53	Điều chế và thiết lập chất chuẩn 2-amino-1-(4-nitrophenyl) propan-1,3-diol dùng trong kiểm nghiệm các chế phẩm cloramphenicol	4	<i>Tạp chí Dược học</i>			52/6	44-49	2012
54	Tổng hợp và khảo sát tác dụng kháng khuẩn của chavicol và dẫn chất liên quan	4**	<i>Tạp chí Dược học</i>			52/12	23-27	2012
55	Tác động trên <i>Staphylococcus aureus</i> đề kháng methicilin của một số dẫn chất flavonoid riêng rẽ và phối hợp với kháng sinh ciprofloxacin	4**	<i>Tạp chí Dược học</i>			51/1	24-28	2011
56	Nghiên cứu tổng hợp genistein.	3	<i>Tạp chí Dược học</i>			51/2	38-41	2011
57	Tối ưu hóa qui trình điều chế amlodipin besylat từ amlodipin base theo mô hình đáp ứng bề mặt kiểu	3	<i>Tạp chí Dược học</i>			51/2	42-45	2011

	Box-Behnken với sự hỗ trợ phần mềm JMP							
58	Tổng hợp và khảo sát tác động kháng khuẩn một số dẫn chất 1,4naphthoquinon	4**	<i>Y Học TP HCM</i>			15/ PB-1	423-430	2011
59	Khảo sát tác động kháng <i>Staphylococcus aureus</i> của phối hợp berberin và kháng sinh beta lactam	4	<i>Y Học TP HCM</i>			15/ PB-1	437-442	2011
60	Khảo sát tác động kháng Salmonella và Shingela của một số phối hợp chalcon dị vòng và kháng sinh	4**	<i>Y Học TP HCM</i>			15/ PB-1	431-436	2011
61	Khảo sát sự tạo carotenoid theo thời gian ở pha sinh dưỡng của một số chủng bacillus	4	<i>Y Học TP HCM</i>			15/ PB-1	211-217	2011
62	Tối ưu hóa qui trình tổng hợp nifedipin.	4	<i>Y Học TP HCM</i>			15/ PB-1	481-486	2011
63	Tổng hợp các chất chuẩn tạp của felodipin	4	<i>Y Học TP HCM</i>			15/ PB-1	443-449	2011
64	Tác dụng kháng viêm in vivo của một số dẫn chất flavon thể dimethoxy trên vòng B	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			50 (5)	36-40.	2010
65	Ứng dụng phần mềm Matlab và JMP trong nghiên cứu tối ưu hóa phản ứng khử hóa phthaloyl amlodipin thành amlodipin base	3	<i>Tạp chí Dược học</i>			50 (11)	44-47.	2010
66	Tổng hợp và đánh giá tác động kháng viêm in vivo của dẫn chất polyoxychalcon	5**	<i>Y Học TP HCM</i>			14/ PB-1	93-99	2010
67	Sử dụng phương pháp máy vector hỗ trợ trong dự đoán hoạt tính kháng sốt rét một số dẫn chất chalcon	4	<i>Y Học TP HCM</i>			14/ PB-1	15-22	2010
68	Tổng hợp và hoạt tính kháng vi sinh vật một số dẫn chất Chalcon dị vòng	5**	<i>Y Học TP HCM</i>			14/ PB-1	110-115	2010
69	Tổng hợp và khảo sát hoạt tính ức chế acetyl cholinesterase <i>in silico</i> và <i>in vitro</i> một số dẫn chất chalcon	3**	<i>Tạp chí Y Dược học</i>			10	98-106	2012
70	Tổng hợp và tác dụng kháng <i>Staphylococcus aureus</i> của một số chalcon dị vòng	4**	<i>Tạp chí Hóa học</i>			48(4B)	13-17	2010
71	Synthesis and anti-candidal activity of 2-	3**	<i>Vietnamese Journal of</i>			48 (4B)	7-12	2010

	chloro-1,4-naphthoquinone derivatives		Chemistry					
Trước khi đạt chuẩn phó giáo sư								
72	Nghiên cứu phản ứng khử hóa isosorbid dinitrat thành isosorbid-5-mononitrat bằng hệ khử hóa kim loại – acid	3	<i>Y Học TP HCM</i>			13/ PB-1	278-282	2009
73	Khảo sát tác động chống oxy hóa in vivo của một số dẫn chất flavon bán tổng hợp từ rutin	5**	<i>Y Học TP HCM</i>			13/ PB-1	157-163	2009
74	Khảo sát tác động chống oxy hóa in vitro một số dẫn chất flavonoid: Vai trò nhóm OH trong tác động chống oxy hóa của dẫn chất flavon	2**	<i>Y Học TP HCM</i>			13/ PB-1	164-169	2009
75	Nghiên cứu tác dụng kháng <i>Staphylococcus aureus</i> của phối hợp cephalosporin và dẫn chất flavon	2**	<i>Y Học TP HCM</i>			13/ PB-1	283-288	2009
76	Tổng hợp và thử nghiệm khả năng hiệp đồng lên <i>Staphylococcus aureus</i> kháng methicillin của kháng sinh β -lactam và một số dẫn chất chrysin	5**	<i>Y Học TP HCM</i>			12/ PB-1	131-138	2008
77	Tổng hợp và khả năng kháng oxy hóa và kháng viêm của một số dẫn chất chrysin	3**	<i>Y Học TP HCM</i>			12/ PB-1	139-146	2008
78	Hoạt tính kháng viêm <i>in vivo</i> của một số dẫn chất chrysin	4	<i>Tạp chí Dược học</i>			48 (3)	21-25	2008
79	Tổng hợp và hoạt tính kháng oxy hóa trên <i>in vitro</i> của một số dẫn chất rutin	2**	<i>Tạp chí Dược học</i>			48 (11)	39-43	2008
80	Mô hình 3D-QSAR CoMFA/CoMSIA trên tác dụng kháng nấm của các dẫn chất salicylamido thiazol và triazol	2**	<i>Tạp chí Dược học</i>			47 (12)	24-30	2008
81	Tổng hợp một số dẫn chất dị vòng thiazol và triazol có khả năng kháng khuẩn	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			47 (6)	32-37	2007
82	Nghiên cứu khả năng liên kết ở mức độ phân tử giữa các dẫn chất chrysin và cyclooxygenase-2 bằng mô hình mô tả trên máy tính	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			46 (6)	19-23	2006
83	Khảo sát hoạt tính kháng	4**	<i>Tạp chí</i>			45	14-18	2005

	viêm của một số dẫn chất 2-acylamidothiazol		<i>Dược học</i>			(7)		
84	Tổng hợp và khảo sát tính kháng nấm -kháng khuẩn một số dẫn chất 2-amino thiazol	3*	<i>Tạp chí Dược học</i>			42 (5)	13-15	2002
85	Tổng hợp một số dẫn chất thiazol có tiềm năng kháng nấm và kháng khuẩn	4*	<i>Tạp chí Dược học</i>			41 (12)	12-15	2001
86	Tổng hợp một số hợp chất amid dị vòng của acid salicylic có tác dụng kháng nấm và kháng nấm	4*	<i>Tạp chí Dược học</i>			38 (12)	6-8	1998
87	Tổng hợp và hoạt tính sinh học của các dẫn chất clorosalicylanilid	6	<i>Tạp chí Dược học</i>			38 (5)	8-12	1998
88	Tổng hợp và thử hoạt tính kháng khuẩn và kháng nấm của các dẫn chất iodosalicylanilid	2*	<i>Tạp chí Dược học</i>			37 (10)	10-13	1997
89	Tổng hợp và thử hoạt tính kháng khuẩn và kháng nấm của các dẫn chất nitrosalicylanilid	2**	<i>Tạp chí Dược học</i>			37 (9)	7-10	1997
90	Ứng dụng phương pháp phối động sản xuất muối khoáng từ nước ốt	3**	<i>Tạp chí Dược học</i>			Chuyên sang	70-73	1993
91	Tổng hợp felodipin	3	<i>Tạp chí Dược học</i>			49 (10)	38-41.	2009
92	Tổng hợp và tác dụng kháng nấm của methyl lawson, thành phần chính của cây bông Móng tay	2**	<i>Tạp chí Dược học</i>			49 (3)	29-32.	2009
93	Tổng hợp và tác dụng kháng vi sinh vật một số dẫn chất nitro/hydroxy chalcon	6**	<i>Y Học TP HCM</i>			13/ PB-1	217-222	2009

7.2. Bằng độc quyền sáng chế, giải pháp hữu ích

TT	Tên bằng độc quyền sáng chế, giải pháp hữu ích	Tên cơ quan cấp	Ngày tháng năm cấp	Số tác giả
...				

- Trong đó, bằng độc quyền sáng chế, giải pháp hữu ích cấp sau khi được công nhận PGS hoặc cấp bằng TS:

7.3. Giải thưởng quốc gia, quốc tế (Tên giải thưởng, quyết định trao giải thưởng,...)

TT	Tên giải thưởng	Cơ quan/tổ chức ra quyết định	Số quyết định và ngày, tháng, năm	Số tác giả
...				

- Trong đó, giải thưởng quốc gia, quốc tế sau khi được công nhận PGS hoặc cấp bằng TS:

8. Chủ trì hoặc tham gia xây dựng, phát triển chương trình đào tạo hoặc chương trình nghiên cứu, ứng dụng khoa học công nghệ của cơ sở giáo dục đại học:

- Thư ký của Hội đồng Khoa học và giáo dục Khoa Dược (2014-2019)
- Tham gia biên soạn chương trình đào tạo Thạc sĩ chuyên ngành Tổ chức - quản lý dược (được Bộ GDĐT cấp phép đào tạo từ 2019)
- Tham gia biên soạn chương trình đào tạo tiến sĩ chuyên ngành Hóa dược
- Tham gia Ban biên soạn chuyên luận dược điển Việt Nam, tiểu ban Hóa Dược
- Tham gia Ban tổ chức và biên soạn Nghị định về hành nghề dược lâm sàng trong cơ sở khám chữa bệnh.

9. Các tiêu chuẩn còn thiếu so với quy định cần được thay thế bằng bài báo khoa học quốc tế uy tín:

- Thời gian được cấp bằng TS, được bổ nhiệm PGS:
- Giờ chuẩn giảng dạy:
- Công trình khoa học đã công bố:
- Chủ trì nhiệm vụ khoa học và công nghệ
- Hướng dẫn NCS,ThS:

C. CAM ĐOAN CỦA NGƯỜI ĐĂNG KÝ XÉT CÔNG NHẬN ĐẠT TIÊU CHUẨN CHỨC DANH:

Tôi cam đoan những điều khai trên là đúng, nếu sai tôi xin chịu trách nhiệm trước pháp luật.

TP. Hồ Chí Minh, ngày 27 tháng 6 năm 2019

Người đăng ký
(Ký và ghi rõ họ tên)


PGS.TS Trần Thành Đạo

D. XÁC NHẬN CỦA NGƯỜI ĐÚNG ĐẦU NƠI ĐANG LÀM VIỆC

- Về những nội dung “Thông tin cá nhân” ứng viên đã kê khai.
- Về giai đoạn ứng viên công tác tại đơn vị và mức độ hoàn thành nhiệm vụ trong giai đoạn này.

(Những nội dung khác đã kê khai, ứng viên tự chịu trách nhiệm trước pháp luật).

TP. Hồ Chí Minh, ngày 28 tháng 6 năm 2019


PGS.TS. Trần Hùng

Ghi chú:

- (1) Tên cơ quan, tổ chức chủ quản trực tiếp (nếu có).
- (2) Tên cơ sở đào tạo.
- (3) Địa danh.