



HỒ SƠ MỖI THẦU

Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026

Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026 và Gói 2: Mua sắm thuốc biệt dược gốc hoặc tương đương điều trị bổ sung năm 2025-2026

Ngày 07 tháng 7 năm 2025

Số 2150/QĐ-BV ngày 23 tháng 7 năm 2025

**BỆNH VIỆN ĐA KHOA
TRUNG ƯƠNG QUẢNG NAM
CHỮ ĐÀU TỰ**

Nguyễn Đình Hùng



HỒ SƠ MỜI THẦU

Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026

Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026 và Gói 2: Mua sắm thuốc biệt dược gốc hoặc tương đương điều trị bổ sung năm 2025-2026

226 JOURNAL OF DOCUMENTATION



MỤC LỤC

Mô tả tóm tắt

Từ ngữ viết tắt

Phần 1. THỦ TỤC ĐẦU THẦU

Chương I. Chỉ dẫn nhà thầu

Chương II. Bảng dữ liệu đầu thầu

Chương III. Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT

Chương IV. Biểu mẫu mời thầu và dự thầu

Phần 2. YÊU CẦU VỀ PHẠM VI CUNG CẤP

Chương V. Phạm vi cung cấp

Phần 3. ĐIỀU KIỆN HỢP ĐỒNG VÀ BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG

Chương VI. Điều kiện chung của hợp đồng

Chương VII. Điều kiện cụ thể của hợp đồng

Chương VIII. Biểu mẫu hợp đồng

Phần 4. PHỤ LỤC

Phần 1. THỦ TỤC ĐẦU THẦU

Chương I. Chỉ dẫn nhà thầu

- Chương này cung cấp thông tin nhằm giúp nhà thầu chuẩn bị E-HSDT và thực hiện theo Chương I Phụ lục này. Thông tin bao gồm các quy định về việc chuẩn bị, nộp E-HSDT, mở thầu, đánh giá E-HSDT và trao hợp đồng. Chỉ được sử dụng mà không được sửa đổi các quy định tại Chương này.
- Chương này được cố định theo định dạng tệp tin PDF và đăng tải trên Hệ thống.

Chương II. Bảng dữ liệu đầu thầu

- Chương này quy định cụ thể các nội dung của Chương I khi áp dụng đối với từng gói thầu và thực hiện theo Chương II Phụ lục này.
- Chương này được số hóa dưới dạng các biểu mẫu trên Hệ thống (webform). Bên mời thầu nhập các nội dung thông tin vào E-BDL trên Hệ thống.

Chương III. Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT

Chương này bao gồm các tiêu chí để đánh giá E-HSDT và đánh giá về năng lực, kinh nghiệm của nhà thầu, trong đó:

- Mục 1 (Đánh giá tính hợp lệ của E-HSDT) thực hiện theo Mục 1 Chương III Phụ lục này và được bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.
- Các tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT còn lại thực hiện theo các Mục 2, 3, 4, 5 Chương III Phụ lục này và được bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.

Chương IV. Biểu mẫu dự thầu

- Chương này bao gồm các biểu mẫu mà Bên mời thầu và nhà thầu sẽ phải hoàn chỉnh để thành một phần nội dung của E-HSMT và E-HSDT, trong đó:
 - Mẫu số 01 - Đơn dự thầu, Mẫu số 02 - Giấy ủy quyền, Mẫu số 03 - Thỏa thuận liên danh, Mẫu số 4a - Bảo lãnh dự thầu (dành cho nhà thầu độc lập), Mẫu số 4b - Bảo lãnh dự thầu (dành cho nhà thầu liên danh), Mẫu số 05 - Bảng giá dự thầu, Mẫu số 06a - Bảng kê khai chi phí sản xuất trong nước đối với thuốc được hưởng ưu đãi, Mẫu số 06b - Bảng thuyết minh chi phí sản xuất trong nước trong cơ cấu giá, Mẫu số 07a - Bản kê khai thông tin về nhà thầu, Mẫu số 07b - Bản kê khai thông tin về các thành viên của

nhà thầu liên danh, Mẫu số 08a - Bảng tổng hợp hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện, Mẫu số 08b - Hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện, Mẫu số 09 - Tình hình tài chính của nhà thầu, Mẫu số 10 - Phạm vi công việc sử dụng nhà thầu phụ, Mẫu số 11 - Mẫu kê hóa đơn cho trường hợp dùng hóa đơn thay cho hợp đồng tương tự và Mẫu số 00 - Bảng phạm vi cung cấp, tiến độ cung cấp và yêu cầu kỹ thuật của thuốc được thực hiện theo Chương IV Phụ lục này và được số hóa dưới dạng webform. Bên mời thầu và nhà thầu cần nhập các thông tin vào webform tương ứng phù hợp với gói thầu để phát hành E-HSMT và nộp E-HSDT trên Hệ thống.

Phần 2. YÊU CẦU VỀ PHẠM VI CUNG CẤP

Chương V. Phạm vi cung cấp

- Chương này bao gồm phạm vi, tiến độ cung cấp thuốc yêu cầu về tiêu chuẩn kỹ thuật của thuốc thực hiện theo Mẫu số 00 Chương IV Phụ lục này và được số hóa dưới dạng webform. Bên mời thầu và nhà thầu cần nhập thông tin vào các webform tương ứng phù hợp với gói thầu để phát hành E-HSMT và nộp E-HSDT trên Hệ thống.

- Các nội dung còn lại thực hiện theo Chương V Phụ lục này và được Bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.

Phần 3. ĐIỀU KIỆN HỢP ĐỒNG VÀ BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG

Chương VI. Điều kiện chung của hợp đồng

- Chương này gồm điều khoản chung được áp dụng cho tất cả các hợp đồng của các gói thầu khác nhau. Chỉ được sử dụng mà không được sửa đổi các quy định tại Chương này.

- Chương này thực hiện theo Chương VI Phụ lục này nhưng không được trái với Luật Đấu thầu, chủ đầu tư có thể tham khảo mẫu ĐKC của Mẫu E-HSMT mua sắm hàng hóa để đảm bảo các nội dung không trái với Luật Đấu thầu và được Bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.

Chương VII. Điều kiện cụ thể của hợp đồng

- Chương này bao gồm dữ liệu hợp đồng và Điều kiện cụ thể, trong đó có điều khoản cụ thể cho mỗi hợp đồng. Điều kiện cụ thể của hợp đồng nhằm chi tiết hóa, bổ sung nhưng không được thay thế Điều kiện chung của Hợp đồng.

- Chương này thực hiện theo Chương VII Phụ lục này nhưng không được trái với Luật Đấu thầu, chủ đầu tư có thể tham khảo mẫu ĐKCT của Mẫu E-HSMT mua sắm hàng hóa để đảm bảo các nội dung không trái với Luật Đấu thầu và được Bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.

Chương VIII. Biểu mẫu hợp đồng

- Chương này gồm các biểu mẫu mà sau khi được hoàn chỉnh sẽ trở thành một bộ phận cấu thành của hợp đồng. Các mẫu bảo lãnh thực hiện hợp đồng (Thư bảo lãnh) và Bảo lãnh tiền tạm ứng (nếu có yêu cầu về tạm ứng) do nhà thầu trúng thầu hoàn chỉnh trước khi hợp đồng có hiệu lực.

- Chương này thực hiện theo Chương VIII Phụ lục này và được Bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.

Phần 4. PHỤ LỤC

- Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật.

- Phần này thực hiện theo Phần 4 Phụ lục này và được Bên mời thầu đính kèm trên Hệ thống.

TỪ NGỮ VIẾT TẮT

CDNT	Chỉ dẫn nhà thầu
BDL	Bảng dữ liệu đấu thầu
E-HSMT	Hồ sơ mời thầu qua mạng
E-HSDT	Hồ sơ dự thầu qua mạng
ĐKC	Điều kiện chung của hợp đồng
ĐKCT	Điều kiện cụ thể của hợp đồng
VND	Đồng Việt Nam

Phần 1. THỦ TỤC ĐẤU THẦU

Chương I. CHỈ DẪN NHÀ THẦU

1. Phạm vi gói thầu và giải thích từ ngữ trong đấu thầu qua mạng	<p>1.1. Chủ đầu tư quy định tại BDL phát hành bộ E-HSMT này để lựa chọn nhà thầu thực hiện gói thầu mua sắm thuốc được mô tả trong Phần 2 - Yêu cầu về phạm vi cung cấp theo phương thức một giai đoạn một túi hồ sơ. Thuật ngữ “thuốc” được hiểu bao gồm thuốc hóa dược, thuốc phóng xạ, chất đánh dấu, vắc xin, sinh phẩm, thuốc được liệu, thuốc cổ truyền, dược liệu, vị thuốc cổ truyền và các loại khí được cấp số đăng ký lưu hành là thuốc.</p> <p>1.2. Tên gói thầu; dự án/dự toán mua sắm số lượng, số hiệu các phần (trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần độc lập) thuộc gói thầu quy định tại E-BDL. Trường hợp gói thầu mua thuốc có nhiều mặt hàng thuốc mỗi mặt hàng thuốc thuộc gói thầu thuốc biệt dược gốc hoặc tương đương điều trị hoặc mỗi mặt hàng thuốc thuộc một nhóm thuốc của gói thầu thuốc generic hoặc gói thầu thuốc được liệu, thuốc có kết hợp được chất với các dược liệu, thuốc cổ truyền, bán thành phẩm dược liệu, vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa (theo quy định tại Điều 4, Điều 5, Điều 6, Điều 8 và Điều 10 Thông tư này) được coi là một phần độc lập của gói thầu.</p> <p>1.3. Thời điểm đóng thầu là thời điểm hết hạn nhận E-HSDT và được quy định trong E-TBMT trên Hệ thống.</p> <p>1.4. Ngày là ngày theo dương lịch, bao gồm cả ngày nghỉ cuối tuần, nghỉ lễ, nghỉ Tết theo quy định của pháp luật về lao động.</p> <p>1.5. Thời gian và ngày tháng trên Hệ thống là thời gian và ngày tháng được hiển thị trên Hệ thống (GMT+7).</p>
2. Nguồn vốn	<p>Nguồn vốn để sử dụng cho gói thầu được quy định tại E-BDL.</p>
3. Hành vi bị cấm	<p>3.1. Đưa, nhận, môi giới hối lộ.</p>

	<p>3.2. Lợi dụng chức vụ, quyền hạn để gây ảnh hưởng, can thiệp trái pháp luật vào hoạt động đấu thầu dưới mọi hình thức.</p> <p>3.3. Thông thầu bao gồm các hành vi sau đây:</p> <p>a) Dàn xếp, thỏa thuận, ép buộc để một hoặc các bên chuẩn E-HSDT hoặc rút E-HSDT để một bên trúng thầu;</p> <p>b) Dàn xếp, thỏa thuận để từ chối cung cấp hàng hóa, dịch vụ, không ký hợp đồng thầu phụ hoặc thực hiện các hình thức thỏa thuận khác nhằm hạn chế cạnh tranh để một bên trúng thầu;</p> <p>c) Nhà thầu có năng lực, kinh nghiệm đã tham dự thầu và đáp ứng yêu cầu của E-HSMT nhưng cố ý không cung cấp tài liệu để chứng minh năng lực, kinh nghiệm khi được bên mời thầu yêu cầu làm rõ E-HSDT hoặc khi được yêu cầu đối chiếu tài liệu nhằm tạo điều kiện để một bên trúng thầu.</p> <p>3.4. Gian lận bao gồm các hành vi sau đây:</p> <p>a) Làm giả hoặc làm sai lệch thông tin, hồ sơ, tài liệu trong đấu thầu;</p> <p>b) Cố ý cung cấp thông tin, tài liệu không trung thực, không khách quan trong E-HSDT nhằm làm sai lệch kết quả lựa chọn nhà thầu.</p> <p>3.5. Cản trở bao gồm các hành vi sau đây:</p> <p>a) Hủy hoại, lừa dối, thay đổi, che giấu chứng cứ hoặc báo cáo sai sự thật; đe dọa hoặc gợi ý đối với bất kỳ bên nào nhằm ngăn chặn việc làm rõ hành vi đưa, nhận, môi giới hối lộ, gian lận hoặc thông đồng với cơ quan có chức năng, thẩm quyền về giám sát, kiểm tra, thanh tra, kiểm toán;</p> <p>b) Cản trở người có thẩm quyền, chủ đầu tư, bên mời thầu, nhà thầu trong lựa chọn nhà thầu;</p> <p>c) Cản trở cơ quan có thẩm quyền giám sát, kiểm tra, thanh tra, kiểm toán đối với hoạt động đấu thầu;</p> <p>d) Cố tình khiếu nại, tố cáo, kiến nghị sai sự thật để cản trở hoạt động đấu thầu;</p> <p>đ) Có hành vi vi phạm pháp luật về an toàn, an ninh mạng nhằm can thiệp, cản trở việc đấu thầu qua mạng.</p> <p>3.6. Không bảo đảm công bằng, minh bạch bao gồm các hành vi sau đây:</p>
--	---

8

	<p>a) Tham dự thầu với tư cách là nhà thầu đối với gói thầu do mình làm bên mời thầu, chủ đầu tư hoặc thực hiện nhiệm vụ của bên mời thầu, chủ đầu tư không đúng quy định của Luật Đấu thầu;</p> <p>b) Tham gia lập, đồng thời tham gia thẩm định E-HSMT đối với cùng một gói thầu;</p> <p>c) Tham gia đánh giá E-HSDT đồng thời tham gia thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu đối với cùng một gói thầu;</p> <p>d) Cá nhân thuộc bên mời thầu, chủ đầu tư trực tiếp tham gia quá trình lựa chọn nhà thầu hoặc tham gia tổ chuyên gia, tổ thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu hoặc là người có thẩm quyền, người đứng đầu chủ đầu tư, bên mời thầu đối với các gói thầu do người có quan hệ gia đình theo quy định của Luật Doanh nghiệp đứng tên dự thầu hoặc là người đại diện hợp pháp của nhà thầu tham dự thầu;</p> <p>đ) Nhà thầu tham dự thầu gói thầu cung cấp thuốc do nhà thầu đó cung cấp dịch vụ tư vấn: lập, thẩm định E-HSMT; đánh giá E-HSDT; kiểm định hàng hóa; thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu; giám sát thực hiện hợp đồng;</p> <p>e) Đứng tên tham dự thầu gói thầu thuộc dự án do chủ đầu tư, bên mời thầu là cơ quan, tổ chức nơi mình đã công tác và giữ chức vụ lãnh đạo, quản lý trong thời gian 12 tháng kể từ ngày không còn làm việc tại cơ quan, tổ chức đó;</p> <p>g) Nêu yêu cầu cụ thể về nhãn hiệu, xuất xứ thuốc trong E-HSMT, trừ trường hợp quy định tại điểm e khoản 3 Điều 10, khoản 2 Điều 44 và khoản 1 Điều 56 của Luật Đấu thầu;</p> <p>h) Nêu điều kiện trong E-HSMT nhằm hạn chế sự tham gia của nhà thầu hoặc nhằm tạo lợi thế cho một hoặc một số nhà thầu gây ra sự cạnh tranh không bình đẳng, vi phạm quy định tại khoản 3 Điều 44 của Luật Đấu thầu.</p> <p>3.7. Tiết lộ những tài liệu, thông tin về quá trình lựa chọn nhà thầu, trừ trường hợp cung cấp thông tin theo quy định tại điểm b khoản 8 Điều 77, khoản 11 Điều 78, điểm h khoản 1 Điều 79, khoản 4 Điều 80, khoản 4 Điều 81, khoản 2 Điều 82, điểm b khoản 4 Điều 93 của Luật Đấu thầu, bao gồm:</p> <p>a) Nội dung E-HSMT trước thời điểm phát hành theo quy định;</p>
--	--

9

	<p>b) Nội dung E-HSDT; nội dung yêu cầu làm E-HSDT của bên mời thầu và trả lời của nhà thầu trong quá trình đánh giá E-HSDT; báo cáo của bên mời thầu, báo cáo của tổ chuyên gia, báo cáo thẩm định, báo cáo của nhà thầu tư vấn, báo cáo của cơ quan chuyên môn có liên quan trong quá trình lựa chọn nhà thầu; tài liệu ghi chép, biên bản cuộc họp xét thầu, các ý kiến nhận xét, đánh giá đối với từng E-HSDT trước khi được công khai theo quy định;</p> <p>c) Kết quả lựa chọn nhà thầu trước khi được công khai theo quy định;</p> <p>d) Các tài liệu khác trong quá trình lựa chọn nhà thầu được xác định chứa nội dung bí mật nhà nước theo quy định của pháp luật.</p> <p>3.8. Chuyển nhượng thầu trong trường hợp sau đây:</p> <p>a) Nhà thầu chuyển nhượng cho nhà thầu khác phần công việc thuộc gói thầu ngoài giá trị tối đa dành cho nhà thầu phụ và khối lượng công việc dành cho nhà thầu phụ đặc biệt đã nêu trong hợp đồng;</p> <p>b) Nhà thầu chuyển nhượng cho nhà thầu khác phần công việc thuộc gói thầu chưa vượt mức tối đa giá trị công việc dành cho nhà thầu phụ nêu trong hợp đồng nhưng ngoài phạm vi công việc dành cho nhà thầu phụ đã đề xuất trong E-HSDT mà không được chủ đầu tư, tư vấn giám sát chấp thuận;</p> <p>c) Chủ đầu tư, tư vấn giám sát chấp thuận để nhà thầu chuyển nhượng công việc quy định tại điểm a khoản này;</p> <p>d) Chủ đầu tư, tư vấn giám sát chấp thuận để nhà thầu chuyển nhượng công việc quy định tại điểm b khoản này mà vượt mức tối đa giá trị công việc dành cho nhà thầu phụ nêu trong hợp đồng.</p>
4. Tư cách hợp lệ của nhà thầu	<p>4.1. Nhà thầu là tổ chức đáp ứng đủ các điều kiện sau đây:</p> <p>a) Hạch toán tài chính độc lập;</p> <p>b) Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp, giấy chứng nhận đăng ký hợp tác xã, liên hiệp hợp tác xã, tổ hợp tác; không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về phá sản;</p> <p>c) Bảo đảm cạnh tranh trong đấu thầu theo quy định tại E-BDL.</p>

	<p>d) Không đang trong thời gian bị cấm tham dự thầu theo quy định của Luật Đấu thầu;</p> <p>đ) Không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự;</p> <p>e) Không trong trạng thái bị tạm ngừng, chấm dứt tham gia Hệ thống;</p> <p>g) Có giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh được do cơ quan có thẩm quyền cấp với phạm vi kinh doanh là sản xuất thuốc hoặc bán buôn thuốc;</p> <p>4.2. Đối với gói thầu có giá gói thầu dưới 500 triệu đồng thuộc dự toán mua sắm, người có thẩm quyền quyết định áp dụng hoặc không áp dụng việc áp dụng mua thuốc từ nhà thầu có từ 50% lao động trở lên là người khuyết tật, thương binh, dân tộc thiểu số có hợp đồng lao động với thời gian thực hiện hợp đồng từ 03 tháng trở lên và đến thời điểm đóng thầu hợp đồng vẫn còn hiệu lực được tham dự thầu quy định tại khoản 1 Điều 7 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP thực hiện theo BDL.</p>
5. Tính hợp lệ của thuốc	<p>5.1. Thuốc dự thầu được coi là hợp lệ nếu được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam, cụ thể:</p> <p>a) Thuốc được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu còn hiệu lực tại Việt Nam. Trường hợp thuốc có giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu hết hạn thì thực hiện theo Mục 5.1 CDNT;</p> <p>b) Thuốc tham dự thầu không bị thu hồi giấy đăng ký lưu hành theo quy định tại khoản 1 Điều 58 Luật Dược;</p> <p>c) Thuốc tham dự thầu không có thông báo thu hồi theo quy định tại Thông tư số 03/2020/TT-BYT ngày 22 tháng 01 năm 2020 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về chất lượng thuốc nguyên liệu làm thuốc và Thông tư số 38/2021/TT-BYT ngày 31 tháng 12 năm 2021 của Bộ trưởng Bộ Y tế quy định về chất lượng dược liệu, vị thuốc cổ truyền, thuốc cổ truyền (trường hợp thu hồi một hoặc một số lô thuốc xác định thì các lô thuốc không bị thu hồi vẫn được phép lưu hành hợp pháp).</p> <p>5.2. Thuốc dự thầu vào gói thầu, nhóm thuốc phù hợp theo quy định tại E-HSMT.</p> <p>5.3. Việc phân chia nhóm thuốc thực hiện theo quy định như sau:</p> <p>5.3.1. Gói thầu thuốc generic</p> <p>Gói thầu thuốc generic có thể có một hoặc nhiều thuốc generic, mỗi danh mục thuốc generic phải được</p>

	<p>phân chia thành các nhóm, mỗi thuốc generic trong một nhóm là một phần của gói thầu. Gói thầu thuốc generic được phân chia thành 05 nhóm theo tiêu chí kỹ thuật như sau:</p> <p>5.3.1.1. Nhóm 1 bao gồm thuốc được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc được cấp giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam và đáp ứng một trong các tiêu chí sau đây:</p> <p>a) Được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP;</p> <p>b) Thuốc thuộc danh mục thuốc biệt dược gốc hoặc sinh phẩm tham chiếu do Bộ Y tế công bố;</p> <p>c) Được sản xuất toàn bộ các công đoạn tại Việt Nam và phải đáp ứng đồng thời các tiêu chí sau đây:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP; - Được cơ quan quản lý dược của nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA cấp phép lưu hành theo quy định tại khoản 4 Điều 40 Thông tư này; - Thuốc lưu hành tại Việt Nam và thuốc được cơ quan quản lý dược của nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA cấp phép lưu hành phải có cùng công thức bào chế, quy trình sản xuất, tiêu chuẩn chất lượng, phương pháp kiểm nghiệm; dược chất, tá dược phải có cùng tiêu chuẩn chất lượng, cơ sở sản xuất, địa điểm sản xuất theo quy định tại khoản 4 Điều 40 Thông tư này. <p>5.3.1.2. Nhóm 2 bao gồm thuốc được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc được cấp giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam và đáp ứng một trong các tiêu chí sau đây:</p> <p>a) Được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP;</p>
--	--

12

	<p>b) Được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH, được cơ quan quản lý có thẩm quyền của nước này cấp chứng nhận đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn PIC/s-GMP và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn PIC/s-GMP.</p> <p>5.3.1.3. Nhóm 3 bao gồm thuốc được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc được cấp giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố có chứng minh tương đương sinh học.</p> <p>5.3.1.4. Nhóm 4 bao gồm thuốc được cấp giấy đăng ký lưu hành tại Việt Nam và được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP.</p> <p>5.3.1.5. Nhóm 5 bao gồm thuốc được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc được cấp giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam.</p> <p>5.3.2. Gói thầu thuốc biệt dược gốc</p> <p>Gói thầu thuốc biệt dược gốc có thể có một hoặc nhiều thuốc biệt dược gốc hoặc sinh phẩm tham chiếu, mỗi thuốc là một phần của gói thầu. Các thuốc tại gói thầu thuốc biệt dược gốc thuộc danh mục thuốc biệt dược gốc, sinh phẩm tham chiếu do Bộ Y tế công bố, trừ các thuốc biệt dược gốc và sinh phẩm tham chiếu sản xuất tại nước không thuộc danh sách SRA hoặc EMA được cơ quan có thẩm quyền công bố trước ngày Thông tư số 08/2022/TT-BYT ngày 05 tháng 9 năm 2022 quy định việc đăng ký lưu hành thuốc, nguyên liệu làm thuốc có hiệu lực.</p> <p>5.3.3. Gói thầu thuốc được liệu, thuốc có kết hợp được chất với các được liệu, thuốc cổ truyền</p> <p>Gói thầu thuốc được liệu, thuốc có kết hợp được chất với các được liệu, thuốc cổ truyền (không áp dụng đối với vị thuốc cổ truyền) có thể có một hoặc nhiều thuốc, mỗi danh mục thuốc phải được phân chia thành các nhóm, mỗi thuốc trong một nhóm là một phần của gói thầu. Gói thầu thuốc được liệu, thuốc có kết hợp được chất với các được liệu, thuốc cổ truyền được phân chia thành 04 nhóm theo tiêu chí kỹ thuật như sau:</p> <p>5.3.3.1. Nhóm 1 bao gồm thuốc được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và trong thành phần công</p>
--	--

13

	<p>thức thuốc có toàn bộ dược liệu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GACP.</p> <p>5.3.3.2. Nhóm 2 bao gồm thuốc được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và trong thành phần công thức thuốc có từ 50% số lượng thành phần dược liệu trở lên được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GACP.</p> <p>5.3.3.3. Nhóm 3 bao gồm thuốc được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP.</p> <p>5.3.3.4. Nhóm 4 bao gồm thuốc dược liệu, thuốc có kết hợp được chất với các dược liệu, thuốc cổ truyền đã được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam.</p>
	<p>5.3.4. Gói thầu vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa</p> <p>Gói thầu vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa có thể có một hoặc nhiều vị thuốc cổ truyền, mỗi danh mục vị thuốc cổ truyền phải được phân chia thành các nhóm, mỗi vị thuốc trong một nhóm là một phần của gói thầu. Gói thầu vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cồn bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được phân chia thành 03 nhóm theo tiêu chí kỹ thuật như sau:</p> <p>5.3.4.1. Nhóm 1 bao gồm vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và được sản xuất từ dược liệu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GACP.</p> <p>5.3.4.2. Nhóm 2 bao gồm vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP.</p> <p>5.3.4.3. Nhóm 3 bao gồm vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa không đáp ứng tiêu chí quy định tại khoản 1 và khoản 2 Điều này nhưng đã</p>

	<p>được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam.</p> <p>5.3.5. Gói thầu bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa</p> <p>Gói thầu bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa có thể có một hoặc nhiều bán thành phẩm dược liệu, mỗi danh mục bán thành phẩm dược liệu phải được phân chia thành các nhóm, mỗi bán thành phẩm dược liệu trong một nhóm là một phần của gói thầu. Gói thầu bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch được phân chia thành 03 nhóm theo tiêu chí kỹ thuật như sau:</p> <p>5.3.5.1. Nhóm 1 bao gồm bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP cho nguyên liệu làm thuốc từ dược liệu và được sản xuất từ dược liệu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GACP.</p> <p>5.3.5.2. Nhóm 2 bao gồm bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP cho nguyên liệu làm thuốc từ dược liệu.</p> <p>5.3.5.3. Nhóm 3 bao gồm bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cồn, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa không đáp ứng tiêu chí quy định tại khoản 1 và khoản 2 Điều này nhưng đã được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu để lưu hành tại Việt Nam.</p> <p>5.4. Để chứng minh tính hợp lệ của thuốc dự thầu theo quy định tại Mục 5.1 CDNT, nhà thầu cần nêu rõ thông tin về số giấy đăng ký lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu của thuốc; về tiêu chuẩn Thực hành tốt sản xuất thuốc của cơ sở sản xuất thuốc (hoặc các cơ sở tham gia sản xuất thuốc) và các tài liệu kèm theo để chứng minh tính hợp lệ của thuốc theo quy định tại BDL.</p> <p>5.5. Đối với các thuốc thuộc danh mục thuốc có ít nhất 03 hãng trong nước sản xuất trên dây chuyền sản xuất thuốc đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc tương đương EU-GMP và đáp ứng tiêu chí kỹ</p>
--	--

	<p>thuật theo quy định của Bộ Y tế và về chất lượng, giá, khả năng cung cấp được Bộ trưởng Bộ Y tế ban hành thì nhà thầu chỉ chào thầu thuốc sản xuất trong nước.</p> <p>5.6. Tài liệu chứng minh tính hợp lệ của thuốc dự thầu được phép làm rõ theo quy định tại Mục 23 CDNT.</p>
6. Nội dung của E-HSMT	<p>6.1. E-HSMT gồm có các Phần 1, 2, 3 (Phần 3A hoặc Phần 3B), 4 và cùng với tài liệu sửa đổi, làm rõ E-HSMT theo quy định tại Mục 7 và 8 CDNT (nếu có), trong đó cụ thể bao gồm các nội dung sau đây:</p> <p>Phần 1. Thủ tục đấu thầu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chương I. Chỉ dẫn nhà thầu; - Chương II. Bảng dữ liệu đấu thầu; - Chương III. Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT; - Chương IV. Biểu mẫu dự thầu. <p>Phần 2. Yêu cầu về phạm vi cung cấp:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chương V. Phạm vi cung cấp. <p>Phần 3A. Điều kiện hợp đồng và Biểu mẫu hợp đồng:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chương VI. Điều kiện chung của hợp đồng; - Chương VII. Điều kiện cụ thể của hợp đồng; <p>Phần 3B. Thỏa thuận khung (Áp dụng trong trường hợp mua sắm tập trung sử dụng thỏa thuận khung)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chương VI. Điều kiện chung của thỏa thuận khung; - Chương VII. Điều kiện cụ thể của thỏa thuận khung; - Chương VIII. Biểu mẫu hợp đồng. <p>Phần 4. Phụ lục.</p>

	<p>6.2. Chủ đầu tư sẽ không chịu trách nhiệm về tính chính xác, hoàn chỉnh của E-HSMT, tài liệu giải thích làm rõ E-HSMT hay các tài liệu sửa đổi E-HSMT theo quy định tại Mục 7 và 8 CDNT nếu các tài liệu này không được cung cấp bởi Chủ đầu tư. E-HSMT do Chủ đầu tư phát hành trên Hệ thống sẽ là cơ sở để xem xét, đánh giá.</p> <p>6.3. Nhà thầu phải nghiên cứu mọi thông tin của E-TBMT, E-HSMT, bao gồm các nội dung sửa đổi, làm rõ E-HSMT, biên bản hội nghị tiền đấu thầu (nếu có) để chuẩn bị E-HSDT theo yêu cầu của E-HSMT cho phù hợp.</p>
7. Sửa đổi E-HSMT	<p>7.1. Trường hợp sửa đổi E-HSMT thì bên mời thầu đăng tải quyết định sửa đổi kèm theo các nội dung sửa đổi và E-HSMT đã được sửa đổi cho phù hợp (webform và file đính kèm). Việc sửa đổi E-HSMT được thực hiện trong thời gian tối thiểu là 10 ngày trước ngày có thời điểm đóng thầu; đối với gói thầu có giá gói thầu không quá 10 tỷ đồng, việc sửa đổi E-HSMT được thực hiện trong thời gian tối thiểu là 03 ngày làm việc trước ngày có thời điểm đóng thầu và bảo đảm đủ thời gian để nhà thầu hoàn chỉnh E-HSDT; trường hợp không bảo đảm đủ thời gian như nêu trên thì phải gia hạn thời điểm đóng thầu.</p> <p>7.2. Nhà thầu chịu trách nhiệm theo dõi thông tin trên Hệ thống để cập nhật thông tin về việc sửa đổi E-HSMT, thay đổi thời điểm đóng thầu (nếu có) để làm cơ sở chuẩn bị E-HSDT. Trường hợp xảy ra các sai sót do không theo dõi, cập nhật thông tin trên Hệ thống dẫn đến bất lợi cho nhà thầu trong quá trình tham dự thầu bao gồm: thay đổi, sửa đổi E-HSMT, thời điểm đóng thầu và các nội dung khác thì nhà thầu phải tự chịu trách nhiệm và chịu bất lợi trong quá trình tham dự thầu.</p>
8. Làm rõ E-HSMT	<p>8.1. Trường hợp cần làm rõ E-HSMT, nhà thầu phải gửi đề nghị làm rõ đến Bên mời thầu thông qua Hệ thống trong khoảng thời gian tối thiểu 03 ngày làm việc trước ngày có thời điểm đóng thầu để Bên mời thầu xem xét, xử lý. Bên mời thầu tiếp nhận nội dung làm rõ để xem xét, làm rõ theo đề nghị của nhà thầu và thực hiện làm rõ trên Hệ thống nhưng không muộn hơn 02 ngày làm việc trước ngày có thời điểm đóng thầu, trong đó mô tả nội dung yêu cầu làm rõ nhưng không nêu tên nhà thầu đề nghị làm rõ. Trường hợp việc làm rõ dẫn đến phải sửa đổi E-HSMT thì chủ đầu tư tiến hành sửa đổi E-HSMT theo quy định tại Mục 7.1 CDNT.</p> <p>8.2. Bên mời thầu chịu trách nhiệm theo dõi thông tin trên Hệ thống để kịp thời làm rõ E-HSMT theo đề nghị của nhà thầu.</p>

	<p>8.3. Trường hợp cần thiết, chủ đầu tư tổ chức hội nghị tiền đấu thầu để trao đổi về những nội dung trong E-HSMT mà các nhà thầu chưa rõ theo quy định tại BDL. Bên mời thầu đăng tải thông báo tổ chức hội nghị tiền đấu thầu trên Hệ thống; tất cả các nhà thầu quan tâm được tham dự hội nghị tiền đấu thầu mà không cần phải thông báo trước cho Bên mời thầu.</p> <p>Nội dung trao đổi giữa chủ đầu tư và nhà thầu phải được ghi lại thành biên bản và lập thành văn bản làm rõ E-HSMT đăng tải trên Hệ thống trong thời gian tối đa 02 ngày làm việc, kể từ ngày kết thúc hội nghị tiền đấu thầu.</p> <p>8.4. Trường hợp E-HSMT cần phải sửa đổi sau khi tổ chức hội nghị tiền đấu thầu, chủ đầu tư thực hiện việc sửa đổi E-HSMT theo quy định tại Mục 7.1 CDNT. Biên bản hội nghị tiền đấu thầu không phải là văn bản sửa đổi E-HSMT. Việc nhà thầu không tham dự hội nghị tiền đấu thầu hoặc không có giấy xác nhận đã tham dự hội nghị tiền đấu thầu không phải là lý do để loại bỏ E-HSDT của nhà thầu.</p>
9. Chi phí dự thầu	E-HSMT được phát hành miễn phí trên Hệ thống ngay sau khi Bên mời thầu đăng tải thành công E-TBMT trên Hệ thống. Nhà thầu phải chịu mọi chi phí liên quan đến việc chuẩn bị và nộp E-HSDT theo quy định tại BDL. Trong mọi trường hợp, chủ đầu tư sẽ không phải chịu trách nhiệm về các chi phí liên quan đến việc tham dự thầu của nhà thầu.
10. Ngôn ngữ của E-HSDT	E-HSDT cũng như tất cả văn bản và tài liệu liên quan đến E-HSDT được viết bằng tiếng Việt. Các tài liệu và tư liệu bổ trợ trong E-HSDT có thể được viết bằng ngôn ngữ khác, đồng thời kèm theo bản dịch sang tiếng Việt. Trường hợp thiếu bản dịch, Bên mời thầu có thể yêu cầu nhà thầu gửi bổ sung (nếu cần thiết).
11. Thành phần của E-HSDT	<p>E-HSDT phải bao gồm các thành phần sau:</p> <p>11.1. Đơn dự thầu theo quy định tại Mục 12 CDNT và Mẫu số 01 Chương IV - Biểu mẫu dự thầu;</p> <p>11.2. Thỏa thuận liên danh được Hệ thống trích xuất theo Mẫu số 03 Chương IV - Biểu mẫu dự thầu (đối với trường hợp nhà thầu liên danh);</p> <p>11.3. Bảo đảm dự thầu theo quy định tại Mục 18 E-CDNT;</p> <p>11.4. Tài liệu chứng minh năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu theo quy định tại Mục 16 E-CDNT;</p>

	<p>11.5. Đề xuất về giá và các bảng biểu được ghi đầy đủ thông tin theo quy định tại Mục 12 và Mục 13 E-CDNT;</p> <p>11.6. Các nội dung khác theo quy định tại E-BDL.</p>
12. Đơn dự thầu và các bảng biểu	<p>Nhà thầu điền đầy đủ thông tin vào các Mẫu ở Chương IV. Nhà thầu kiểm tra thông tin trong đơn dự thầu và các bảng biểu được Hệ thống trích xuất để hoàn thành E-HSDT.</p> <p>Đối với các biểu mẫu còn lại, nhà thầu lập tương ứng theo các mẫu quy định tại Chương IV - Biểu mẫu dự thầu và đính kèm trong E-HSDT.</p>
13. Giá dự thầu và giám giá	<p>A. Đối với gói thầu mua thuốc không phải là mua sắm tập trung, Hệ thống trích xuất như sau:</p> <p>13.1. Giá dự thầu ghi trong đơn và trong bảng giá cùng với các khoản giảm giá phải đáp ứng các quy định trong Mục này:</p> <p>a) Giá dự thầu là giá do nhà thầu chào trong đơn dự thầu (chưa bao gồm giảm giá), bao gồm toàn bộ các chi phí để thực hiện gói thầu. Hệ thống sẽ tự động trích xuất giá dự thầu từ Mẫu số 05 Chương IV vào đơn dự thầu.</p> <p>b) Tất cả các phần (đối với gói thầu chia thành nhiều phần) và các hạng mục phải được chào giá riêng trong bảng giá dự thầu.</p> <p>c) Đối với gói thầu không chia phần, trường hợp nhà thầu có đề xuất giảm giá thì ghi giá trị tỷ lệ phần trăm giảm giá vào đơn dự thầu. Giá trị giảm giá này được hiểu là giảm đều theo tỷ lệ cho tất cả hạng mục trong các bảng giá dự thầu; đối với loại hợp đồng theo đơn giá cố định, đơn giá điều chỉnh, giá trị giảm giá được tính trên giá dự thầu không bao gồm dự phòng.</p> <p>d) Nhà thầu phải nộp E-HSDT cho toàn bộ công việc yêu cầu trong E-HSMT và ghi đơn giá dự thầu cho từng mặt hàng thuốc theo Mẫu số 05 Chương IV.</p> <p>13.2. Trường hợp gói thầu được chia thành nhiều phần độc lập và cho phép dự thầu theo từng phần thì nhà thầu có thể dự thầu một hoặc nhiều phần của gói thầu. Nhà thầu phải dự thầu đầy đủ các hạng mục trong phần mà mình tham dự. Trường hợp nhà thầu có đề xuất giảm giá thì thực hiện theo một trong hai cách sau đây:</p>

	<p>a) Cách thứ nhất: ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá vào đơn dự thầu (trong trường hợp này được coi là nhà thầu giảm giá đều theo tỷ lệ cho tất cả phần mà nhà thầu tham dự).</p> <p>b) Cách thứ hai: ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá cho từng phần vào webform trên Hệ thống.</p> <p>13.3. Nhà thầu phải chịu trách nhiệm về giá dự thầu để thực hiện, hoàn thành các công việc theo đúng yêu cầu nêu trong E-HSMT. Trường hợp nhà thầu có đơn giá thấp khác thường, ảnh hưởng đến chất lượng gói thầu thì Bên mời thầu yêu cầu nhà thầu làm rõ về tính khả thi của đơn giá thấp khác thường đó theo quy định tại khoản 11 Điều 131 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP.</p> <p>13.4. Giá dự thầu của nhà thầu phải bao gồm toàn bộ các khoản thuế, phí, lệ phí (nếu có) áp theo thuế suất, mức phí, lệ phí tại thời điểm 28 ngày trước ngày có thời điểm đóng thầu. Trường hợp nhà thầu tuyên bố giá dự thầu không bao gồm thuế, phí, lệ phí (nếu có) thì E-HSDT của nhà thầu sẽ bị loại.</p> <p>13.5. Nhà thầu chào giá dự thầu theo quy định tại E-BDL.</p> <p>B. Đối với gói thầu mua sắm thuốc là mua sắm tập trung mà việc lựa chọn nhà thầu căn cứ theo khả năng cung cấp, Hệ thống trích xuất như sau:</p> <p>13.1. Giá dự thầu ghi trong đơn và trong các bảng giá cùng với các khoản giảm giá phải đáp ứng các quy định trong Mục này:</p> <p>a) Giá dự thầu là giá do nhà thầu chào trong đơn dự thầu, bao gồm toàn bộ các chi phí để thực hiện khối lượng công việc mà nhà thầu chào theo khả năng cung cấp (chưa tính giảm giá). Hệ thống tự động trích xuất giá dự thầu từ Mẫu số 05 Chương IV vào đơn dự thầu.</p> <p>b) Một hoặc các phần (đối với gói thầu chia thành nhiều phần) và một hoặc các hạng mục phải được chào giá riêng trong các bảng giá dự thầu;</p> <p>c) Đối với gói thầu không chia phần, trường hợp nhà thầu có đề xuất giảm giá thì ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá vào đơn dự thầu. Giá trị giảm giá này được hiểu là giảm đều theo tỷ lệ cho tất cả hạng mục trong các bảng giá dự thầu. Đối với loại hợp đồng theo đơn giá cố định, đơn giá điều chỉnh, giá trị giảm giá được tính trên giá dự thầu không bao gồm dự phòng.</p>
--	--

	<p>d) Nhà thầu nộp E-HSDT cho các công việc mà nhà thầu có khả năng cung cấp trong số các công việc nêu trong E-HSMT và ghi đơn giá dự thầu cho từng mặt hàng thuộc theo Mẫu số 05 Chương IV.</p> <p>13.2. Trường hợp gói thầu được chia thành nhiều phần độc lập và cho phép dự thầu theo từng phần thì nhà thầu có thể dự thầu một hoặc nhiều phần của gói thầu, trong mỗi phần nhà thầu có thể chào đủ số lượng, hạng mục theo yêu cầu của E-HSMT đối với phần đó hoặc chào theo số lượng, hạng mục mà nhà thầu có khả năng cung cấp (không đủ số lượng theo E-HSMT đối với phần đó). Trường hợp nhà thầu có đề xuất giảm giá thì thực hiện theo một trong hai cách sau đây:</p> <p>a) Cách thứ nhất: ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá vào đơn dự thầu (trong trường hợp này được coi là nhà thầu giảm giá đều theo tỷ lệ cho tất cả phần mà nhà thầu tham dự).</p> <p>b) Cách thứ hai: ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá cho từng phần vào webform trên Hệ thống.</p> <p>13.3. Nhà thầu phải chịu trách nhiệm về giá dự thầu để thực hiện, hoàn thành các công việc theo khối lượng công việc nhà thầu đã chào. Trường hợp nhà thầu có đơn giá thấp khác thường, ảnh hưởng đến chất lượng gói thầu thì Bên mời thầu yêu cầu nhà thầu làm rõ về tính khả thi của đơn giá thấp khác thường đó theo quy định tại khoản 11 Điều 131 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP.</p> <p>13.4. Giá dự thầu của nhà thầu phải bao gồm toàn bộ các khoản thuế, phí, lệ phí (nếu có) áp theo thuế suất, mức phí, lệ phí tại thời điểm 28 ngày trước ngày có thời điểm đóng thầu. Trường hợp nhà thầu tuyên bố giá dự thầu không bao gồm thuế, phí, lệ phí (nếu có) thì E-HSDT của nhà thầu sẽ bị loại.</p> <p>13.5. Nhà thầu chào giá dự thầu theo quy định tại E-BDL.</p>
14. Đồng tiền dự thầu và đồng tiền thanh toán	Đồng tiền dự thầu và đồng tiền thanh toán là VND.
15. Tài liệu chứng minh sự phù hợp của thuốc	15.1. Để chứng minh sự phù hợp của thuốc so với yêu cầu của HSMT, nhà thầu phải cung cấp các tài liệu là một phần của HSDT để chứng minh rằng thuốc mà nhà thầu cung cấp đáp ứng các yêu cầu về kỹ thuật quy định tại Chương V – Phạm vi cung cấp.

	<p>15.2. Tài liệu chứng minh sự phù hợp của thuốc phải bao gồm một phần mô tả chi tiết theo từng khoản mục về đặc tính kỹ thuật thuốc, qua đó chứng minh sự đáp ứng cơ bản của thuốc so với các yêu cầu của HSMT.</p> <p>15.3. Các thông tin tiêu chuẩn kỹ thuật liên quan đến mặt hàng thuốc do Bên mời thầu quy định tại Chương V - Phạm vi cung cấp chỉ nhằm mục đích mô tả và không nhằm mục đích hạn chế nhà thầu.</p> <p>15.4. Yêu cầu về xuất xứ thuốc thực hiện theo Mẫu số 00 Chương IV. Trường hợp Chủ đầu tư yêu cầu về xuất xứ theo nhóm nước, vùng lãnh thổ theo quy định tại khoản 2 Điều 44 Luật Đấu thầu thì nhà thầu phải chào thuốc theo đúng yêu cầu về xuất xứ hoặc xuất xứ Việt Nam, kể cả trong trường hợp xuất xứ theo nhóm nước, vùng lãnh thổ mà Chủ đầu tư yêu cầu không có Việt Nam; nhà thầu chào thuốc không có xuất xứ theo yêu cầu của E-HSMT hoặc không phải xuất xứ Việt Nam thì sẽ bị loại. Trường hợp chủ đầu tư yêu cầu nhà thầu chào thuốc sản xuất tại Việt Nam theo quy định tại khoản 1 Điều 56 của Luật Đấu thầu thì nhà thầu chào thầu thuốc không phải là thuốc sản xuất tại Việt Nam sẽ bị loại.</p>
16. Tài liệu chứng minh năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu	<p>16.1. Nhà thầu kê khai các thông tin cần thiết vào các Mẫu trong Chương IV - Biểu mẫu dự thầu để chứng minh năng lực, kinh nghiệm theo quy định tại Chương III - Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT. Trường hợp nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu, nhà thầu phải chuẩn bị sẵn sàng các tài liệu để đối chiếu với thông tin nhà thầu kê khai, đính kèm trong E-HSDT và để Chủ đầu tư lưu trữ.</p> <p>16.2. Các tài liệu để chứng minh năng lực thực hiện hợp đồng của nhà thầu nếu được trúng thầu theo quy định tại E-BDL.</p>
17. Thời hạn có hiệu lực của E-HSDT	<p>17.1. E-HSDT có hiệu lực không ngắn hơn thời hạn quy định tại E-BDL.</p> <p>17.2. Trong trường hợp cần thiết, trước khi hết thời hạn hiệu lực của E-HSDT, Bên mời thầu có thể đề nghị các nhà thầu gia hạn hiệu lực của E-HSDT, đồng thời yêu cầu nhà thầu gia hạn tương ứng thời gian có hiệu lực của bảo đảm dự thầu (bằng thời gian hiệu lực E-HSDT sau khi gia hạn cộng thêm 30 ngày). Nếu nhà thầu không chấp nhận việc gia hạn hiệu lực của E-HSDT thì E-HSDT của nhà thầu sẽ không được xem xét tiếp, trong trường hợp này, nhà thầu không phải nộp bản gốc thư bảo lãnh cho Bên mời thầu. Nhà thầu chấp nhận đề nghị gia hạn E-HSDT không được phép thay đổi bất kỳ nội dung nào của</p>

	<p>E-HSDT, trừ việc gia hạn hiệu lực của bảo đảm dự thầu. Việc đề nghị gia hạn và chấp thuận hoặc không chấp thuận gia hạn được thực hiện trên Hệ thống.</p>
18. Bảo đảm dự thầu	<p>18.1. Khi tham dự thầu qua mạng, nhà thầu phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu trước thời điểm đóng thầu theo một hoặc các hình thức thư bảo lãnh do đại diện hợp pháp của tổ chức tín dụng trong nước hoặc chi nhánh ngân hàng nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam phát hành hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh của doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ trong nước, chi nhánh doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam phát hành. Trường hợp giá trị bảo đảm dự thầu nhỏ hơn 20 triệu đồng thì thực hiện theo quy định tại Mục 18.8 CDNT. Đối với bảo lãnh dự thầu hoặc chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh bằng văn bản giấy, nhà thầu quét (scan) thư bảo lãnh của ngân hàng hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh và đính kèm khi nộp E-HSDT. Đối với bảo lãnh dự thầu điện tử, nhà thầu chọn bảo lãnh dự thầu điện tử được phát hành, lưu trữ trên Hệ thống. Trường hợp E-HSDT được gia hạn hiệu lực theo quy định tại Mục 17.2 CDNT thì hiệu lực của bảo đảm dự thầu cũng phải được gia hạn tương ứng. Đối với nhà thầu liên danh, các thành viên liên danh phải sử dụng cùng thể thức bảo lãnh dự thầu: bảo lãnh dự thầu điện tử hoặc bằng giấy.</p> <p>Trường hợp liên danh thì phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu theo một trong hai cách sau:</p> <p>a) Từng thành viên trong liên danh sẽ thực hiện riêng rẽ bảo đảm dự thầu nhưng bảo đảm tổng giá trị không thấp hơn mức yêu cầu quy định tại Mục 18.2 CDNT; nếu bảo đảm dự thầu của một thành viên trong liên danh được xác định là không hợp lệ thì E-HSDT của liên danh đó sẽ không được xem xét, đánh giá tiếp. Nếu bất kỳ thành viên nào trong liên danh vi phạm quy định của pháp luật dẫn đến không được hoàn trả giá trị bảo đảm dự thầu theo quy định tại điểm b Mục 18.5 CDNT thì giá trị bảo đảm dự thầu của tất cả thành viên trong liên danh sẽ không được hoàn trả;</p> <p>b) Các thành viên trong liên danh thỏa thuận để một thành viên chịu trách nhiệm thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu cho thành viên liên danh đó và cho thành viên khác trong liên danh. Trong trường hợp này, bảo đảm dự thầu có thể bao gồm tên của liên danh hoặc tên của thành viên chịu trách nhiệm thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu cho các thành viên trong liên danh nhưng bảo đảm tổng giá trị không thấp hơn mức yêu cầu quy định tại Mục 18.2 CDNT. Nếu bất kỳ thành viên nào trong liên danh</p>

	<p>vi phạm quy định của pháp luật dẫn đến không được hoàn trả giá trị bảo đảm dự thầu theo quy định tại điểm b Mục 18.5 CDNT thì giá trị bảo đảm dự thầu của tất cả thành viên trong liên danh sẽ không được hoàn trả.</p> <p>18.2. Giá trị, đồng tiền và thời gian có hiệu lực của bảo đảm dự thầu được quy định cụ thể tại E-BDL. Đối với gói thầu mua sắm thuốc là mua sắm tập trung mà việc lựa chọn nhà thầu căn cứ theo khả năng cung cấp, bảo đảm dự thầu của nhà thầu tương ứng với giá dự thầu nêu trong đơn dự thầu sau khi giảm giá (nếu có) với tỷ lệ bảo đảm dự thầu quy định tại E-BDL. Thời gian có hiệu lực của bảo đảm dự thầu được tính kể từ ngày có thời điểm đóng thầu đến ngày cuối cùng có hiệu lực của bảo đảm dự thầu (thời điểm kết thúc hiệu lực của bảo đảm dự thầu nằm trong ngày cuối cùng có hiệu lực của bảo đảm dự thầu mà không cần thiết phải đến hết 24 giờ của ngày đó).</p> <p>18.3. Bảo đảm dự thầu được coi là không hợp lệ khi thuộc một trong các trường hợp sau đây: có giá trị thấp hơn, thời gian có hiệu lực ngắn hơn so với yêu cầu quy định tại Mục 18.2 CDNT, không đúng tên đơn vị thụ hưởng, không có chữ ký (ký số đối với bảo lãnh dự thầu điện tử) hợp lệ, ký trước khi chủ đầu tư phát hành E-HSMT, có kèm theo các điều kiện gây bất lợi cho Chủ đầu tư, Bên mời thầu (trong đó bao gồm việc không đáp ứng đủ các cam kết theo quy định tại Mẫu số 04A, Mẫu số 04B Chương IV). Trường hợp áp dụng thư bảo lãnh hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh thì thư bảo lãnh hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh phải được đại diện hợp pháp của tổ chức tín dụng trong nước hoặc chi nhánh ngân hàng nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam, doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ trong nước, chi nhánh doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam ký tên, đóng dấu (nếu có).</p> <p>18.4. Nhà thầu không được lựa chọn sẽ được hoàn trả hoặc giải tỏa bảo đảm dự thầu theo thời hạn quy định E-BDL. Đối với nhà thầu được lựa chọn, bảo đảm dự thầu được hoàn trả hoặc giải tỏa khi hợp đồng có hiệu lực.</p> <p>18.5. Các trường hợp phải nộp bản gốc thư bảo lãnh dự thầu, giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh (đối với trường hợp sử dụng bảo lãnh dự thầu bằng văn bản giấy) cho bên mời thầu:</p> <p>a) Nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu;</p>
--	--

	<p>b) Nhà thầu vi phạm quy định của pháp luật về đấu thầu dẫn đến không được hoàn trả giá trị bảo đảm dự thầu trong các trường hợp sau đây:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sau thời điểm đóng thầu và trong thời gian có hiệu lực của E-HSMT, nhà thầu có văn bản rút E-HSMT hoặc từ chối thực hiện một hoặc các công việc đã đề xuất trong E-HSMT theo yêu cầu của E-HSMT; - Nhà thầu có hành vi vi phạm quy định tại Điều 16 Luật Đấu thầu hoặc vi phạm pháp luật về đấu thầu dẫn đến phải hủy thầu theo quy định tại điểm d và điểm đ khoản 1 Điều 17 của Luật Đấu thầu; - Nhà thầu không thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định tại Điều 68 của Luật Đấu thầu; - Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối đối chiếu tài liệu trong thời hạn 05 ngày làm việc kể từ ngày nhận được thông báo mời đối chiếu tài liệu hoặc đã đối chiếu tài liệu nhưng từ chối hoặc không ký biên bản đối chiếu tài liệu, trừ trường hợp bất khả kháng; - Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối hoàn thiện hợp đồng, thỏa thuận khung trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày nhận được thông báo trúng thầu của bên mời thầu, trừ trường hợp bất khả kháng; - Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối ký kết hợp đồng, thỏa thuận khung trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày hoàn thiện hợp đồng, trừ trường hợp bất khả kháng. <p>18.6. Trong vòng 05 ngày làm việc, kể từ ngày nhận được yêu cầu của bên mời thầu, nếu nhà thầu từ chối hoặc không nộp bản gốc thư bảo lãnh dự thầu, giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh (đối với trường hợp sử dụng bảo lãnh dự thầu bằng văn bản giấy) theo yêu cầu của Bên mời thầu thì nhà thầu sẽ bị xử lý theo đúng cam kết của nhà thầu trong đơn dự thầu.</p> <p>18.7. Trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần độc lập, nhà thầu có thể lựa chọn nộp bảo đảm dự thầu theo một trong hai cách sau đây:</p> <p>a) Bảo đảm dự thầu chung cho tất cả các phần mà mình tham dự thầu (giá trị bảo đảm dự thầu sẽ bằng tổng giá trị của các phần nhà thầu tham dự). Trường hợp giá trị bảo đảm dự thầu do nhà thầu nộp nhỏ hơn tổng giá trị cộng gộp thì Bên mời thầu được quyền quyết định lựa chọn bảo đảm dự thầu đó được sử dụng cho phần nào trong số các phần mà nhà thầu tham dự;</p>
--	---

	<p>b) Bảo đảm dự thầu riêng cho từng phần mà nhà thầu tham dự.</p> <p>Trường hợp nhà thầu vi phạm dẫn đến không được hoàn trả bảo đảm dự thầu theo quy định tại điểm b Mục 18.5 CDNT thì việc không hoàn trả giá trị bảo đảm dự thầu được tính trên phần mà nhà thầu vi phạm.</p> <p>18.8. Đối với gói thầu có giá trị bảo đảm dự thầu theo quy định tại Mục 18.2 CDNT nhỏ hơn 20 triệu đồng, tại thời điểm đóng thầu, nhà thầu không phải đính kèm thực bảo lãnh hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh theo quy định tại Mục 18.1 CDNT mà phải cam kết trong đơn dự thầu (không phải đính kèm cam kết riêng bằng văn bản) là nếu được mời vào đối chiếu tài liệu hợp đồng hoặc vi phạm quy định tại điểm b Mục 18.5 CDNT thì phải nộp một khoản tiền hoặc Séc bảo chi (trong trường hợp thời hạn hiệu lực của Séc bảo chi đáp ứng yêu cầu của chủ đầu tư) hoặc bảo lãnh dự thầu hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh với giá trị quy định tại Mục 18.2 CDNT. Trường hợp nhà thầu không thực hiện theo cam kết nêu trên, nhà thầu bị xử lý theo đúng cam kết của nhà thầu nêu trong đơn dự thầu (bị nêu tên trên Hệ thống và bị khóa tài khoản trong vòng 06 tháng, kể từ ngày Cục Quản lý đấu thầu, Bộ Kế hoạch và Đầu tư nhận được văn bản đề nghị của Chủ đầu tư). Trường hợp nhà thầu vi phạm quy định nêu tại điểm b Mục 18.5 CDNT thì nhà thầu sẽ không được hoàn trả khoản tiền bảo đảm dự thầu này.</p>
19. Thời điểm đóng thầu	<p>19.1. Thời điểm đóng thầu là thời điểm quy định tại E-TBMT.</p> <p>19.2. Chủ đầu tư có thể gia hạn thời điểm đóng thầu bằng cách sửa đổi E-TBMT. Khi gia hạn thời điểm đóng thầu, mọi trách nhiệm của Chủ đầu tư và nhà thầu theo thời điểm đóng thầu trước đó sẽ được thay đổi theo thời điểm đóng thầu mới được gia hạn.</p>
20. Nộp, rút và sửa đổi E-HSDT	<p>20.1. Nộp E-HSDT: Nhà thầu chỉ nộp một bộ E-HSDT đối với một E-TBMT khi tham gia đấu thầu qua mạng. Trường hợp liên danh, thành viên đứng đầu liên danh (theo thỏa thuận trong liên danh) nộp E-HSDT sau khi được sự chấp thuận của tất cả các thành viên trong liên danh.</p> <p>20.2. Sửa đổi, nộp lại E-HSDT: Trường hợp cần sửa đổi E-HSDT đã nộp, nhà thầu phải tiến hành rút toàn bộ E-HSDT đã nộp trước đó để sửa đổi cho phù hợp. Sau khi hoàn thiện E-HSDT, nhà thầu tiến hành nộp lại E-HSDT mới. Trường hợp nhà thầu đã nộp E-HSDT trước khi chủ đầu tư thực hiện sửa đổi E-HSMT (nếu có) thì nhà thầu phải nộp lại E-HSDT mới cho phù hợp với E-HSMT đã được sửa đổi.</p>

	<p>20.3. Rút E-HSDT: nhà thầu được rút E-HSDT trước thời điểm đóng thầu. Hệ thống thông báo cho nhà thầu tình trạng rút E-HSDT (thành công hay không thành công). Hệ thống ghi lại thông tin về thời gian rút E-HSDT của nhà thầu.</p> <p>20.4. Nhà thầu chỉ được rút, sửa đổi, nộp lại E-HSDT trước thời điểm đóng thầu. Sau thời điểm đóng thầu, tất cả các E-HSDT nộp thành công trên Hệ thống đều được mở thầu để đánh giá.</p>
21. Mở thầu	<p>21.1. Bên mời thầu phải tiến hành mở thầu và công khai biên bản mở thầu trên Hệ thống trong thời hạn không quá 02 giờ, kể từ thời điểm đóng thầu. Trường hợp có 01 hoặc 02 nhà thầu nộp E-HSDT, Bên mời thầu báo cáo Chủ đầu tư xem xét, xử lý tình huống theo quy định tại khoản 5 Điều 131 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP; trường hợp không có nhà thầu nộp E-HSDT, Chủ đầu tư xem xét gia hạn thời điểm đóng thầu hoặc tổ chức lại việc lựa chọn nhà thầu qua mạng (hủy E-TBMT này và đăng E-TBMT mới) theo quy định tại khoản 4 Điều 131 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP.</p> <p>21.2. Biên bản mở thầu được đăng tải công khai trên Hệ thống, bao gồm các nội dung chủ yếu sau:</p> <p>a) Thông tin về gói thầu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Số E-TBMT; - Tên gói thầu; - Tên chủ đầu tư; - Hình thức lựa chọn nhà thầu; - Loại hợp đồng; - Thời điểm hoàn thành mở thầu; - Tổng số nhà thầu tham dự. <p>b) Thông tin về các nhà thầu tham dự:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tên nhà thầu; - Giá dự thầu;

	<ul style="list-style-type: none"> - Tỷ lệ phần trăm (%) giảm giá (nếu có); - Giá dự thầu sau giảm giá (nếu có) Hệ thống tự động tính trên cơ sở tính toán lại chi phí dự phòng sau khi giảm giá; - Giá trị và hiệu lực bảo đảm dự thầu; - Thời gian có hiệu lực của E-HSDT; - Thời gian thực hiện gói thầu; - Các thông tin liên quan khác (nếu có). <p>c) Trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần độc lập thì phải bao gồm các thông tin về giá dự thầu cho từng phần như điểm b Mục này.</p>
22. Bảo mật	<p>22.1. Thông tin liên quan đến việc đánh giá E-HSDT và đề nghị trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung phải được giữ bí mật và không được phép tiết lộ cho các nhà thầu hay bất kỳ người nào không có liên quan chính thức đến quá trình lựa chọn nhà thầu cho tới khi công khai kết quả lựa chọn nhà thầu. Trong mọi trường hợp không được tiết lộ thông tin trong E-HSDT của nhà thầu này cho nhà thầu khác, trừ thông tin được công khai trong biên bản mở thầu.</p> <p>22.2. Trừ trường hợp làm rõ E-HSDT (nếu cần thiết) và đối chiếu tài liệu, nhà thầu không được phép tiếp xúc với Chủ đầu tư, Bên mời thầu về các vấn đề liên quan đến E-HSDT của mình và các vấn đề khác liên quan đến gói thầu trong suốt thời gian từ khi mở thầu cho đến khi công khai kết quả lựa chọn nhà thầu.</p>
23. Làm rõ E-HSDT	<p>23.1. Sau khi mở thầu, nhà thầu có trách nhiệm làm rõ E-HSDT theo yêu cầu của Bên mời thầu, kể cả về tư cách hợp lệ, năng lực, kinh nghiệm, nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế, tài liệu về nhân sự cụ thể đã được đề xuất trong E-HSDT của nhà thầu.</p> <p>Đối với nội dung về tư cách hợp lệ, việc làm rõ phải bảo đảm nguyên tắc không làm thay đổi bản chất của nhà thầu tham dự thầu. Đối với các nội dung về tính hợp lệ của E-HSDT (trừ nội dung về tư cách hợp lệ), đề xuất về kỹ thuật, tài chính nêu trong E-HSDT của nhà thầu, việc làm rõ phải bảo đảm nguyên tắc không làm thay đổi nội dung cơ bản của E-HSDT đã nộp, không thay đổi giá dự thầu</p>

	<p>Trường hợp E-HSDT của nhà thầu thiếu tài liệu chứng minh tư cách hợp lệ, năng lực và kinh nghiệm thì Bên mời thầu yêu cầu nhà thầu làm rõ, bổ sung tài liệu để chứng minh tư cách hợp lệ (của nhà thầu tại Mục 4 CDNT; của thuốc tại Mục 5 CDNT), năng lực và kinh nghiệm. Đối với các nội dung đề xuất về kỹ thuật, tài chính nêu trong E-HSDT của nhà thầu, việc làm rõ phải bảo đảm nguyên tắc không làm thay đổi bản chất của nhà thầu tham dự thầu, không làm thay đổi nội dung cơ bản của E-HSDT đã nộp, không thay đổi giá dự thầu. Bên mời thầu có trách nhiệm tiếp nhận những tài liệu làm rõ của nhà thầu để xem xét, đánh giá; các tài liệu làm rõ được coi như một phần của E-HSDT.</p> <p>23.2. Trong quá trình đánh giá, việc làm rõ E-HSDT giữa nhà thầu và Bên mời thầu được thực hiện trực tiếp trên Hệ thống.</p> <p>23.3. Việc làm rõ E-HSDT chỉ được thực hiện giữa Bên mời thầu và nhà thầu có E-HSDT cần phải làm rõ. Nội dung làm rõ E-HSDT được Bên mời thầu bảo quản như một phần của E-HSDT. Đối với các nội dung làm rõ ảnh hưởng trực tiếp đến việc đánh giá tư cách hợp lệ, năng lực, kinh nghiệm và yêu cầu về kỹ thuật, tài chính nếu quá thời hạn làm rõ mà nhà thầu không thực hiện làm rõ hoặc có thực hiện làm rõ nhưng không đáp ứng được yêu cầu làm rõ của Bên mời thầu thì Bên mời thầu sẽ đánh giá E-HSDT của nhà thầu theo E-HSDT nộp trước thời điểm đóng thầu. Bên mời thầu phải dành cho nhà thầu một khoảng thời gian hợp lý để nhà thầu thực hiện việc làm rõ E-HSDT.</p> <p>23.4. Nhà thầu không thể tự làm rõ E-HSDT sau thời điểm đóng thầu.</p>
	<p>23.5. Trường hợp có sự không thống nhất trong nội dung của E-HSDT hoặc có nội dung chưa rõ thì bên mời thầu yêu cầu nhà thầu làm rõ trên cơ sở tuân thủ quy định tại Mục 23.1 E-CDNT.</p> <p>23.6. Trường hợp E-HSMT có yêu cầu về cam kết, hợp đồng nguyên tắc mà E-HSDT không đính kèm các tài liệu này thì bên mời thầu yêu cầu nhà thầu làm rõ E-HSDT, bổ sung tài liệu trong một khoảng thời gian phù hợp nhưng không ít hơn 03 ngày làm việc để làm cơ sở đánh giá E-HSDT.</p> <p>Trường hợp có nghi ngờ về tính xác thực của các tài liệu do nhà thầu cung cấp, chủ đầu tư, bên mời thầu được xác minh với các tổ chức, cá nhân có liên quan đến nội dung của tài liệu.</p>
24. Các sai khác, đặt điều kiện và bỏ sót nội dung	<p>24.1. "Sai khác" là các khác biệt so với yêu cầu nêu trong E-HSMT;</p>

	<p>24.2. “Đặt điều kiện” là việc đặt ra các điều kiện có tính hạn chế hoặc thể hiện sự không chấp nhận hoàn toàn đối với các yêu cầu nêu trong E-HSMT;</p> <p>24.3. “Bỏ sót nội dung” là việc nhà thầu không cung cấp được một phần hoặc toàn bộ thông tin hay tài liệu theo yêu cầu nêu trong E-HSMT.</p>
25. Xác định tính đáp ứng của E-HSDT	<p>25.1. Bên mời thầu sẽ xác định tính đáp ứng của E-HSDT dựa trên nội dung của E-HSMT theo quy định tại Mục 11 CDNT.</p> <p>25.2. E-HSDT đáp ứng cơ bản là E-HSDT đáp ứng các yêu cầu nêu trong E-HSMT mà không có các sai khác, đặt điều kiện hoặc bỏ sót nội dung cơ bản. Sai khác, đặt điều kiện hoặc bỏ sót nội dung cơ bản nghĩa là những điểm trong E-HSDT mà:</p> <p>a) Nếu được chấp nhận thì sẽ gây ảnh hưởng đáng kể đến phạm vi, chất lượng thuốc; gây hạn chế đáng kể và không thống nhất với E-HSMT đối với quyền hạn của Chủ đầu tư hoặc nghĩa vụ của nhà thầu trong hợp đồng;</p> <p>b) Nếu được sửa lại thì sẽ gây ảnh hưởng không công bằng đến vị thế cạnh tranh của nhà thầu khác có E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu của E-HSMT.</p> <p>25.3. Bên mời thầu phải kiểm tra các khía cạnh kỹ thuật của E-HSDT theo quy định tại Mục 15 và Mục 16 CDNT nhằm khẳng định rằng tất cả các yêu cầu quy định E-HSMT không có những sai khác, đặt điều kiện hoặc bỏ sót các nội dung cơ bản.</p> <p>25.4. Nếu E-HSDT không đáp ứng cơ bản các yêu cầu nêu trong E-HSMT thì E-HSDT đó sẽ bị loại; không được phép sửa đổi các sai khác, đặt điều kiện hoặc bỏ sót nội dung cơ bản trong E-HSDT đó nhằm làm cho E-HSDT đáp ứng cơ bản E-HSMT.</p>
26. Sai sót không nghiêm trọng	<p>26.1. Với điều kiện E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu nêu trong E-HSMT thì bên mời thầu, tổ chuyên gia có thể chấp nhận các sai sót mà không phải là những sai khác, đặt điều kiện hay bỏ sót nội dung cơ bản trong E-HSMT.</p> <p>26.2. Với điều kiện E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu nêu trong E-HSMT, bên mời thầu, tổ chuyên gia có thể yêu cầu nhà thầu cung cấp các thông tin hoặc tài liệu cần thiết trong thời hạn hợp lý để sửa chữa</p>

	<p>những điểm chưa phù hợp hoặc sai sót không nghiêm trọng trong E-HSDT liên quan đến các yêu cầu về tài liệu. Yêu cầu cung cấp các thông tin và các tài liệu để khắc phục các sai sót này không được liên quan đến bất kỳ yếu tố nào của giá dự thầu. E-HSDT của nhà thầu bị loại nếu không đáp ứng yêu cầu này của bên mời thầu.</p> <p>26.3. Với điều kiện E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu nêu trong E-HSMT, bên mời thầu, tổ chuyên gia điều chỉnh các sai sót không nghiêm trọng và có thể định lượng được liên quan đến giá dự thầu; giá dự thầu sẽ được điều chỉnh để phản ánh chi phí cho các hạng mục bị thiếu hoặc chưa đáp ứng yêu cầu; việc điều chỉnh này chỉ nhằm mục đích so sánh các E-HSDT.</p>
27. Nhà thầu phụ	<p>27.1. Nhà thầu phụ là tổ chức, cá nhân ký hợp đồng với nhà thầu để thực hiện các dịch vụ liên quan.</p> <p>27.2. Việc sử dụng nhà thầu phụ sẽ không làm thay đổi các trách nhiệm của nhà thầu. Nhà thầu phải chịu trách nhiệm về khối lượng, chất lượng, tiến độ và các trách nhiệm khác đối với phần công việc do nhà thầu phụ thực hiện. Năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu phụ sẽ không được xem xét khi đánh giá E-HSDT của nhà thầu. Bản thân nhà thầu phải đáp ứng các tiêu chí năng lực và kinh nghiệm (không xét đến năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu phụ).</p> <p>27.3. Yêu cầu về nhà thầu phụ nêu tại E-BDL.</p> <p>27.4. Nhà thầu được ký kết hợp đồng với các nhà thầu phụ trong danh sách các nhà thầu phụ nêu trong E-HSDT hoặc ký với nhà thầu phụ được chủ đầu tư chấp thuận để tham gia thực hiện cung cấp dịch vụ liên quan.</p> <p>27.5. Nhà thầu có hành vi chuyển nhượng thầu theo quy định tại khoản 8 Điều 16 Luật Đấu thầu thì sẽ bị xử lý theo quy định tại điểm b khoản 1 Điều 125 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP.</p> <p>27.6. Chủ đầu tư, Bên mời thầu không được chấp thuận cho nhà thầu sử dụng nhà thầu phụ mà nhà thầu phụ này có tham gia thực hiện cung cấp dịch vụ tư vấn cho gói thầu mà nhà thầu đã trúng thầu và các công việc tư vấn này bao gồm: thẩm định giá; giám sát thực hiện hợp đồng, kiểm định; lập, thẩm định E-HSMT; đánh giá E-HSDT; thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu; tư vấn quản lý dự án, quản lý hợp đồng, tư vấn khác mà các dịch vụ tư vấn này có phần công việc liên quan trực tiếp tới gói thầu.</p>

<p>28. Ưu đãi trong lựa chọn nhà thầu</p>	<p>28.1. Nguyên tắc ưu đãi:</p> <p>a) Nhà thầu tham dự thầu thuộc đối tượng được hưởng nhiều hơn một loại ưu đãi trong đánh giá về năng lực và kinh nghiệm hoặc trong đánh giá về tài chính thì khi tính ưu đãi chỉ được hưởng một loại ưu đãi có lợi nhất cho nhà thầu tương ứng với từng nội dung đánh giá về năng lực và kinh nghiệm hoặc đánh giá về tài chính.</p> <p>b) Trường hợp tất cả các nhà thầu tham dự thầu đều được hưởng ưu đãi như nhau hoặc tất cả các nhà thầu đều không thuộc đối tượng được hưởng ưu đãi thì không cần tính ưu đãi để so sánh, xếp hạng.</p> <p>c) Nhà thầu phải chứng minh nhà thầu, hàng hóa, dịch vụ do nhà thầu chào thuộc đối tượng được hưởng ưu đãi theo quy định tại khoản 1 Điều 10 của Luật Đấu thầu.</p> <p>d) Nhà thầu được hưởng ưu đãi khi cung cấp thuốc mà thuốc đó có chi phí sản xuất trong nước chiếm tỷ lệ từ 30% trở lên.</p> <p>28.2. Việc tính ưu đãi được thực hiện trong quá trình đánh giá E-HSDT để so sánh, xếp hạng E-HSDT:</p> <p>Thuốc chỉ được hưởng ưu đãi khi nhà thầu chứng minh được thuốc đó có chi phí sản xuất trong nước chiếm tỷ lệ từ 30% trở lên trong giá thuốc. Tỷ lệ % chi phí sản xuất trong nước của thuốc được tính theo công thức trực tiếp hoặc công thức gián tiếp sau:</p> <p>Công thức trực tiếp: $D(\%) = G^*/G \times 100\%$</p> <p>Công thức gián tiếp: $D(\%) = (G - C)/G \times 100\%$</p> <p>Trong đó:</p> <p>G*: Là chi phí sản xuất trong nước</p> <p>G: Là giá chào của thuốc trong E-HSDT trừ đi giá trị thuế; đối với nhà thầu là nhà sản xuất thì G là giá xuất xưởng (giá EXW) của thuốc</p> <p>C: Là giá trị của các chi phí nhập ngoại, không bao gồm thuế, phí liên quan đến nhập khẩu</p> <p>D: Là tỷ lệ % chi phí sản xuất trong nước của thuốc $D \geq 30\%$ thì thuốc đó được hưởng ưu đãi theo quy định tại các Điều 5, 6, 7, 8, 9 và 10 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP.</p>
--	---

32

<p>29. Đánh giá E-HSDT</p>	<p>28.3. Cách tính ưu đãi được thực hiện theo quy định tại BDL.</p> <p>28.5. Nhà thầu phải kê khai thông tin về loại thuốc được hưởng ưu đãi theo Mẫu số 06a để làm cơ sở xem xét, đánh giá ưu đãi. Trường hợp nhà thầu không kê khai thì thuốc của nhà thầu được coi là không thuộc đối tượng được hưởng ưu đãi.</p> <p>28.4. Trường hợp thuốc do các nhà thầu chào đều không thuộc đối tượng được hưởng ưu đãi thì không tiến hành đánh giá và xác định giá trị ưu đãi.</p> <p>29.1. Bên mời thầu sẽ sử dụng phương pháp đánh giá theo quy định tại E-BDL để đánh giá các E-HSDT.</p> <p>29.2. Căn cứ vào E-HSDT của các nhà thầu đã nộp trên Hệ thống và phương pháp đánh giá E-HSDT tại Mục 29.1 E-CDNT, Bên mời thầu chọn 01 trong 02 quy trình đánh giá E-HSDT quy định tại khoản 29.3 hoặc khoản 29.4 Mục này cho phù hợp để đánh giá E-HSDT.</p> <p>29.3. Quy trình 1 (áp dụng đối với phương pháp “giá đánh giá” và “giá thấp nhất”):</p> <p>a) Bước 1: Đánh giá tính hợp lệ theo quy định tại Mục 1 Chương III - Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT ban hành kèm theo Mẫu này. Nhà thầu có E-HSDT hợp lệ được xem xét, đánh giá tiếp về năng lực và kinh nghiệm.</p> <p>b) Bước 2: Đánh giá về năng lực và kinh nghiệm theo quy định tại Mục 2 Chương III. Nhà thầu có năng lực và kinh nghiệm đáp ứng yêu cầu được xem xét, đánh giá tiếp về kỹ thuật.</p> <p>c) Bước 3: Đánh giá về kỹ thuật theo quy định tại Mục 3 Chương III. Nhà thầu được đánh giá là đạt về kỹ thuật thì được chuyển sang đánh giá về tài chính.</p> <p>d) Bước 4: Đánh giá về tài chính theo quy định tại Mục 4 Chương III và thực hiện theo quy định tại E-BDL;</p> <p>đ) Bước 5: Sau khi đánh giá về tài chính, Bên mời thầu lập danh sách xếp hạng nhà thầu. Việc xếp hạng nhà thầu thực hiện theo quy định tại E-BDL. Trường hợp có một nhà thầu vượt qua bước đánh giá về tài chính thì không cần phải xếp hạng nhà thầu.</p> <p>Đối với mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, danh sách xếp hạng nhà thầu</p>
-----------------------------------	--

	<p>theo thứ tự từ thấp đến cao giá dự thầu sau giảm giá (nếu có) tính trên mỗi đơn vị hạng mục thuốc mà nhà thầu dự thầu.</p> <p>e) Nhà thầu xếp hạng thứ nhất được mời vào đối chiếu tài liệu theo quy định tại Mục 30 E-CDNT. Nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu không đáp ứng quy định của E-HSMT thì mời nhà thầu xếp hạng tiếp theo vào đối chiếu mà không phải xếp hạng nhà thầu. Đối với mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, các nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu là tổ hợp các nhà thầu xếp hạng từ thấp đến cao đảm bảo tổng số lượng thuốc mà các nhà thầu chào thầu không thấp hơn số lượng thuốc nêu trong E-HSMT.</p> <p>29.4. Quy trình 2 (chỉ áp dụng đối với phương pháp “giá thấp nhất” và các nhà thầu, E-HSDT đều không có bất kỳ ưu đãi nào).</p>
	<p>a) Bước 1: Xếp hạng nhà thầu căn cứ vào giá dự thầu, nhà thầu có giá dự thầu thấp nhất được xếp hạng thứ nhất. Bên mời thầu tiến hành đánh giá E-HSDT của nhà thầu có giá dự thầu thấp nhất căn cứ vào biên bản mở thầu trên Hệ thống. Trường hợp có nhiều nhà thầu có giá dự thầu thấp nhất bằng nhau thì tiến hành đánh giá tất cả các nhà thầu này.</p> <p>b) Bước 2: Đánh giá tính hợp lệ theo quy định tại điểm a Mục 29.3 E-CDNT.</p> <p>c) Bước 3: Đánh giá về năng lực và kinh nghiệm theo quy định tại điểm b Mục 29.3 E-CDNT.</p> <p>d) Bước 4: Đánh giá về kỹ thuật theo quy định tại điểm c Mục 29.3 E-CDNT.</p> <p>đ) Bước 5: Nhà thầu đáp ứng về mặt kỹ thuật sẽ được mời vào đối chiếu tài liệu.</p> <p>Trường hợp E-HSDT của nhà thầu xếp hạng thứ nhất không đáp ứng thì thực hiện các bước đánh giá nêu trên đối với nhà thầu xếp hạng tiếp theo.</p> <p>29.5. Nguyên tắc đánh giá E-HSDT:</p> <p>a) Trường hợp các thông tin mà nhà thầu cam kết, kê khai trong E-HSDT không trung thực dẫn đến làm sai lệch kết quả đánh giá E-HSDT của nhà thầu thì nhà thầu sẽ bị coi là có hành vi gian lận;</p> <p>b) Trường hợp có sự sai khác giữa thông tin về bảo đảm dự thầu mà nhà thầu kê khai trên webform và thông tin trong file scan bảo đảm dự thầu đính kèm thì căn cứ vào thông tin trong file scan bảo đảm dự thầu (đối</p>

34

	<p>với trường hợp áp dụng thư bảo lãnh dự thầu hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh bằng văn bản giấy) để đánh giá;</p> <p>c) Trường hợp các hợp đồng mà nhà thầu đính kèm trong E-HSDT không đáp ứng yêu cầu của E-HSMT, Bên mời thầu yêu cầu nhà thầu làm rõ, bổ sung hợp đồng khác để đáp ứng yêu cầu của E-HSMT trong một khoảng thời gian phù hợp nhưng không ít hơn 03 ngày làm việc. Trường hợp nhà thầu không có hợp đồng đáp ứng yêu cầu của E-HSMT thì nhà thầu bị loại;</p> <p>d) Đối với xuất xứ của thuốc, trường hợp có sự không thống nhất giữa thông tin kê khai trên webform và file đính kèm thì bên mời thầu yêu cầu làm rõ E-HSDT;</p> <p>đ) Đối với các nội dung ngoài các nội dung quy định tại các điểm a, b, c và d khoản này, trường hợp có sự không thống nhất giữa thông tin kê khai trên webform và file đính kèm thì thông tin trên webform là cơ sở để xem xét, đánh giá;</p> <p>e) Tại bước đánh giá về tài chính, trường hợp nhà thầu không kê khai thông tin trong biểu mẫu về ưu đãi thuốc sản xuất trong nước để làm cơ sở tính toán ưu đãi thì nhà thầu sẽ không được hưởng ưu đãi;</p> <p>g) Nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu, phải chuẩn bị các tài liệu để đối chiếu, chứng minh các thông tin mà nhà thầu kê khai trong E-HSDT.</p>
30. Đối chiếu tài liệu	<p>30.1. Nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu phải nộp một bộ tài liệu chứng minh tư cách hợp lệ, năng lực và kinh nghiệm cho bên mời thầu để đối chiếu với thông tin nhà thầu kê khai trong E-HSDT, bao gồm:</p> <p>a) Bản gốc bảo đảm dự thầu (đối với trường hợp sử dụng thư bảo lãnh hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh bằng văn bản giấy) hoặc tiền mặt hoặc Séc bảo chi theo quy định tại Mục 18.8 CDNT;</p> <p>b) Các tài liệu chứng minh về hợp đồng tương tự mà nhà thầu kê khai, đính kèm trong E-HSDT (hợp đồng, biên bản nghiệm thu, thanh lý, thông tin về hóa đơn theo quy định của pháp luật...);</p> <p>c) Tài liệu khác liên quan đến việc chứng minh tư cách hợp lệ, năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu (nếu có).</p> <p>Đối với mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, các nhà thầu được mời vào</p>

	<p>đối chiếu tài liệu là tổ hợp các nhà thầu xếp hạng từ thấp đến cao đảm bảo tổng số lượng thuốc mà các nhà thầu chào thầu không thấp hơn số lượng thuốc nêu trong E-HSMT.</p> <p>30.2. Nhà thầu có tài liệu đối chiếu phù hợp sẽ được xét duyệt trúng thầu.</p>
31. Điều kiện xét duyệt trúng thầu	<p>Nhà thầu được xem xét, đề nghị trúng thầu khi đáp ứng đủ các điều kiện sau đây:</p> <p>31.1. Có E-HSDT hợp lệ theo quy định tại Mục 1 Chương III;</p> <p>31.2. Có năng lực và kinh nghiệm đáp ứng yêu cầu theo quy định tại Mục 2 Chương III;</p> <p>31.3. Có đề xuất về kỹ thuật đáp ứng yêu cầu theo quy định tại Mục 3 Chương III;</p> <p>31.4. Đáp ứng điều kiện theo quy định tại BDL;</p> <p>31.5. Ngoài ra, đối với mặt hàng thuốc trúng thầu phải đáp ứng các điều kiện sau đây:</p> <p>a) Giá đề nghị trúng thầu của từng mặt hàng thuốc không được cao hơn giá trong kế hoạch lựa chọn nhà thầu đã được người có thẩm quyền phê duyệt và tuân thủ các quy định khác về đấu thầu thuốc có liên quan.</p> <p>b) Mặt hàng thuốc trúng thầu có giá dự thầu trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) thấp nhất hoặc giá đánh giá thấp nhất theo quy định, cụ thể:</p> <p>- Mặt hàng thuốc của nhà thầu có giá dự thầu trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) thấp nhất hoặc giá đánh giá thấp nhất trong gói thầu thuốc biệt dược gốc hoặc trong mỗi nhóm thuốc đối với gói thầu thuốc generic hoặc trong mỗi nhóm thuốc đối với gói thầu thuốc được liệu, thuốc có kết hợp được chất với các được liệu, thuốc cổ truyền hoặc gói thầu vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa hoặc gói thầu bán thành phẩm được liệu có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được xem xét đề nghị trúng thầu.</p> <p>Trường hợp dự toán của gói thầu được phê duyệt (nếu có) thấp hơn hoặc cao hơn giá gói thầu được phê duyệt thì dự toán này sẽ thay thế giá gói thầu để làm cơ sở xét duyệt trúng thầu.</p>
32. Hủy thầu	<p>32.1. Các trường hợp hủy thầu bao gồm:</p>

	<p>a) Tất cả E-HSDT không đáp ứng được các yêu cầu của E-HSMT;</p> <p>b) Thay đổi về mục tiêu, phạm vi đầu tư trong quyết định đầu tư đã được phê duyệt làm thay đổi khối lượng công việc, tiêu chuẩn đánh giá đã ghi trong E-HSMT;</p> <p>c) E-HSMT không tuân thủ quy định của Luật Đấu thầu, quy định khác của pháp luật có liên quan dẫn đến nhà thầu được lựa chọn không đáp ứng yêu cầu để thực hiện gói thầu;</p> <p>d) Nhà thầu trúng thầu thực hiện hành vi bị cấm quy định tại Điều 16 của Luật Đấu thầu;</p> <p>đ) Tổ chức, cá nhân khác ngoài nhà thầu trúng thầu thực hiện hành vi bị cấm quy định tại Điều 16 của Luật Đấu thầu dẫn đến sai lệch kết quả lựa chọn nhà thầu.</p> <p>32.2. Tổ chức, cá nhân vi phạm quy định pháp luật về đấu thầu dẫn đến hủy thầu theo quy định tại điểm c, d và điểm đ Mục 32.1 CDNT phải đền bù chi phí cho các bên liên quan và bị xử lý theo quy định của pháp luật.</p> <p>32.3. Trường hợp hủy thầu theo quy định tại Mục này, trong thời hạn 05 ngày làm việc chủ đầu tư, bên mời thầu phải hoàn trả hoặc giải toả bảo đảm dự thầu cho nhà thầu đã nộp bản gốc bảo đảm dự thầu, trừ trường hợp nhà thầu vi phạm quy định tại điểm d và điểm đ Mục 32.1 E-CDNT.</p>
33. Thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu	<p>33.1. Chủ đầu tư đăng tải thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu trên Hệ thống kèm theo báo cáo đánh giá E-HSDT trong 05 ngày làm việc, kể từ ngày phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu. Nội dung thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu như sau:</p> <p>a) Thông tin về gói thầu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Số E-TBMT; - Tên gói thầu; - Giá gói thầu hoặc dự toán được duyệt (nếu có); - Tên Chủ đầu tư; - Hình thức lựa chọn nhà thầu;

	<ul style="list-style-type: none"> - Loại hợp đồng; - Thời gian thực hiện gói thầu. <p>b) Thông tin về nhà thầu trúng thầu:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mã số thuế; - Tên nhà thầu; - Giá dự thầu; - Giá dự thầu sau giảm giá (nếu có);
	<ul style="list-style-type: none"> - Điểm kỹ thuật (nếu có); - Giá đánh giá (nếu có); - Giá trúng thầu; - Thời gian thực hiện gói thầu. - Thời gian thực hiện hợp đồng. <p>c) Danh sách nhà thầu không được lựa chọn và tóm tắt về lý do không được lựa chọn của từng nhà thầu.</p> <p>33.2. Trường hợp hủy thầu theo quy định tại điểm a Mục 32.1 CDNT, trong thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu và trên Hệ thống phải nêu rõ lý do hủy thầu.</p> <p>33.3 Trường hợp có yêu cầu giải thích lý do cụ thể nhà thầu không trúng thầu, nhà thầu gửi đề nghị trên Hệ thống hoặc liên hệ trực tiếp với chủ đầu tư. Chủ đầu tư có trách nhiệm trả lời yêu cầu của nhà thầu trong thời hạn 02 ngày làm việc kể từ ngày nhận được yêu cầu của nhà thầu.</p>
34. Thay đổi số lượng thuốc	<p>34.1. Vào thời điểm trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung, Chủ đầu tư có quyền tăng hoặc giảm số lượng thuốc nêu trong Chương V - Phạm vi cung cấp với điều kiện sự thay đổi đó không vượt quá tỷ lệ quy định tại E-BDL và không có bất kỳ thay đổi nào về đơn giá hay các điều kiện, điều khoản khác của E-HSMT và E-HSDT. Tỷ lệ tăng, giảm khối lượng thuốc không vượt quá 10%.</p> <p>34.2. Tùy chọn mua thêm:</p>

	<p>Trước khi hợp đồng hết hiệu lực, Chủ đầu tư với nhà thầu thỏa thuận mua bổ sung khối lượng thuốc ngoài khối lượng nêu trong Chương V với điều kiện không vượt quá tỷ lệ quy định tại BDL và đáp ứng quy định tại khoản 8 Điều 39 của Luật Đấu thầu.</p> <p>Phản công việc mua bổ sung phải tương tự với phản công việc nêu trong hợp đồng đã ký kết và đã có đơn giá. Khối lượng thuốc bổ sung này không được sử dụng để đánh giá về năng lực, kinh nghiệm của nhà thầu. Đối với nhà thầu liên danh, việc phân chia trách nhiệm thực hiện khối lượng bổ sung theo tùy chọn mua thêm thực hiện theo tỷ lệ phân chia công việc theo hợp đồng đã ký, trừ trường hợp các bên có thỏa thuận khác.</p>
35. Thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung	<p>Sau khi Chủ đầu tư đăng tải thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu, Bên mời thầu gửi thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung thông qua Hệ thống, bao gồm cả yêu cầu về biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng, thời gian hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung theo quy định tại Mẫu số 14 Chương VIII - Biểu mẫu hợp đồng cho nhà thầu trúng thầu. Thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung là một phần của hồ sơ hợp đồng. Trường hợp nhà thầu trúng thầu không hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung hoặc không nộp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo thời hạn nêu trong thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung thì nhà thầu sẽ bị loại và không được nhận lại bảo đảm dự thầu theo quy định tại điểm b Mục 18.5 CDNT. Thời hạn nêu trong thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng được tính kể từ ngày bên mời thầu gửi thông báo chấp thuận này cho nhà thầu trúng thầu trên Hệ thống.</p>
36. Điều kiện ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung	<p>36.1. Tại thời điểm ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung, E-HSDT của nhà thầu được lựa chọn còn hiệu lực.</p> <p>36.2. Tại thời điểm ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung, nhà thầu được lựa chọn phải bảo đảm đáp ứng yêu cầu về năng lực kỹ thuật, tài chính để thực hiện gói thầu theo yêu cầu của E-HSMT. Trường hợp thực tế nhà thầu không còn đáp ứng cơ bản yêu cầu về năng lực, kinh nghiệm theo quy định nêu trong E-HSMT thì Chủ đầu tư sẽ từ chối ký kết hợp đồng với nhà thầu. Chủ đầu tư sẽ hủy quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu, thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung trước đó và mời nhà thầu xếp hạng tiếp theo vào đối chiếu tài liệu.</p>

	36.3. Chủ đầu tư phải bảo đảm các điều kiện về vốn tạm ứng, vốn thanh toán và các điều kiện cần thiết khác để triển khai thực hiện gói thầu theo đúng tiến độ.
37. Bảo đảm thực hiện hợp đồng	<p>37.1. Trước khi ký kết hợp đồng hoặc trước thời điểm hợp đồng có hiệu lực, nhà thầu trúng thầu phải thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định tại Mục 6 E-ĐKC Chương VI.</p> <p>Trường hợp nhà thầu sử dụng thư bảo lãnh thực hiện hợp đồng thì phải sử dụng Mẫu số 14 Chương VIII - Biểu mẫu hợp đồng hoặc một mẫu khác được Chủ đầu tư chấp thuận.</p> <p>37.2. Nhà thầu không được hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng trong trường hợp sau đây:</p> <p>a) Từ chối thực hiện hợp đồng khi hợp đồng có hiệu lực;</p> <p>b) Vi phạm thỏa thuận trong hợp đồng;</p> <p>c) Thực hiện hợp đồng chậm tiến độ do lỗi của mình nhưng từ chối gia hạn hiệu lực của bảo đảm thực hiện hợp đồng.</p>
38. Giải quyết kiến nghị trong đấu thầu	<p>38.1. Khi thấy quyền và lợi ích hợp pháp bị ảnh hưởng, nhà thầu, cơ quan, tổ chức được kiến nghị người có thẩm quyền, chủ đầu tư xem xét lại các vấn đề trong quá trình lựa chọn nhà thầu, kết quả lựa chọn nhà thầu theo quy định tại các Điều 89, 90 và 91 của Luật Đấu thầu.</p> <p>38.2. Trường hợp kiến nghị lên Chủ đầu tư, nhà thầu, cơ quan, tổ chức gửi kiến nghị trực tiếp trên Hệ thống. Trường hợp kiến nghị lên Người có thẩm quyền, nhà thầu gửi kiến nghị theo địa chỉ quy định tại E-BDL.</p>
39. Giám sát quá trình lựa chọn nhà thầu	Khi phát hiện hành vi, nội dung không phù hợp quy định của pháp luật đấu thầu, nhà thầu có trách nhiệm thông báo cho tổ chức, cá nhân thực hiện nhiệm vụ giám sát theo quy định tại E-BDL.

Chương II. BẢNG DỮ LIỆU ĐẦU THẦU

CDNT 1.1	Tên Chủ đầu tư: BỆNH VIỆN ĐA KHOA TRUNG ƯƠNG QUẢNG NAM
CDNT 1.2	<p>Tên gói thầu: Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026</p> <p>Tên dự án/dự toán mua sắm là: Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026 và Gói 2: Mua sắm thuốc biệt được gốc hoặc tương đương điều trị bổ sung năm 2025-2026</p> <p>Số lượng và số hiệu các phần thuộc gói thầu: Theo Mục 18.2 BDL và ghi theo quy định tại mục CDNT 13.5 Chương này</p>
CDNT 2	Nguồn vốn: Nguồn thu hợp pháp của đơn vị
CDNT 4.1	<p>Bảo đảm cạnh tranh trong đấu thầu theo quy định như sau:</p> <p>- Nhà thầu tham dự thầu không có cổ phần hoặc vốn góp trên 30% với:</p> <p>Chủ đầu tư: BỆNH VIỆN ĐA KHOA TRUNG ƯƠNG QUẢNG NAM</p> <p>Địa chỉ chủ đầu tư: Thôn Nam Sơn, xã Núi Thành, Thành phố Đà Nẵng, Việt Nam</p> <p>Bên mời thầu: BỆNH VIỆN ĐA KHOA TRUNG ƯƠNG QUẢNG NAM</p> <p>Địa chỉ bên mời thầu: Thôn Nam Sơn, xã Núi Thành, Thành phố Đà Nẵng, Việt Nam</p> <p>, trừ trường hợp: (i) Nhà thầu là công ty thành viên, công ty con của tập đoàn, tổng công ty nhà nước có ngành, nghề sản xuất, kinh doanh chính phù hợp với tính chất gói thầu của tập đoàn, tổng công ty nhà nước đó. (ii) Nhà thầu là công ty mẹ, công ty con, công ty thành viên trong tập đoàn kinh tế, tổng công ty nhà nước mà sản phẩm, dịch vụ thuộc gói thầu thuộc ngành nghề sản xuất kinh doanh chính của tập đoàn kinh tế, tổng công ty nhà nước và gói thầu này là của công ty con, công ty thành viên.</p> <p>- Nhà thầu tham dự thầu không có cổ phần hoặc vốn góp với các nhà thầu tư vấn; không cùng có cổ phần hoặc vốn góp trên 20% của một tổ chức, cá nhân khác với từng bên, cụ thể như sau:</p> <p>+ Tư vấn thẩm định giá: [ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)];</p>

	<p>+ Tư vấn giám sát thực hiện hợp đồng, kiểm định: <u>[ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)]</u>;</p> <p>+ Tư vấn lập E-HSMT: <u>[ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)]</u>;</p> <p>+ Tư vấn thẩm định E-HSMT: <u>[ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)]</u>;</p> <p>+ Tư vấn đánh giá E-HSDT: <u>[ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)]</u>;</p> <p>+ Tư vấn thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu: <u>[ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)]</u>;</p> <p>+ Tư vấn quản lý dự án, quản lý hợp đồng, tư vấn khác mà các dịch vụ tư vấn này có phần công việc liên quan trực tiếp tới gói thầu: <u>[ghi đầy đủ tên và địa chỉ của đơn vị tư vấn (nếu có)]</u>;</p> <p>Nhà thầu tham dự thầu không cùng thuộc một cơ quan hoặc tổ chức trực tiếp quản lý với nhà thầu tư vấn (đã nêu trên)¹.</p> <p>Nhà thầu tham dự thầu không cùng thuộc một cơ quan hoặc tổ chức trực tiếp quản lý với Chủ đầu tư, bên mời thầu, trừ trường hợp nhà thầu là đơn vị sự nghiệp công lập thuộc cơ quan quản lý nhà nước có chức năng, nhiệm vụ được giao phù hợp với tính chất gói thầu của cơ quan quản lý nhà nước đó.</p> <p>- Đơn vị sự nghiệp công lập và doanh nghiệp có cùng một cơ quan trực tiếp quản lý, góp vốn khi tham dự thầu các gói thầu của nhau không phải đáp ứng quy định độc lập về pháp lý và độc lập về tài chính giữa nhà thầu với chủ đầu tư, bên mời thầu.</p> <p>Tỷ lệ cổ phần, vốn góp giữa các bên được xác định tại thời điểm đóng thầu và theo tỷ lệ ghi trong giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp, quyết định thành lập, các giấy tờ khác có giá trị tương đương.</p> <p>Trường hợp nhà thầu tham dự thầu với tư cách liên danh hoặc nhà thầu tư vấn được lựa chọn với tư cách liên danh, tỷ lệ sở hữu vốn của tổ chức, cá nhân khác trong liên danh được xác định theo công thức sau:</p> $\text{Tỷ lệ sở hữu vốn} = \sum_{i=1}^n X_i \times Y_i$ <p>Trong đó:</p> <p>X_i: Tỷ lệ sở hữu vốn của tổ chức, cá nhân khác trong thành viên liên danh thứ i;</p>
--	---

-42-

	<p>Y_i: Tỷ lệ phần trăm (%) khối lượng công việc của thành viên liên danh thứ i trong thỏa thuận liên danh;</p> <p>n: Số thành viên tham gia trong liên danh.</p>
CDNT 4.3	<p>Việc áp dụng mua hàng hóa từ nhà thầu có từ 50% lao động trở lên là người khuyết tật, thương binh, dân tộc thiểu số có hợp đồng lao động với thời gian thực hiện hợp đồng từ 03 tháng trở lên và đến thời điểm đóng thầu hợp đồng vẫn còn hiệu lực được tham dự thầu.</p> <p>Có áp dụng</p> <p>Trường hợp "có áp dụng", nhà thầu phải cung cấp tài liệu để chứng minh.</p>
CDNT 5.1	<p>Tài liệu, thông tin chứng minh về tính hợp lệ của thuốc dự thầu: Nhà thầu liệt kê thông tin tên mặt hàng thuốc tham dự thầu, cơ sở tham gia sản xuất; số giấy đăng ký lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu do Cục Quản lý Dược cấp và các thông tin khác có liên quan: Nhà thầu ghi đầy đủ các thông tin theo quy định tại Mẫu số 5 – Bảng giá dự thầu.</p> <p>Các thông tin phải phù hợp với thông tin về thuốc đã được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu được Cục Quản lý Dược công bố trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược (địa chỉ: http://www.dav.gov.vn);</p> <p>Đối với trường hợp mặt hàng thuốc tham dự thầu có giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu hết hạn hiệu lực trước thời điểm đóng thầu, nhà thầu có văn bản cam kết đảm bảo cung ứng thuốc theo yêu cầu của E-HSMT và bổ sung thẻ kho tương ứng 03 tháng theo tiến độ cung ứng được ghi trong E-HSMT (đối với thuốc phóng xạ thì thay thẻ kho bằng giấy tờ khác phù hợp; đối với mua sắm tập trung thì không áp dụng chứng minh bằng thẻ kho);</p> <p>Đối với trường hợp giấy phép GMP hết hiệu lực trước thời điểm đóng thầu nhà thầu có văn bản cam kết đảm bảo cung ứng thuốc theo yêu cầu của E-HSMT và bổ sung thẻ kho tương ứng 03 tháng theo tiến độ cung ứng được ghi trong E-HSMT (đối với thuốc phóng xạ thì thay thẻ kho bằng giấy tờ khác phù hợp; đối với mua sắm tập trung thì không áp dụng chứng minh bằng thẻ kho);</p> <p>Trong quá trình đánh giá E-HSDT nếu các giấy tờ trên được gia hạn hoặc cấp mới thì không cần xem xét thẻ kho.</p>

CDNT 8.3	Hội nghị tiền đầu thầu: Không
CDNT 9	Chi phí nộp E-HSDT: <i>[Hệ thống tự trích xuất theo quy định hiện hành].</i>
CDNT 11.8	Nhà thầu phải nộp cùng với E-HSDT các tài liệu sau đây: - Mẫu số 15.1: Bảng tổng hợp điểm và một số tiêu chí kỹ thuật do nhà thầu tự đánh giá (đính kèm trong E-HSDT bản excel)
CDNT 13.2	Các phần của gói thầu: Mỗi mặt hàng thuốc là một phần của gói thầu. Nhà thầu có thể tham gia một hoặc nhiều mặt hàng (phần gói thầu) thuộc trong gói thầu mà nhà thầu có khả năng cung cấp. Bên mời thầu đánh giá E-HSDT theo từng mặt hàng (phần gói thầu) mà nhà thầu tham dự, giá trị bảo đảm dự thầu là tổng giá trị bảo đảm dự thầu của từng mặt hàng mà nhà thầu tham dự.
CDNT 16.2	Các tài liệu để chứng minh năng lực thực hiện hợp đồng của nhà thầu: a) Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh được: Trong phạm vi kinh doanh phải ghi rõ sản xuất thuốc hoặc bán buôn thuốc. b) Thông tin về việc đáp ứng hoặc duy trì đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn thực hành tốt tùy theo từng loại hình kinh doanh: - GSP (Thực hành tốt bảo quản thuốc): Đối với cơ sở nhập khẩu trực tiếp thuốc - GDP (Thực hành tốt phân phối thuốc): Đối với cơ sở bán buôn thuốc. - GACP (Thực hành tốt trồng trọt và thu hái cây thuốc): Đối với cơ sở nuôi trồng dược liệu. - GMP (Thực hành tốt sản xuất thuốc): Đối với cơ sở sản xuất thuốc Nhà thầu chỉ cần ghi đầy đủ thông tin theo quy định tại Mẫu số 05 tại Chương IV - Biểu mẫu dự thầu để phục vụ việc đánh giá về năng lực, kinh nghiệm của nhà thầu và Mục 1 Phần 4 Phụ lục Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật. Thông tin về việc đáp ứng và duy trì đáp ứng các nguyên tắc, tiêu chuẩn thực hành tốt được công bố trên trang thông tin điện tử của cơ quan quản lý nhà nước có thẩm quyền.

	<p>c) Thông báo trúng thầu hoặc hóa đơn bán thuốc hoặc hợp đồng cung ứng thuốc cho các cơ sở y tế hoặc các tài liệu khác để chứng minh kinh nghiệm cung ứng thuốc để đánh giá theo quy định tại Mục 11 Phần 4 Phụ lục Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật;</p> <p>d) Các tài liệu nêu rõ nguồn gốc, xuất xứ của dược liệu đối với thuốc cổ truyền (trừ vị thuốc cổ truyền), thuốc dược liệu (hóa đơn, chứng từ hợp lệ mua dược liệu từ các nhà cung cấp được Bộ Y tế hoặc Sở Y tế cấp giấy chứng nhận sản xuất, kinh doanh thuốc từ dược liệu; Phiếu tiếp nhận bản công bố dược liệu sản xuất theo WHO-GACP của cơ sở sản xuất dược liệu, tài liệu chứng minh nhà thầu là đơn vị trực tiếp khai thác/nuôi trồng, thu hái, chế biến dược liệu; Hợp đồng với đơn vị khai thác/nuôi trồng, thu hái, chế biến dược liệu; Hóa đơn mua dược liệu từ các hộ khai thác/nuôi trồng, thu hái, chế biến dược liệu; Hóa đơn chứng từ khác chứng minh nguồn gốc, xuất xứ của dược liệu để đánh giá theo quy định tại Mục 9 Phần 4 Phụ lục Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật;</p> <p>đ) Hóa đơn, chứng từ hợp lệ mua nguyên liệu kháng sinh sản xuất trong nước để sản xuất thuốc tham dự thầu để đánh giá theo quy định tại Mục 8 Phần 4 Phụ lục Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật.</p> <p>Các tài liệu do nhà thầu cung cấp khi tham dự thầu là bản chụp có đóng dấu xác nhận của nhà thầu đồng thời nhà thầu phải chuẩn bị sẵn sàng các tài liệu gốc để phục vụ việc xác minh khi có yêu cầu của Bên mời thầu.</p>
CDNT 17.1	Thời hạn hiệu lực của E-HSDT là: ≥ 120 ngày, kể từ ngày có thời điểm đóng thầu.
CDNT 18.2	Nội dung bảo đảm dự thầu:
	<p>Tỷ lệ bảo đảm dự thầu đối với trường hợp gói thầu mua sắm thuốc là mua sắm tập trung mà việc lựa chọn nhà thầu căn cứ theo khả năng cung cấp: 2% (hai phần trăm) tổng giá trị dự thầu mà nhà thầu tham dự trong gói thầu.</p> <p>Đối với nhà thầu có tên trong danh sách nhà thầu có các hành vi quy định tại khoản 1 Điều 18 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP và được đăng tải trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu với giá trị gấp 03 lần giá trị yêu cầu nêu trên trong thời hạn 02 năm kể từ lần cuối cùng thực hiện các hành vi này. Trường hợp nhà thầu liên danh, thành viên liên danh có các hành vi quy định tại khoản 1 Điều 18 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP nêu trên phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu với giá trị gấp 03 lần giá trị bảo đảm dự thầu tương ứng với tỷ lệ giá trị công việc thành viên đó đảm nhận trong</p>

	<p>liên danh trong thời hạn 02 năm kể từ lần cuối cùng thực hiện hành vi này.</p> <p>- Thời gian có hiệu lực của bảo đảm dự thầu: ≥ 150 ngày</p>
CDNT 18.4	Thời gian hoàn trả hoặc giải tỏa bảo đảm dự thầu đối với nhà thầu không được lựa chọn: 14 ngày, kể từ ngày kết quả lựa chọn nhà thầu được phê duyệt.
CDNT 27.3	Giá trị tối đa dành cho nhà thầu phụ: 0% giá dự thầu của nhà thầu
CDNT 28.3	<p>1. Ưu đãi đối với thuốc có xuất xứ Việt Nam có tỷ lệ chi phí sản xuất trong nước dưới 50% và không có thuốc nào có chi phí sản xuất trong nước từ 50% trở lên được xác định như sau: thuốc không thuộc đối tượng được hưởng ưu đãi phải cộng thêm một khoản tiền bằng 7,5% giá dự thầu sau sửa lỗi, hiệu chỉnh sai lệch, trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) của thuốc đó vào giá dự thầu sau sửa lỗi, hiệu chỉnh sai lệch, trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) của nhà thầu để so sánh, xếp hạng;</p> <p>Đối với các trường hợp quy định tại khoản này, nhà thầu chào thuốc có xuất xứ Việt Nam có tỷ lệ chi phí sản xuất trong nước dưới 50% mà cơ sở sản xuất có từ 50% lao động là người khuyết tật, thương binh, dân tộc thiểu số có hợp đồng lao động với thời gian thực hiện hợp đồng từ 03 tháng trở lên và đến thời điểm đóng thầu hợp đồng vẫn còn hiệu lực thì được hưởng hệ số ưu đãi 10% thay cho hệ số ưu đãi 7,5%.</p> <p>2. Ưu đãi đối với thuốc có xuất xứ Việt Nam có tỷ lệ chi phí sản xuất trong nước từ 50% trở lên được xác định như sau: thuốc không thuộc đối tượng được hưởng ưu đãi phải cộng thêm một khoản tiền bằng 10% giá dự thầu sau sửa lỗi, hiệu chỉnh sai lệch, trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) của thuốc đó vào giá dự thầu sau sửa lỗi, hiệu chỉnh sai lệch, trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) của nhà thầu để so sánh, xếp hạng; thuốc thuộc đối tượng ưu đãi mà có tỷ lệ chi phí sản xuất trong nước dưới 50% phải cộng thêm một khoản tiền bằng 2,5% giá dự thầu sau sửa lỗi, hiệu chỉnh sai lệch, trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) của thuốc đó vào giá dự thầu sau sửa lỗi, hiệu chỉnh sai lệch, trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) của nhà thầu để so sánh, xếp hạng; thuốc có xuất xứ Việt Nam có tỷ lệ chi phí sản xuất trong nước dưới 50% mà cơ sở sản xuất có từ 50% lao động là người khuyết tật, thương binh, dân tộc thiểu số có hợp đồng lao động với thời gian thực hiện hợp đồng từ 03 tháng trở lên và đến thời điểm đóng thầu hợp đồng vẫn còn hiệu lực thì không phải cộng thêm tiền vào giá dự thầu của nhà thầu để so sánh, xếp hạng;</p>

	<p>Đối với các trường hợp quy định tại khoản này, nhà thầu chào thuốc có xuất xứ Việt Nam có tỷ lệ chi phí sản xuất trong nước từ 50% trở lên mà cơ sở sản xuất có từ 50% lao động là người khuyết tật, thương binh, dân tộc thiểu số có hợp đồng lao động với thời gian thực hiện hợp đồng từ 03 tháng trở lên, đến thời điểm đóng thầu hợp đồng vẫn còn hiệu lực thì được hưởng hệ số ưu đãi 12% thay cho hệ số ưu đãi 10%.</p>
CDNT 29.1	<p>Phương pháp đánh giá E-HSDT là:</p> <p>a) Đánh giá về năng lực và kinh nghiệm: sử dụng tiêu chí đạt/không đạt.</p> <p>b) Đánh giá về kỹ thuật: Áp dụng phương pháp chấm điểm.</p> <p>c) Đánh giá về tài chính: Phương pháp giá thấp nhất</p>
CDNT 29.5	Xếp hạng nhà thầu: Nhà thầu có giá dự thầu sau khi trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) thấp nhất được xếp hạng thứ nhất
CDNT 31.4	Nhà thầu có giá dự thầu sau khi trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) thấp nhất Đối với gói thầu được chia làm nhiều phần, việc đánh giá E-HSDT và xét duyệt trúng thầu sẽ được thực hiện trên cơ sở báo đảm: giá đề nghị trúng thầu của từng phần là thấp nhất (đối với gói thầu áp dụng phương pháp giá thấp nhất); giá đánh giá của từng phần trong gói thầu là thấp nhất (đối với gói thầu áp dụng phương pháp giá đánh giá) và giá đề nghị trúng thầu của từng phần không vượt giá của phần đó trong giá gói thầu đã duyệt, giá đề nghị trúng thầu của cả gói thầu không vượt giá gói thầu đã duyệt
CDNT 34.1	<p>Tỷ lệ tăng số lượng tối đa là: 0%</p> <p>Tỷ lệ giảm số lượng tối đa là: 0%</p>
CDNT 34.2	<p>- Tùy chọn mua thêm: có áp dụng</p> <p>- Tỷ lệ tùy chọn mua thêm tối đa là: 30%</p>
CDNT 38	<p>- Người có thẩm quyền: NGUYỄN ĐÌNH HÙNG</p> <p>+ Địa chỉ: Thôn Nam Sơn, Xã Núi Thành, Thành phố Đà Nẵng</p> <p>+ E-mail: bvtwqn@gmail.com</p> <p>- Bộ phận thường trực giúp việc Chủ tịch Hội đồng tư vấn:</p> <p>+ Địa chỉ: Khoa Dược - Bệnh viện Đa khoa Trung ương Quảng Nam</p> <p>+ E-mail: kd.bvtwqn@gmail.com</p>
CDNT 39	Địa chỉ của tổ chức, cá nhân thực hiện nhiệm vụ giám sát

Chương III. TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ E-HSDT

Mục 1. Đánh giá tính hợp lệ của E-HSDT

E-HSDT của nhà thầu được đánh giá là hợp lệ khi đáp ứng đầy đủ các nội dung sau đây:

a) Có bảo đảm dự thầu không vi phạm một trong các trường hợp quy định tại Mục 18.3 CDNT. Thư bảo lãnh phải được đại diện hợp pháp của tổ chức tín dụng trong nước hoặc chi nhánh ngân hàng nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh phải được đại diện hợp pháp của doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ trong nước, chi nhánh doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam ký tên, đóng dấu (nếu có) với giá trị bảo lãnh, thời hạn có hiệu lực và đơn vị thụ hưởng theo yêu cầu của E-HSMT (đối với bảo lãnh dự thầu điện tử thì phải được ký số). Thư bảo lãnh hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh không được ký trước khi Chủ đầu tư phát hành E-HSMT; không được kèm theo các điều kiện gây bất lợi cho Chủ đầu tư, Bên mời thầu (trong đó bao gồm việc không đáp ứng đủ các cam kết theo quy định tại Mẫu số 4A, Mẫu số 4B Chương IV). Đối với bảo lãnh dự thầu hoặc chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh bằng văn bản giấy, trường hợp có sự sai khác giữa thông tin về bảo đảm dự thầu mà nhà thầu kê khai trên Hệ thống và thông tin trong file quét (scan) thư bảo lãnh đính kèm thì căn cứ vào thông tin trong file quét (scan) thư bảo lãnh dự thầu để đánh giá. Đối với nhà thầu liên danh, các thành viên liên danh phải sử dụng cùng thể thức bảo lãnh dự thầu: bảo lãnh dự thầu điện tử hoặc bằng giấy.

Đối với gói thầu có giá trị bảo đảm dự thầu nhỏ hơn 20 triệu đồng, nhà thầu có cam kết trong đơn dự thầu theo quy định tại Mục 18.8 CDNT.

b) Trong trường hợp liên danh thì thỏa thuận liên danh phải nêu rõ nội dung công việc cụ thể và ước tính giá trị tương ứng mà từng thành viên trong liên danh sẽ thực hiện theo Mẫu số 03 Chương IV - Biểu mẫu dự thầu. Việc phân chia công việc trong liên danh phải căn cứ các hạng mục nêu trong bảng giá dự thầu quy định tại Mẫu số 05 Chương IV; không được phân chia các công việc không thuộc các hạng mục này hoặc không thuộc quá trình sản xuất các hạng mục này.

c) Nhà thầu bảo đảm tư cách hợp lệ theo quy định tại Mục 4 CDNT¹.

¹ Nhà thầu là đơn vị sự nghiệp ngoài công lập được thành lập theo quy định của pháp luật khi tham dự thầu phải đáp ứng các điều kiện nêu tại Mục 4 E-CDNT.

d) Trong thời hạn 03 năm trước thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có nhân sự (ký kết hợp đồng lao động với nhà thầu tại thời điểm nhân sự thực hiện hành vi vi phạm) bị tòa án kết án có hành vi vi phạm quy định về đấu thầu gây hậu quả nghiêm trọng theo quy định của pháp luật về hình sự nhằm mục đích cho nhà thầu đó trúng thầu.

Nhà thầu có E-HSDT hợp lệ được xem xét, đánh giá trong bước tiếp theo.

Mục 2. Tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệm

Tiêu chuẩn đánh giá năng lực và kinh nghiệm thực hiện theo quy định tại Bảng số 01 và được số hóa dưới dạng webform trên Hệ thống. Sử dụng tiêu chí đạt, không đạt để xây dựng tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệm, trong đó quy định mức yêu cầu tối thiểu để đánh giá là đạt đối với từng nội dung về năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu, gồm: kinh nghiệm thực hiện các hợp đồng cung cấp thuốc tương tự; năng lực tài chính gồm giá trị tài sản ròng, doanh thu, việc thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế, nộp thuế và các chỉ tiêu cần thiết khác để đánh giá năng lực về tài chính của nhà thầu.

Việc xác định mức độ yêu cầu cụ thể đối với từng tiêu chuẩn quy định tại điểm này căn cứ theo yêu cầu của từng gói thầu cụ thể. Nhà thầu được đánh giá đạt tất cả nội dung quy định tại Bảng số 01 thì đáp ứng yêu cầu về năng lực và kinh nghiệm.

Năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu phụ sẽ không được xem xét khi đánh giá E-HSDT của nhà thầu. Bản thân nhà thầu phải đáp ứng các tiêu chí đánh giá về năng lực và kinh nghiệm.

Không đưa ra yêu cầu nhà thầu đã từng thực hiện một hoặc nhiều hợp đồng trên một địa bàn cụ thể hoặc nhà thầu phải có kinh nghiệm cung cấp thuốc hoặc dịch vụ trên một địa bàn cụ thể như là tiêu chí để loại bỏ nhà thầu.

Trường hợp đồng tiền nêu trong các hợp đồng tương tự hoặc xác nhận thanh toán của Chủ đầu tư đối với những hợp đồng cung cấp thuốc đã thực hiện hoặc tờ khai nộp thuế hoặc các tài liệu liên quan chứng minh năng lực, kinh nghiệm của nhà thầu không phải VND thì khi lập E-HSDT, nhà thầu phải quy đổi về VND để làm cơ sở đánh giá E-HSDT. Việc quy đổi được áp dụng tỷ giá quy đổi của Ngân hàng TMCP Ngoại thương Việt Nam (Vietcombank) tại ngày ký hợp đồng tương tự đó.

Trường hợp nhà thầu tham dự thầu là công ty mẹ (ví dụ như Tổng công ty) có huy động công ty con thực hiện một phần công việc của gói thầu thì nhà thầu phải kê khai cụ thể phân công việc dành cho các công ty con. Việc đánh giá kinh nghiệm thực hiện hợp đồng tương tự căn cứ vào giá trị, khối lượng công việc do công ty mẹ, công ty con đảm nhiệm trong gói thầu.

Đối với nhà thầu liên danh thì năng lực, kinh nghiệm được xác định bằng tổng năng lực, kinh nghiệm của các thành viên liên danh song phải bảo đảm từng thành viên liên danh đáp ứng năng lực, kinh nghiệm đối với phần việc mà thành viên đó đảm nhận trong liên danh; nếu bất kỳ thành viên nào trong liên danh không đáp ứng về năng lực, kinh nghiệm thì nhà thầu liên danh được

50

đánh giá là không đáp ứng yêu cầu.

Năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu phụ sẽ không được xem xét khi đánh giá E-HSDT của nhà thầu chính (trừ trường hợp E-HSMT quy định được phép sử dụng nhà thầu phụ đặc biệt). Bản thân nhà thầu chính phải đáp ứng các tiêu chí về năng lực và kinh nghiệm (không xét đến năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu phụ).

Việc đánh giá về năng lực và kinh nghiệm được thực hiện theo các tiêu chuẩn đánh giá quy định tại Bảng số 01: "Bảng tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệm" và theo các nội dung tại Mục 3, Mục 4 và Mục 5 dưới đây. Căn cứ vào quy mô, tính chất của gói thầu và tình hình thực tế của ngành, địa phương để quy định cho phù hợp bảo đảm mục tiêu đấu thầu là cạnh tranh, công bằng, minh bạch, hiệu quả kinh tế và không vi phạm các hành vi bị cấm trong đấu thầu và quy định hiện hành có liên quan. Nhà thầu được đánh giá là đạt về năng lực và kinh nghiệm khi đáp ứng tất cả các tiêu chuẩn đánh giá.

Bên mời thầu không được bổ sung thêm các tiêu chí đánh giá về năng lực và kinh nghiệm đã quy định tại Bảng tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệm dưới đây gây hạn chế nhà thầu tham dự.

BẢNG TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ VỀ NĂNG LỰC VÀ KINH NGHIỆM

Các tiêu chí năng lực và kinh nghiệm			Các yêu cầu cần tuân thủ			Tài liệu cần nộp
TT	Mô tả	Yêu cầu	Nhà thầu độc lập	Nhà thầu liên danh		
				Tổng các thành viên liên danh	Từng thành viên liên danh	
1	Lịch sử không hoàn thành hợp đồng do lỗi của nhà thầu	Từ ngày 01 tháng 01 năm 2022 ⁽¹⁾ đến thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành do lỗi của nhà thầu ⁽²⁾ .	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Cam kết trong đơn dự thầu
2	Thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế, nộp thuế	Đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế, nộp thuế ⁽³⁾ của năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu.	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Cam kết trong đơn dự thầu
3	Năng lực tài chính					
3.1	Kết quả hoạt động tài chính ⁽⁴⁾	Giá trị tài sản ròng của nhà thầu trong năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu phải dương. (Giá trị tài sản ròng = Tổng tài sản - Tổng nợ)	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Báo cáo tài chính, Mẫu số 09
3.2	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) của 3 ⁽⁴⁾ năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Báo cáo tài chính, Mẫu số 09

52

Các tiêu chí năng lực và kinh nghiệm			Các yêu cầu cần tuân thủ			Tài liệu cần nộp
TT	Mô tả	Yêu cầu	Nhà thầu độc lập	Nhà thầu liên danh		
				Tổng các thành viên liên danh	Từng thành viên liên danh	
		thầu của nhà thầu có giá trị tối thiểu quy định tại bảng số X ⁽⁵⁾				
4	Kinh nghiệm thực hiện hợp đồng cung cấp thuốc tương tự	Nhà thầu đã hoàn thành tối thiểu 01 hợp đồng tương tự với tư cách là nhà thầu chính (độc lập hoặc thành viên liên danh) hoặc nhà thầu phụ ⁽⁷⁾ trong khoảng thời gian kể từ ngày 01 tháng 01 năm 2022 ⁽⁸⁾ đến thời điểm đóng thầu. Trong đó hợp đồng tương tự là: - Có tính chất tương tự tại bảng X ⁽⁶⁾ - Đã hoàn thành có quy mô (giá trị) tối thiểu quy định tại bảng X ⁽⁹⁾ .	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Phải thỏa mãn yêu cầu (tương đương với phần công việc đảm nhận)	Mẫu số 8(a), 8(b) hoặc Mẫu số 11

Ghi chú:

(1) Ghi năm yêu cầu, thông thường là 03 năm trước năm có thời điểm đóng thầu. Ví dụ: thời điểm đóng thầu là ngày 20 tháng 6 năm 2024 thì yêu về lịch sử không hoàn thành hợp đồng do lỗi của nhà thầu ghi như sau: Từ ngày 01 tháng 01 năm 2021 đến thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành do lỗi của nhà thầu

(2) Hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành do lỗi của nhà thầu bao gồm:

- Hợp đồng cung cấp thuốc bị Chủ đầu tư kết luận nhà thầu không hoàn thành và nhà thầu không phản đối;

- Hợp đồng cung cấp thuốc bị Chủ đầu tư kết luận nhà thầu không hoàn thành, không được nhà thầu chấp thuận nhưng đã được trọng tài hoặc tòa án kết luận theo hướng bất lợi cho nhà thầu.

Các hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành không bao gồm các hợp đồng mà quyết định của Chủ đầu tư đã bị bác bỏ bằng cơ chế giải quyết tranh chấp. Việc xác định hợp đồng không hoàn thành phải dựa trên tất cả những thông tin về tranh chấp hoặc kiện tụng được giải quyết theo quy định của cơ chế giải quyết tranh chấp của hợp đồng tương ứng và khi mà nhà thầu đã hết tất cả các cơ hội có thể khiếu nại. Đối với các hợp đồng chậm tiến độ do lỗi của nhà thầu nhưng vẫn hoàn thành hợp đồng thì không được coi là hợp đồng không hoàn thành.

Đối với nhà thầu liên danh mà chỉ có một hoặc một số thành viên trong liên danh vi phạm và bị cấm tham gia hoạt động đấu thầu theo quy định tại khoản 1 Điều 125 của Nghị định số 24/2024/NĐ-CP thì thành viên liên danh còn lại không bị coi là không hoàn thành hợp đồng do lỗi của nhà thầu. Trường hợp một hoặc một số thành viên liên danh vi phạm hợp đồng, không còn năng lực để tiếp tục thực hiện hợp đồng, làm ảnh hưởng nghiêm trọng đến tiến độ, chất lượng, hiệu quả của gói thầu thì chỉ một hoặc một số thành viên liên danh vi phạm hợp đồng bị coi là không hoàn thành hợp đồng, thành viên còn lại không bị coi là không hoàn thành hợp đồng do lỗi của nhà thầu.

(3) Nhà thầu cung cấp tài liệu chứng minh đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế thu nhập doanh nghiệp của năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu để đối chiếu khi được mời vào đối chiếu tài liệu. Nghĩa vụ nộp thuế là nộp thuế với giá trị thuế tương ứng với thuế suất, thu nhập chịu thuế, doanh thu tính thuế nhà thầu kê khai trên Hệ thống thuế điện tử (số thuế đã nộp tương ứng với số thuế phải nộp); trường hợp được chậm nộp thuế, miễn thuế, giảm thuế theo chính sách của Nhà nước thì thực hiện theo quy định này. Nhà thầu nộp các tài liệu như sau:

- Tờ khai thuế và Giấy nộp tiền có xác nhận của cơ quan thuế được in từ Hệ thống thuế điện tử hoặc
- Tờ khai thuế và xác nhận của cơ quan thuế về việc thực hiện nghĩa vụ thuế.

Trường hợp ngày có thời điểm đóng thầu sau ngày kết thúc năm tài chính của nhà thầu (năm Y) và trước hoặc trong ngày cuối cùng của tháng thứ 3 tính từ ngày kết thúc năm Y, yêu cầu đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế áp dụng đối với năm tài chính trước năm Y (năm Y-1).

(Ví dụ: ngày có thời điểm đóng thầu là ngày 20/3/2024, năm tài chính của nhà thầu là 01/01 – 31/12 thì nhà thầu phải chứng minh đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế của năm 2022).

(4) Ghi thời gian yêu cầu, thông thường từ 03 năm đến 05 năm trước năm có thời điểm đóng thầu. Trường hợp nhà thầu

54

có số năm thành lập ít hơn số năm theo yêu cầu của E-HSMT thì doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) được tính trên số năm mà nhà thầu thành lập. Trong trường hợp này, nếu doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) của nhà thầu đáp ứng yêu cầu về giá trị của E-HSMT thì nhà thầu vẫn được đánh giá tiếp mà không bị loại.

Trường hợp thời điểm đóng thầu sau ngày kết thúc năm tài chính của nhà thầu (năm Y) và trước hoặc trong ngày cuối cùng của tháng thứ 3 tính từ ngày kết thúc năm Y, yêu cầu về nộp báo cáo tài chính áp dụng đối với các năm trước của năm Y (năm Y-1, Y-2...).

Ví dụ 1: Thời điểm đóng thầu là ngày 20/3/2024, năm tài chính của nhà thầu là 01/01 – 31/12 và E-HSMT yêu cầu nhà thầu nộp báo cáo tài chính của 03 năm gần nhất thì nhà thầu phải nộp báo cáo tài chính của các năm 2020, 2021, 2022.

Ví dụ 2: Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) của 3 năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu. Trong trường hợp này, nếu thời điểm đóng thầu là ngày 15/11/2024 thì nhà thầu phải nộp báo cáo tài chính của các năm 2021, 2022, 2023. Nhà thầu được thành lập vào năm 2022 nhưng doanh thu trung bình của năm 2022 và năm 2023 đáp ứng yêu cầu thì nhà thầu được tiếp tục đánh giá.

(5) Cách tính toán thông thường về mức yêu cầu doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT):

a) Trường hợp thời gian thực hiện gói thầu từ 12 tháng trở lên thì cách tính doanh thu như sau:

Yêu cầu tối thiểu về mức doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) = [(Giá gói thầu – giá trị thuế VAT)/thời gian thực hiện gói thầu theo năm] x k. Thông thường yêu cầu hệ số k trong công thức này là từ 1,5 đến 2.

b) Trường hợp thời gian thực hiện gói thầu dưới 12 tháng thì cách tính doanh thu như sau:

Yêu cầu tối thiểu về mức doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) = (Giá gói thầu – giá trị thuế VAT) x k. Thông thường yêu cầu hệ số "k" trong công thức này là 1,5.

Đối với gói thầu mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, doanh thu được xác định tương ứng với giá dự thầu (thay "giá gói thầu" bằng "giá dự thầu" trong công thức). Trong trường hợp này, chủ đầu tư cần nêu cụ thể hệ số k.

(6) Đối với các hợp đồng mà nhà thầu đã tham gia với tư cách là thành viên liên danh hoặc nhà thầu phụ thì chỉ tính giá trị phần việc do nhà thầu thực hiện.

(7) Ghi thời gian yêu cầu, thông thường là từ 03 năm đến 05 năm trước năm có thời điểm đóng thầu. Ví dụ: từ ngày 01

tháng 01 năm 2021 đến thời điểm đóng thầu.

(8) Hợp đồng cung cấp thuốc tương tự:

- Nhà thầu được quyền cung cấp các hợp đồng cung cấp thuốc hoặc hóa đơn bán hàng kèm theo danh mục thuốc đã cung cấp cho các cơ sở khám chữa bệnh hoặc các cơ sở kinh doanh thuốc để chứng minh kinh nghiệm thực hiện hợp đồng cung cấp thuốc tương tự về quy mô với phần trong gói thầu mà nhà thầu tham dự.

Lưu ý:

- + Không bắt buộc nhà thầu chỉ được chứng minh bằng các hợp đồng cung cấp thuốc cho các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh.
- + Mặt hàng thuốc tại hợp đồng tương tự không bắt buộc là mặt hàng thuốc dự thầu.

(9) Tương tự về quy mô: Được xác định bằng tổng các hợp đồng cung cấp thuốc tương tự tối thiểu bằng 70% giá trị các mặt hàng của các phần trong gói thầu mà nhà thầu tham dự. Đối với các gói thầu có tính chất đặc thù hoặc ở các địa phương mà năng lực của nhà thầu trên địa bàn còn hạn chế, có thể yêu cầu giá trị của hợp đồng trong khoảng 50% đến 70% giá trị của các phần trong gói thầu nhà thầu tham dự.

Bảng số X

BẢNG TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ VỀ NĂNG LỰC TÀI CHÍNH VÀ KINH NGHIỆM

(Áp dụng đối với gói thầu cung cấp thuốc chia thành nhiều phần)

Bảng số X đính kèm HSMT

Mục 3. Tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật

3.1. Phương pháp đánh giá:

Việc đánh giá về kỹ thuật áp dụng phương pháp chấm điểm để đánh giá với thang điểm tối đa là 100, cụ thể như sau:

a) Chất lượng thuốc: 70% tổng số điểm (70 điểm).

b) Đóng gói, bảo quản, giao hàng: 30% tổng số điểm (30 điểm).

c) E-HSMT được đánh giá đáp ứng yêu cầu về kỹ thuật khi đáp ứng đủ các yêu cầu sau:

- Điểm của từng tiêu chí tại yêu cầu về chất lượng thuốc và về đóng gói, bảo quản, giao hàng không thấp hơn 60% điểm tối đa tiêu chí đó.

- Tổng điểm của tất cả các tiêu chí đánh giá về mặt kỹ thuật không thấp hơn 80% tổng số điểm.

3.2. Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật: tại Phần 4 Phụ lục ban hành kèm Mẫu E-HSMT này.

Mục 4. Tiêu chuẩn đánh giá về tài chính:

Căn cứ tính chất, quy mô của từng gói thầu cụ thể mà lựa chọn một trong hai phương pháp dưới đây cho phù hợp:

4.1. Phương pháp giá thấp nhất:

Cách xác định giá thấp nhất theo các bước sau đây:

Bước 1. Xác định giá dự thầu, giá dự thầu sau giảm giá (nếu có);

Bước 2. Xác định giá trị ưu đãi (nếu có) theo quy định tại Mục 28 CDNT;

Bước 3. Xếp hạng nhà thầu: E-HSMT có giá dự thầu sau khi trừ đi giảm giá (nếu có) và cộng giá trị ưu đãi (nếu có) thấp nhất được xếp hạng thứ nhất.

Mục 5. Trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần độc lập (nếu có)

Gói thầu thuốc được chia thành nhiều phần độc lập theo quy định tại Mục 32.6 CDNT thì thực hiện như sau:

5.1. Trong E-HSMT phải nêu rõ: điều kiện chào thầu; biện pháp và giá trị bảo đảm dự thầu cho từng phần; tiêu chuẩn và phương pháp đánh giá đối với từng phần để các nhà thầu tính toán phương án chào thầu theo khả năng của mình;

58

5.2. Việc đánh giá E-HSMT và xét duyệt trúng thầu sẽ được thực hiện trên cơ sở bảo đảm giá đề nghị trúng thầu của từng phần là thấp nhất (đối với gói thầu áp dụng phương pháp giá thấp nhất); giá đánh giá của từng phần trong gói thầu là thấp nhất (đối với gói thầu áp dụng phương pháp giá đánh giá) và giá đề nghị trúng thầu của từng phần không vượt giá của phần đó trong giá gói thầu đã duyệt; giá đề nghị trúng thầu của cả gói thầu không vượt giá gói thầu đã duyệt.

5.3. Trường hợp có một phần hoặc nhiều phần thuộc gói thầu không có nhà thầu tham gia đấu thầu hoặc không có nhà thầu đáp ứng yêu cầu nêu trong E-HSMT, Chủ đầu tư báo cáo Người có thẩm quyền để điều chỉnh kế hoạch lựa chọn nhà thầu của gói thầu theo hướng tách các phần đó thành gói thầu riêng với giá gói thầu là tổng chi phí ước tính tương ứng của các phần; việc lựa chọn nhà thầu đối với các phần có nhà thầu tham gia và được đánh giá đáp ứng yêu cầu về kỹ thuật vẫn phải bảo đảm nguyên tắc đánh giá theo quy định tại khoản 2 Mục này;

5.4. Trường hợp một nhà thầu trúng thầu tất cả các phần thì gói thầu có một hợp đồng. Trường hợp nhiều nhà thầu trúng thầu các phần khác nhau thì gói thầu có nhiều hợp đồng.

5.5. Trường hợp cần lựa chọn nhiều hơn 01 nhà thầu trúng thầu trong 01 phần hoặc 01 gói thầu không chia phần (trong mua sắm tập trung), E-HSMT phải quy định các điều kiện chào thầu, phương pháp đánh giá, xếp hạng nhà thầu;

Đối với gói thầu cần lựa chọn nhiều hơn một nhà thầu trúng thầu trong một phần hoặc một gói thầu không chia phần, E-HSMT có thể quy định lựa chọn nhà thầu theo một trong các cách thức sau:

a) Lựa chọn nhà thầu căn cứ theo khả năng cung cấp:

Nhà thầu được chào thầu căn cứ theo khả năng cung cấp thuốc, dịch vụ của mình, không bắt buộc phải chào đủ số lượng, khối lượng trong E-HSMT. Căn cứ khả năng cung cấp thuốc, dịch vụ của từng nhà thầu đã chào, chủ đầu tư tổ chức đánh giá, lựa chọn tổ hợp các nhà thầu theo thứ tự xếp hạng từ cao xuống thấp trên cơ sở tiêu chuẩn đánh giá nêu trong E-HSMT. Việc lựa chọn danh sách nhà thầu trúng thầu phải đảm bảo tổng số lượng thuốc mà các nhà thầu trúng thầu chào thầu bằng số lượng thuốc nêu trong E-HSMT, đồng thời bảo đảm tổng giá đề nghị trúng thầu của gói thầu thấp nhất (đối với gói thầu áp dụng phương pháp giá thấp nhất); tổng giá đánh giá của gói thầu là thấp nhất (đối với gói thầu áp dụng phương pháp giá đánh giá) và giá đề nghị trúng thầu của cả gói thầu không vượt giá gói thầu được duyệt.

Đơn vị có nhu cầu mua sắm hoặc đơn vị mua sắm tập trung ký hợp đồng với nhà thầu theo thứ tự ưu tiên trong danh sách xếp hạng nhà thầu. Trường hợp nhà thầu xếp hạng cao hơn không đồng ý ký hợp đồng thì đơn vị có nhu cầu mua sắm, đơn vị mua sắm tập trung được ký hợp đồng với nhà thầu xếp hạng liền kề.

Trường hợp nhà thầu xếp hạng cao hơn từ chối cung cấp thuốc, dịch vụ mà không có lý do chính đáng, không thuộc trường hợp bất khả kháng, vi phạm thỏa thuận khung, hợp đồng thì việc xử lý vi phạm hợp đồng thực hiện theo thỏa thuận khung, hợp đồng. Nhà thầu vi phạm

hợp đồng sẽ bị phạt hợp đồng theo quy định trong hợp đồng, không được hoàn trả giá trị bảo đảm thực hiện hợp đồng, bị công khai thông tin về kết quả thực hiện hợp đồng và đăng tải trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia;

b) Lựa chọn nhà thầu căn cứ khối lượng mời thầu:

Việc lựa chọn nhà thầu căn cứ tiêu chuẩn đánh giá nêu trong E-HSMT theo quy định tại Điều 24 của Nghị định 24/2024/NĐ-CP. Nhà thầu chào thầu theo khối lượng, số lượng yêu cầu trong E-HSMT. Danh sách phê duyệt nhà thầu trúng thầu bao gồm danh sách chính (nhà thầu xếp thứ nhất) và danh sách dự bị (nhà thầu xếp thứ 2 trở đi). Trong quá trình thực hiện hợp đồng, trường hợp nhà thầu trong danh sách chính vi phạm hợp đồng, không thể tiếp tục cung ứng thuốc, dịch vụ theo số lượng, khối lượng quy định tại thỏa thuận khung hoặc theo hợp đồng đã ký kết thì đơn vị mua sắm tập trung, đơn vị có nhu cầu mua sắm chấm dứt hợp đồng với nhà thầu đó và mời nhà thầu xếp hạng thứ hai (danh sách dự bị) vào hoàn thiện, ký kết thỏa thuận khung hoặc ký kết hợp đồng, đồng thời yêu cầu nhà thầu khôi phục hiệu lực của E-HSMT, bảo đảm dự thầu để có cơ sở ký kết thỏa thuận khung, hợp đồng. Căn cứ hướng dẫn cụ thể cách thức để nhà thầu xếp hạng thứ hai có thể khôi phục lại hiệu lực E-HSMT và bảo đảm dự thầu khi cả 2 tài liệu này đã hết hiệu lực theo quy định. Trường hợp nhà thầu xếp hạng thứ hai từ chối hoàn thiện, ký kết hợp đồng thì xử lý tình huống theo quy định tại khoản 16 Điều 131 của Nghị định 24/2024/NĐ-CP. Nhà thầu trúng thầu trước đó vi phạm hợp đồng sẽ bị phạt hợp đồng theo quy định trong hợp đồng, không được hoàn trả giá trị bảo đảm thực hiện hợp đồng, bị công khai thông tin về kết quả thực hiện hợp đồng và đăng tải trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia.

CHƯƠNG IV. BIỂU MẪU MỜI THẦU VÀ DỰ THẦU

STT	Biểu mẫu	Cách thực hiện	Trách nhiệm thực hiện	
			Bên mời thầu	Nhà thầu
1	Mẫu số 00. Bảng phạm vi cung cấp, tiến độ cung cấp và yêu cầu kỹ thuật của thuốc	Webform	X	
2	Mẫu số 01. Đơn dự thầu			X
3	Mẫu số 03. Thỏa thuận liên danh			X
4	Mẫu số 05. Bảng giá dự thầu			X
5	Mẫu số 02. Giấy ủy quyền	Scan đính kèm lên Hệ thống		X
6	Giấy đăng ký lưu hành hoặc Giấy phép nhập khẩu thuốc	Scan đính kèm lên Hệ thống		X
7	Mẫu số 04(a). Bảo lãnh dự thầu áp dụng trong trường hợp nhà thầu độc lập	Scan đính kèm lên Hệ thống		X
8	Mẫu số 04(b). Bảo lãnh dự thầu áp dụng trong trường hợp nhà thầu liên danh			X
9	Mẫu số 06(a). Bảng kê khai chi phí sản xuất trong nước đối với thuốc được hưởng ưu đãi			X
10	Mẫu số 06(b). Bảng thuyết minh chi phí sản xuất trong nước trong cơ cấu giá			X
11	Mẫu số 07(a). Bản kê khai thông tin về nhà thầu			X

12	Mẫu số 07(b). Bản kê khai thông tin về các thành viên của nhà thầu liên danh			X
13	Mẫu số 08(a). Bảng tổng hợp hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện			X
14	Mẫu số 08(b). Hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện			X
15	Mẫu số 09. Tình hình tài chính của nhà thầu			X
16	Mẫu số 10. Phạm vi công việc sử dụng nhà thầu phụ			X
17	Mẫu số 11. Mẫu kê hóa đơn cho trường hợp dùng hóa đơn thay cho hợp đồng tương tự			X

Mẫu số 00

BẢNG PHẠM VI CUNG CẤP, TIẾN ĐỘ CUNG CẤP VÀ YÊU CẦU VỀ KỸ THUẬT CỦA THUỐC

(Dành cho Bên mời thầu)

Mẫu số 00 đính kèm HSMT

ĐƠN DỰ THẦU⁽¹⁾

Ngày: ____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Tên gói thầu: ____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Kính gửi: ____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Sau khi nghiên cứu E-HSMT, chúng tôi:

Tên nhà thầu: ____ [Hệ thống tự động trích xuất], Mã số thuế: ____ [Hệ thống tự động trích xuất] cam kết thực hiện gói thầu ____ [Hệ thống tự động trích xuất] số E-TBMT: ____ [Hệ thống tự động trích xuất] theo đúng yêu cầu nêu trong E-HSMT với giá dự thầu (tổng số tiền) là ____ [Hệ thống tự động trích xuất] cùng với các bảng tổng hợp giá dự thầu kèm theo.

Ngoài ra, chúng tôi tự nguyện giảm giá dự thầu với tỷ lệ phần trăm giảm giá là ____ [Ghi tỷ lệ giảm giá, nếu có].

Giá dự thầu sau khi trừ đi giá trị giảm giá là: ____ [Hệ thống tự động tính] (đã bao gồm toàn bộ thuế, phí, lệ phí (nếu có)).

Hiệu lực của E-HSDT: ____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Bảo đảm dự thầu: ____ [ghi giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền của bảo đảm dự thầu]

Hiệu lực của Bảo đảm dự thầu⁽²⁾: ____ [ghi thời gian hiệu lực kể từ ngày đóng thầu]

Chúng tôi cam kết:

1. Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp, giấy chứng nhận đăng ký hợp tác xã, liên hiệp hợp tác xã, tổ hợp tác, không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về phá sản.

2. Không vi phạm quy định về bảo đảm cạnh tranh trong đấu thầu.

3. Đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế của năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu.

4. Không đang trong thời gian bị cấm tham dự thầu theo quy định của pháp luật đấu thầu. Từ ngày 01 tháng 01 năm ____ (ghi theo yêu cầu nêu tại TT 1 – Bảng tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệm (Bảng số 01) đến thời điểm đóng thầu, nhà thầu

64

không có hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành do lỗi của nhà thầu.

5. Không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự (chủ hộ không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự trong trường hợp nhà thầu là hộ kinh doanh);

6. Không thực hiện các hành vi tham nhũng, hối lộ, thông thầu, cản trở và các hành vi vi phạm quy định khác của pháp luật đấu thầu khi tham dự gói thầu này.

7. Không thực hiện các hành vi tham nhũng, hối lộ, thông thầu, cản trở và các hành vi vi phạm quy định khác của pháp luật đấu thầu khi tham dự gói thầu này.

8. Trong thời hạn 03 năm trước thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có nhân sự (ký kết hợp đồng lao động với nhà thầu tại thời điểm nhân sự thực hiện hành vi vi phạm) bị tòa án kết án có hành vi vi phạm quy định về đấu thầu gây hậu quả nghiêm trọng theo quy định của pháp luật về hình sự nhằm mục đích cho nhà thầu đó trúng thầu⁽³⁾;

9. Những thông tin kê khai trong E-HSDT là trung thực.

10. Trường hợp trúng thầu, E-HSDT và các văn bản bổ sung, làm rõ E-HSDT tạo thành thỏa thuận ràng buộc trách nhiệm giữa hai bên cho tới khi hợp đồng được ký kết.

10. Nếu E-HSDT của chúng tôi được chấp nhận, chúng tôi sẽ thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định của E-HSMT.

11. Có đủ năng lực, kinh nghiệm để thực hiện gói thầu⁽⁴⁾;

12. Trường hợp chúng tôi không nộp bản gốc bảo đảm dự thầu theo yêu cầu của Chủ đầu tư, Bên mời thầu quy định tại Mục 18.5 CDNT; trong trường hợp giá trị bảo đảm dự thầu nhỏ hơn 20 triệu đồng, không nộp tiền mặt, Séc bảo chi, thư bảo lãnh dự thầu hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh theo quy định tại Mục 18.8 CDNT thì chúng tôi sẽ bị nêu tên trên Hệ thống và tài khoản của chúng tôi sẽ bị khóa trong vòng 06 tháng kể từ ngày Cục Quản lý đấu thầu, Bộ Kế hoạch và Đầu tư nhận được văn bản đề nghị của Chủ đầu tư.

Ghi chú:

(1) Đơn dự thầu được ký bằng chữ ký số của nhà thầu khi nhà thầu nộp E-HSDT qua mạng.

(2) Trong trường hợp giá trị bảo đảm dự thầu nhỏ hơn 20 triệu đồng thì không áp dụng nội dung này;

(3) E-HSMT không được yêu cầu nhà thầu phải nộp lý lịch tư pháp của nhân sự để chứng minh cho nội dung đánh giá này.

Mẫu số 02 (scan đính kèm)

GIẤY ỦY QUYỀN⁽¹⁾

Hôm nay, ngày ____ tháng ____ năm ____, tại ____

Tôi là ____ [ghi tên, số căn cước hoặc số hộ chiếu, chức danh của người đại diện theo pháp luật của nhà thầu], là người đại diện theo pháp luật của ____ [ghi tên nhà thầu] có địa chỉ tại ____ [ghi địa chỉ của nhà thầu] bằng văn bản này ủy quyền cho ____ [ghi tên, số căn cước hoặc số hộ chiếu, chức danh của người được ủy quyền] thực hiện các công việc sau đây trong quá trình tham dự thầu gói thầu ____ [ghi tên gói thầu] thuộc dự án/dự toán mua sắm ____ [ghi tên dự án/dự toán mua sắm] ____ [ghi tên chủ đầu tư] tổ chức:

- Ký các văn bản, tài liệu để giao dịch với Chủ đầu tư, Bên mời thầu trong quá trình tham gia đấu thầu, kể cả văn bản đề nghị làm rõ E-HSDT và văn bản giải trình, làm rõ E-HSDT hoặc văn bản đề nghị rút E-HSDT, sửa đổi, thay thế E-HSDT;
- Tham gia quá trình đối chiếu tài liệu, hoàn thiện hợp đồng hoặc thỏa thuận khung;
- Ký đơn kiến nghị trong trường hợp nhà thầu có kiến nghị;
- Ký kết hợp đồng, thỏa thuận khung với Chủ đầu tư nếu được lựa chọn⁽²⁾

Người được ủy quyền nêu trên chỉ thực hiện các công việc trong phạm vi ủy quyền với tư cách là đại diện hợp pháp của ____ [ghi tên nhà thầu]. ____ [ghi tên người đại diện theo pháp luật của nhà thầu] chịu trách nhiệm hoàn toàn về những công việc do ____ [ghi tên người được ủy quyền] thực hiện trong phạm vi ủy quyền.

Giấy ủy quyền có hiệu lực kể từ ngày ____ đến ngày ____⁽³⁾. Giấy ủy quyền này được lập thành ____ có giá trị pháp lý như nhau, người ủy quyền giữ ____ bản, người được ủy quyền giữ ____ bản, Bên mời thầu giữ ____ bản.

....., ngày tháng năm.....

....., ngày tháng năm.....

Người được ủy quyền

Người ủy quyền

[ghi tên, chức danh, ký tên và

[ghi tên người đại diện theo pháp luật của nhà thầu, chức danh,

đóng dấu (nếu có)]

ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trường hợp ủy quyền thì nhà thầu phải scan đính kèm Giấy ủy quyền trên Hệ thống cùng với E-HSDT. Việc ủy quyền của

người đại diện theo pháp luật của nhà thầu cho cấp phó, cấp dưới, giám đốc chi nhánh, người đứng đầu văn phòng đại diện của nhà thầu để thay mặt cho người đại diện theo pháp luật của nhà thầu thực hiện một hoặc các nội dung công việc nêu trên đây. Việc sử dụng con dấu trong trường hợp được ủy quyền có thể là dấu của nhà thầu hoặc dấu của đơn vị mà cá nhân liên quan được ủy quyền. Người được ủy quyền không được tiếp tục ủy quyền cho người khác.

Đối với dấu thầu thuộc qua mạng, Giấy ủy quyền không bao gồm ủy quyền ký đơn dự thầu và ký thỏa thuận liên danh; việc ký đơn dự thầu và ký thỏa thuận liên danh được thực hiện thông qua chứng thư số của nhà thầu. Trường hợp ủy quyền ký đơn dự thầu và ký thỏa thuận liên danh thì người được ủy quyền phải sử dụng chứng thư số của người ủy quyền.

Trường hợp Giám đốc chi nhánh được ủy quyền ký đơn dự thầu và Giám đốc chi nhánh sử dụng chứng thư số của mình để ký đơn dự thầu thì tên nhà thầu trích xuất trong đơn dự thầu là chi nhánh và nhà thầu sẽ bị đánh giá không đạt về tư cách hợp lệ.

(2) Phạm vi ủy quyền bao gồm một hoặc nhiều công việc nêu trên. Người đại diện theo pháp luật của Nhà thầu có thể bổ sung thêm các nội dung ủy quyền khác.

(3) Ghi ngày có hiệu lực và ngày hết hiệu lực của giấy ủy quyền phù hợp với quá trình tham gia đấu thầu.

XUẤT DẤU

Mẫu số 03 (webform trên Hệ thống)

THỎA THUẬN LIÊN DANH⁽¹⁾

Ngày: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Gói thầu: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Thuộc dự án/dự toán mua sắm: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Căn cứ⁽²⁾ [Hệ thống tự động trích xuất]

Căn cứ⁽²⁾ [Hệ thống tự động trích xuất]

Căn cứ E-HSMT Gói thầu: _____ [Hệ thống tự động trích xuất] với số E-TBMT: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Chúng tôi, đại diện cho các bên ký thỏa thuận liên danh, gồm có:

Tên thành viên liên danh thứ nhất: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Mã số thuế: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Đại diện là ông/bà: _____

Chức vụ: _____

Địa chỉ: _____

Điện thoại: _____

Tên thành viên liên danh thứ hai: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Mã số thuế: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Đại diện là ông/bà: _____

Chức vụ: _____

Địa chỉ: _____

Điện thoại: _____

.....

Tên thành viên liên danh thứ n: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Mã số thuế: _____ [Hệ thống tự động trích xuất]

Đại diện là ông/bà: _____

Chức vụ: _____

Địa chỉ: _____

Điện thoại: _____

Các bên (sau đây gọi là thành viên) thống nhất ký kết thỏa thuận liên danh với các nội dung sau:

Điều 1. Nguyên tắc chung

1. Các thành viên tự nguyện hình thành liên danh để tham dự thầu gói thầu _____ [Hệ thống tự động trích xuất] thuộc dự án/dự toán mua sắm _____ [Hệ thống tự động trích xuất].

2. Các thành viên thống nhất tên gọi của liên danh cho mọi giao dịch liên quan đến gói thầu này là: _____ [ghi tên của liên danh]

3. Các thành viên cam kết không thành viên nào được tự ý tham gia độc lập hoặc liên danh với nhà thầu khác để tham gia gói thầu này. Trường hợp trúng thầu, không thành viên nào có quyền từ chối thực hiện các trách nhiệm và nghĩa vụ đã quy định trong hợp đồng. Trường hợp thành viên của liên danh từ chối hoàn thành trách nhiệm riêng của mình như đã thỏa thuận thì thành viên đó bị xử lý như sau:

- Bồi thường thiệt hại cho các bên trong liên danh;
- Bồi thường thiệt hại cho Chủ đầu tư theo quy định nêu trong hợp đồng;
- Hình thức xử lý khác _____ [ghi rõ hình thức xử lý khác].

Điều 2. Phân công trách nhiệm

Các thành viên thống nhất phân công trách nhiệm để thực hiện gói thầu _____ [Hệ thống tự động trích xuất] thuộc dự án/dự toán mua sắm _____ [Hệ thống tự động trích xuất] đối với từng thành viên như sau:

1. Thành viên đứng đầu liên danh:

Các bên nhất trí phân công _____ [Hệ thống tự động trích xuất thành viên lập liên danh] làm thành viên đứng đầu liên danh, đại diện cho liên danh trong những phần việc sau⁽³⁾:

- Sử dụng tài khoản, chứng thư số để nộp E-HSDT cho cả liên danh.

[Ký các văn bản, tài liệu để giao dịch với Chủ đầu tư, Bên mời thầu trong quá trình tham dự thầu, kể cả văn bản giải trình, làm rõ E-HSDT hoặc văn bản đề nghị rút E-HSDT;

- Thực hiện bảo đảm dự thầu cho cả liên danh;
- Tham gia quá trình đối chiếu tài liệu, hoàn thiện hợp đồng;
- Ký đơn kiến nghị trong trường hợp nhà thầu có kiến nghị;
- Các công việc khác trừ việc ký kết hợp đồng _____ [ghi rõ nội dung các công việc khác (nếu có)].

2. Các thành viên trong liên danh thỏa thuận phân công trách nhiệm thực hiện công việc theo bảng dưới đây⁽⁴⁾:

STT	Tên các thành viên trong liên danh	Nội dung công việc đảm nhận	Tỷ lệ % giá trị đảm nhận so với tổng giá dự thầu
1	Tên thành viên đứng đầu liên danh [Hệ thống tự động trích xuất]	_____	____%
2	Tên thành viên thứ 2	_____	____%
...	...	_____	____%
...	...	_____	____%
Tổng cộng		Toàn bộ công việc của gói thầu	100%

Điều 3. Hiệu lực của thỏa thuận liên danh

1. Thỏa thuận liên danh có hiệu lực kể từ ngày ký.

- 2. Thỏa thuận liên danh chấm dứt hiệu lực trong các trường hợp sau:
 - Các bên hoàn thành trách nhiệm, nghĩa vụ của mình và tiến hành thanh lý hợp đồng;
 - Các bên cùng thỏa thuận chấm dứt; Nhà thầu liên danh không trúng thầu;
 - Hủy thầu gói thầu _____ [Hệ thống tự động trích xuất] thuộc dự án/dự toán mua sắm [Hệ thống tự động trích xuất] theo thông báo của Chủ đầu tư, Bên mời thầu.
- Thỏa thuận liên danh được lập trên sự chấp thuận của tất cả các thành viên.

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA THÀNH VIÊN ĐÚNG ĐẦU LIÊN DANH

[xác nhận, chữ ký số]

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA THÀNH VIÊN LIÊN DANH

[xác nhận, chữ ký số]

Ghi chú:

- (1) Trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần độc lập thì trong thỏa thuận liên danh phải nêu rõ tên, số hiệu của các phần mà nhà thầu liên danh tham dự thầu, trong đó nêu rõ trách nhiệm chung và trách nhiệm riêng của từng thành viên liên danh đối với phần tham dự thầu.
- (2) Hệ thống tự động cập nhật các văn bản quy phạm pháp luật theo quy định hiện hành.
- (3) Việc phân công trách nhiệm bao gồm một hoặc nhiều công việc như đã nêu.
- (4) Nhà thầu phải ghi rõ nội dung công việc cụ thể và ước tính giá trị tương ứng mà từng thành viên trong liên danh sẽ thực hiện, trách nhiệm chung, trách nhiệm riêng của từng thành viên, kể cả thành viên đứng đầu liên danh. Việc phân chia công việc trong liên danh phải căn cứ các hạng mục nêu trong bảng giá dự thầu; không được phân chia các công việc không thuộc các hạng mục trong phạm vi công việc hoặc không thuộc quá trình sản xuất ra thuộc thuộc các hạng mục.

72

Mẫu số 04a (scan đính kèm)

BẢO LÃNH DỰ THẦU⁽¹⁾

(Áp dụng đối với nhà thầu độc lập)

Bên thụ hưởng (Bên nhận bảo lãnh): [ghi tên và địa chỉ của Chủ đầu tư quy định tại Mục 1.1 E-BDL hoặc ghi tên Bên mời thầu quy định tại Mục 4.1 E-BDL]

Ngày phát hành bảo lãnh: ____ [ghi ngày phát hành bảo lãnh]

BẢO LÃNH DỰ THẦU số: ____ [ghi số trích yếu của Bảo lãnh dự thầu]

Bên bảo lãnh: ____ [ghi tên và địa chỉ nơi phát hành, nếu những thông tin này chưa được thể hiện ở phần tiêu đề trên giấy in]

Chúng tôi được thông báo rằng Bên được bảo lãnh là ____ [ghi tên nhà thầu] (sau đây gọi là "Nhà thầu") sẽ tham dự thầu để thực hiện gói thầu ____ [ghi tên gói thầu] thuộc dự án/dự toán mua sắm ____ [ghi tên dự án/dự toán mua sắm] theo Thư mời thầu/E-TBMT số ____ [ghi số trích yếu của Thư mời thầu/E-TBMT].

Chúng tôi cam kết với Bên thụ hưởng rằng chúng tôi bảo lãnh cho Nhà thầu bằng một khoản tiền là ____ [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền sử dụng].

Bảo lãnh này có hiệu lực trong ____⁽²⁾ ngày, kể từ ngày ____ tháng ____ năm ____⁽³⁾.

Theo yêu cầu của Nhà thầu, chúng tôi, với tư cách là Bên bảo lãnh, cam kết⁽⁴⁾ sẽ thanh toán cho Bên thụ hưởng một khoản tiền là ____ [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền sử dụng] khi nhận được văn bản thông báo từ Bên thụ hưởng về vi phạm của Nhà thầu trong các trường hợp sau đây:

1. Sau thời điểm đóng thầu và trong thời gian có hiệu lực của E-HSDT, nhà thầu có văn bản rút E-HSDT hoặc từ chối thực hiện một hoặc các công việc đã đề xuất trong E-HSDT theo yêu cầu của E-HSMT;
2. Nhà thầu có hành vi vi phạm quy định tại Điều 16 của Luật Đấu thầu hoặc vi phạm pháp luật về đấu thầu dẫn đến phải hủy thầu theo quy định tại điểm d và điểm đ khoản 1 Điều 17 của Luật Đấu thầu;
3. Nhà thầu không thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định tại Điều 68 của Luật Đấu thầu;

4. Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối đối chiếu tài liệu trong thời hạn 05 ngày làm việc kể từ ngày nhận được thông báo mời đối chiếu tài liệu hoặc đã đối chiếu tài liệu nhưng từ chối ký biên bản đối chiếu tài liệu, trừ trường hợp bất khả kháng;

5. Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối hoàn thiện hợp đồng, thỏa thuận khung trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày nhận được thông báo trúng thầu của bên mời thầu, trừ trường hợp bất khả kháng;

6. Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối ký kết hợp đồng, thỏa thuận khung trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày hoàn thiện hợp đồng, thỏa thuận khung trừ trường hợp bất khả kháng;

Trường hợp Nhà thầu trúng thầu, bảo lãnh này sẽ hết hiệu lực ngay sau khi Nhà thầu ký kết hợp đồng và nộp bảo lãnh thực hiện hợp đồng cho Bên thụ hưởng theo thỏa thuận trong hợp đồng đó.

Trường hợp Nhà thầu không trúng thầu, bảo lãnh này sẽ hết hiệu lực ngay sau khi chúng tôi nhận được bản chụp văn bản thông báo kết quả lựa chọn Nhà thầu hoặc trong vòng 30 ngày kể từ ngày hết thời hạn hiệu lực của E-HSDT, tùy theo thời điểm nào đến trước.

Bất cứ yêu cầu bồi thường nào theo bảo lãnh này đều phải được gửi đến văn phòng chúng tôi trước hoặc trong ngày cuối cùng có hiệu lực của bảo lãnh này.

....., ngày tháng..... năm.....

Đại diện hợp pháp của ngân hàng

[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trường hợp bảo lãnh dự thầu vi phạm một trong các quy định như: có giá trị thấp hơn, thời gian hiệu lực ngắn hơn so với yêu cầu quy định tại Mục 18.2 E-BDL; không đúng tên đơn vị thụ hưởng, không phải là bản gốc, không có chữ ký hợp lệ, ký trước khi chủ đầu tư phát hành E-HSMT, hoặc có kèm theo điều kiện gây bất lợi cho Chủ đầu tư, Bên mời thầu thì bảo lãnh dự thầu được coi là không hợp lệ. Bảo lãnh dự thầu này là bảo lãnh dự thầu không hủy ngang. Trường hợp cần thiết, đối với các gói thầu có quy mô lớn, để bảo đảm quyền lợi của Chủ đầu tư, Bên mời thầu trong việc tịch thu giá trị bảo đảm dự thầu khi nhà thầu vi phạm quy định nêu tại Bảo lãnh dự thầu, Chủ đầu tư, bên mời thầu có thể yêu cầu nhà thầu cung cấp các tài liệu để chứng minh bảo lãnh dự thầu đã nộp trong E-HSDT là bảo lãnh dự thầu không hủy ngang.

(2) Ghi theo quy định về thời gian hiệu lực tại Mục 18.2 E- BDL.

(3) Ghi ngày có thời điểm đóng thầu theo quy định tại Mục 19.1 E-CDNT. Thời gian có hiệu lực của bảo lãnh dự thầu được tính kể từ ngày có thời điểm đóng thầu đến ngày cuối cùng có hiệu lực của bảo lãnh dự thầu (thời điểm kết thúc hiệu lực của bảo lãnh dự thầu nằm trong ngày cuối cùng có hiệu lực của bảo lãnh dự thầu mà không cần thiết phải đến hết 24 giờ của ngày đó).

(4) Trường hợp bảo lãnh dự thầu thiếu một hoặc một số cam kết trong các nội dung cam kết nêu trên thì bị coi là điều kiện gây bất lợi cho Chủ đầu tư, Bên mời thầu theo quy định tại Mục 18.3 E-CDNT và thư bảo lãnh được coi là không hợp lệ.

BẢO LÃNH DỰ THẦU⁽¹⁾

(áp dụng đối với nhà thầu liên danh)

Bên thụ hưởng (Bên nhận bảo lãnh): _____ [ghi tên và địa chỉ của Chủ đầu tư quy định tại Mục 1.1 BDL hoặc ghi tên Bên mời thầu quy định tại Mục 4.1 E-BDL]

Ngày phát hành bảo lãnh: _____ [ghi ngày phát hành bảo lãnh]

BẢO LÃNH DỰ THẦU số: _____ [ghi số trích yếu của Bảo lãnh dự thầu]

Bên bảo lãnh: _____ [ghi tên và địa chỉ nơi phát hành, nếu những thông tin này chưa được thể hiện ở phần tiêu đề trên giấy in]

Chúng tôi được thông báo rằng Bên được bảo lãnh là _____ [ghi tên nhà thầu]⁽²⁾ (sau đây gọi là "Nhà thầu") sẽ tham dự thầu để thực hiện gói thầu _____ [ghi tên gói thầu] thuộc dự án/dự toán mua sắm _____ [ghi tên dự án/dự toán mua sắm] theo Thư mời thầu/E-TBMT số _____ [ghi số trích yếu của Thư mời thầu/E-TBMT].

Chúng tôi cam kết với Bên thụ hưởng rằng chúng tôi bảo lãnh cho nhà thầu tham dự thầu gói thầu này bằng một khoản tiền là _____ [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền sử dụng].

Bảo lãnh này có hiệu lực trong _____⁽³⁾ ngày, kể từ ngày _____ tháng _____ năm _____⁽⁴⁾.

Theo yêu cầu của nhà thầu, chúng tôi, với tư cách là Bên bảo lãnh, cam kết⁽⁵⁾ sẽ thanh toán cho Bên thụ hưởng một khoản tiền là _____ [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền sử dụng] khi nhận được văn bản thông báo từ Bên thụ hưởng về vi phạm của nhà thầu trong các trường hợp sau đây:

1. Sau thời điểm đóng thầu và trong thời gian có hiệu lực của E-HSDT, nhà thầu có văn bản rút E-HSDT hoặc từ chối thực hiện một hoặc các công việc đã đề xuất trong E-HSDT theo yêu cầu của E-HSMT;
2. Nhà thầu có hành vi vi phạm quy định tại Điều 16 của Luật Đấu thầu hoặc vi phạm pháp luật về đấu thầu dẫn đến phải hủy thầu theo quy định tại điểm d và điểm đ khoản 1 Điều 17 của Luật Đấu thầu;
3. Nhà thầu không thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định tại Điều 68 của Luật Đấu thầu;

76

4. Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối đối chiếu tài liệu trong thời hạn 05 ngày làm việc kể từ ngày nhận được thông báo mời đối chiếu tài liệu hoặc đã đối chiếu tài liệu nhưng từ chối ký biên bản đối chiếu tài liệu, trừ trường hợp bất khả kháng.

5. Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối hoàn thiện hợp đồng, thỏa thuận khung trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày nhận được thông báo trúng thầu của bên mời thầu, trừ trường hợp bất khả kháng;

6. Nhà thầu không tiến hành hoặc từ chối ký kết hợp đồng, thỏa thuận khung trong thời hạn 10 ngày kể từ ngày hoàn thiện hợp đồng, thỏa thuận khung trừ trường hợp bất khả kháng;

7. Nếu bất kỳ thành viên nào trong liên danh _____ [ghi đầy đủ tên của nhà thầu liên danh] vi phạm quy định của pháp luật dẫn đến không được hoàn trả bảo đảm dự thầu theo quy định tại Mục 18.5 E-CDNT thì bảo đảm dự thầu của tất cả thành viên trong liên danh sẽ không được hoàn trả.

Trường hợp nhà thầu trúng thầu, bảo lãnh này sẽ hết hiệu lực ngay sau khi nhà thầu ký kết hợp đồng và nộp bảo lãnh thực hiện hợp đồng cho Bên thụ hưởng theo thỏa thuận trong hợp đồng đó.

Trường hợp nhà thầu không trúng thầu, bảo lãnh này sẽ hết hiệu lực ngay sau khi chúng tôi nhận được bản chụp văn bản thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu hoặc trong vòng 30 ngày kể từ khi hết thời hạn hiệu lực của E-HSDT, tùy theo thời điểm nào đến trước.

Bất cứ yêu cầu bồi thường nào theo bảo lãnh này đều phải được gửi đến văn phòng chúng tôi trước hoặc trong ngày cuối cùng có hiệu lực của bảo lãnh này.

Đại diện hợp pháp của ngân hàng

[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trường hợp bảo lãnh dự thầu vi phạm một trong các quy định như: có giá trị thấp hơn, thời gian hiệu lực ngắn hơn so với yêu cầu quy định tại Mục 18.2 E-BDL, không dùng tên đơn vị thụ hưởng, không phải là bản gốc, không có chữ ký hợp lệ, ký trước khi chủ đầu tư phát hành E-HSMT, hoặc có kèm theo điều kiện gây bất lợi cho Chủ đầu tư, Bên mời thầu thì bảo lãnh dự thầu được coi là không hợp lệ. Bảo lãnh dự thầu này là bảo lãnh dự thầu không hủy ngang. Trường hợp cần thiết, đối với các gói thầu có quy mô lớn, để bảo đảm quyền lợi của Chủ đầu tư, Bên mời thầu trong việc tịch thu giá trị bảo đảm dự thầu khi nhà thầu

vi phạm quy định nêu tại Báo lãnh dự thầu, Chủ đầu tư, bên mời thầu có thể yêu cầu nhà thầu cung cấp các tài liệu để chứng minh báo lãnh dự thầu đã nộp trong E-HSDT là báo lãnh dự thầu không hủy ngang.

(2) Tên nhà thầu có thể là một trong các trường hợp sau đây:

- Tên của cả nhà thầu liên danh, ví dụ nhà thầu liên danh A + B tham dự thầu thì tên nhà thầu ghi là "Nhà thầu liên danh A + B";

- Tên của thành viên chịu trách nhiệm thực hiện báo lãnh dự thầu cho cả liên danh hoặc cho thành viên khác trong liên danh, ví dụ nhà thầu liên danh A + B + C tham dự thầu, trường hợp trong thỏa thuận liên danh phân công cho nhà thầu A thực hiện bảo đảm dự thầu cho cả liên danh thì tên nhà thầu ghi là "nhà thầu A (thay mặt cho nhà thầu liên danh A + B + C)", trường hợp trong thỏa thuận liên danh phân công nhà thầu B thực hiện bảo đảm dự thầu cho nhà thầu B và C thì tên nhà thầu ghi là "Nhà thầu B (thay mặt cho nhà thầu B và C)".

- Tên của thành viên liên danh thực hiện riêng rẽ báo lãnh dự thầu.

(3) Ghi theo quy định về thời gian hiệu lực tại Mục 18.2 E-BDL.

(4) Ghi ngày có thời điểm đóng thầu theo quy định tại Mục 19.1 E-CDNT. Thời gian có hiệu lực của báo lãnh dự thầu được tính kể từ ngày có thời điểm đóng thầu đến ngày cuối cùng có hiệu lực của báo lãnh dự thầu (thời điểm kết thúc hiệu lực của báo lãnh dự thầu nằm trong ngày cuối cùng có hiệu lực của báo lãnh dự thầu mà không cần thiết phải đến hết 24 giờ của ngày đó).

(5) Trường hợp báo lãnh dự thầu thiếu một hoặc một số cam kết trong các nội dung cam kết nêu trên thì bị coi là điều kiện gây bất lợi cho Chủ đầu tư, Bên mời thầu theo quy định tại Mục 18.3 E-CDNT và thư báo lãnh được coi là không hợp lệ.

Mẫu số 05 (webform trên Hệ thống)

BẢNG GIÁ DỰ THẦU

(Dành cho nhà thầu)

Tên gói thầu:

Tên nhà thầu:

Tiêu chuẩn thực hành tốt của nhà thầu⁽¹⁾:

STT	Mã thuốc	Tên thuốc	Tên hoạt chất/ Tên thành phần của thuốc(2)	Nồng độ, hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Quy cách	Nhóm thuốc	Hạn dùng (Tuổi thọ)	GDCLH hoặc GPNK(3)	Cơ sở sản xuất	Xuất xứ	Đơn vị tính (4)	Số lượng dự thầu	Đơn giá dự thầu	Thành tiền (15x16)	Phân loại(5)
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)	(13)	(14)	(15)	(16)	(17)	(18)
Tổng cộng giá dự thầu																	

Ghi chú:

1. Tiêu chuẩn thực hành tốt của nhà thầu: Ghi rõ các Giấy chứng nhận thực hành tốt (WHO-GMP, PIC/s-GMP, EU-GMP hoặc tương đương EU-GMP, GSP, GDP) mà nhà thầu được cấp.

2. Gói thầu thuốc dược liệu, thuốc cổ truyền thì ghi "Tên thành phần của thuốc".

3. Giấy đăng ký lưu hành hoặc GPNK: Ghi rõ số giấy đăng ký lưu hành của thuốc hoặc số giấy phép nhập khẩu.

4. Đơn vị tính: Tính theo đơn vị tính nhỏ nhất (viên, ống, lọ, tuýp, gói, chai...).

5. Phân loại: Đề nghị ghi rõ việc mua hàng thuốc do nhà thầu trực tiếp sản xuất, nhập khẩu hoặc kinh doanh như sau để phục vụ việc chấm điểm:

- a. Thuốc do nhà thầu trực tiếp sản xuất và dự thầu: ghi ký hiệu là SX.
b. Thuốc do nhà thầu trực tiếp nhập khẩu và dự thầu: ghi ký hiệu là NK.
c. Thuốc do nhà thầu mua từ doanh nghiệp sản xuất, nhập khẩu hoặc kinh doanh khác để dự thầu: ghi ký hiệu là KD và ghi rõ tên cơ sở nhập khẩu đối với thuốc nhập khẩu.

* Hướng dẫn về cách ghi các cột:

- Các cột (2),(4),(5),(6),(7),(9), (14), (15) được trích xuất từ Mẫu số 00 Chương này.
- Cột số (13) bắt buộc nhập trong trường hợp Mẫu số 00 yêu cầu về xuất xứ thuốc.
- Các cột còn lại nhà thầu điền trên webform để hình thành giá dự thầu.

....., ngày tháng..... năm.....
Đại diện hợp pháp của nhà thầu
[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Mẫu số 06a (scan đính kèm)

**BẢNG KÊ KHAI CHI PHÍ SẢN XUẤT TRONG NƯỚC ĐỐI VỚI
THUỐC ĐƯỢC HƯỞNG ƯU ĐÃI⁽¹⁾**

STT	Tên thuốc	Giá trị
1	Tên thuốc thứ nhất	
	Giá chào của thuốc trong E-HSDT	(I)
	Giá trị thuế các loại (trong đó bao gồm thuế nhập khẩu đối với các yếu tố cấu thành thuốc nhập khẩu, thuế VAT và các loại thuế khác phải trả cho thuốc)	(II)
	Kê khai các chi phí nhập ngoại trong thuốc bao gồm các loại phí, lệ phí (nếu có)	(III)
	Chi phí sản xuất trong nước	$G^* = (I) - (II) - (III)$
	Tỷ lệ % chi phí sản xuất trong nước	$D (\%) = G^* / G (\%)$ Trong đó $G = (I) - (II)$
2	Tên thuốc thứ hai	
...	...	

....., ngày tháng..... năm.....

Đại diện hợp pháp của nhà thầu
[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trường hợp thuốc không thuộc đối tượng ưu đãi thì nhà thầu không phải kê khai theo Mẫu này.

Tên cơ sở sản xuất trong nước

Mẫu số 06b (scan đính kèm)
CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

....., ngày... tháng... năm...

BẢNG THUYẾT MINH CHI PHÍ SẢN XUẤT TRONG NƯỚC TRONG CƠ CẤU GIÁ
(Tính cho một đơn vị đóng gói nhỏ nhất)

Tên thuốc số giấy đăng ký lưu hành:

Hoạt chất, nồng độ hoặc hàm lượng:

Dạng bào chế, quy cách đóng gói:

Tên cơ sở sản xuất:

STT	Nội dung chi phí	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Chi phí trong nước
A	Sản lượng tính giá					
B	Chi phí sản xuất, kinh doanh					
I	Chi phí trực tiếp:					
1	Chi phí nguyên liệu, vật liệu, công cụ, dụng cụ, nhiên liệu, năng lượng trực tiếp					
2	Chi phí nhân công trực tiếp					
3	Chi phí khấu hao máy móc thiết bị trực tiếp (trường hợp được trích khấu hao)					
4	Chi phí sản xuất, kinh doanh (chưa tính ở trên) theo đặc thù của từng ngành, lĩnh vực					
II	Chi phí chung					
5	Chi phí sản xuất chung (đối với doanh nghiệp)					
6	Chi phí tài chính (nếu có)					
7	Chi phí bán hàng					
8	Chi phí quản lý					
	Tổng chi phí sản xuất, kinh doanh					

82

STT	Nội dung chi phí	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Chi phí trong nước
C	Chi phí phân bổ cho sản phẩm phụ (nếu có)					
D	Giá thành toàn bộ					
Đ	Giá thành toàn bộ 01 (một) đơn vị sản phẩm					
E	Lợi nhuận dự kiến					
G	Thuế giá trị gia tăng, thuế khác (nếu có) theo quy định					
H	Giá dự thầu					

Ghi chú:

- Nhà thầu nộp các tài liệu chứng minh liên quan chi phí sản xuất trong nước.

....., ngày tháng năm

Giám đốc cơ sở sản xuất thuốc

(Ký tên, ghi rõ họ tên, đóng dấu)

BẢN KÊ KHAI THÔNG TIN VỀ NHÀ THẦU

Ngày: _____

Số hiệu và tên gói thầu: _____

Tên nhà thầu: <i>[ghi tên nhà thầu]</i>
<i>Trong trường hợp liên danh, ghi tên của từng thành viên trong liên danh</i>
Nơi nhà thầu đăng ký kinh doanh, hoạt động: <i>[ghi tên tỉnh/thành phố nơi đăng ký kinh doanh, hoạt động]</i>
Năm thành lập công ty: <i>[ghi năm thành lập công ty]</i>
Địa chỉ hợp pháp của nhà thầu: <i>[tại nơi đăng ký]</i>
Thông tin về đại diện hợp pháp của nhà thầu
Tên: _____
Địa chỉ: _____
Số điện thoại/fax: _____
Địa chỉ email: _____
1. Kèm theo là bản chụp một trong các tài liệu sau đây: Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược của cơ quan có thẩm quyền cấp.
2. Trình bày sơ đồ tổ chức của nhà thầu.

....., ngày tháng năm

Giám đốc cơ sở sản xuất thuốc
(Ký tên, ghi rõ họ tên, đóng dấu)

**BẢN KÊ KHAI THÔNG TIN VỀ CÁC THÀNH VIÊN CỦA
NHÀ THẦU LIÊN DANH⁽¹⁾**

Ngày: _____

Số hiệu và tên gói thầu: _____

Tên nhà thầu liên danh:
Tên thành viên của nhà thầu liên danh:
Quốc gia nơi đăng ký công ty của thành viên liên danh:
Năm thành lập công ty của thành viên liên danh:
Địa chỉ hợp pháp của thành viên liên danh tại quốc gia đăng ký:
Thông tin về đại diện hợp pháp của thành viên liên danh
Tên: _____
Địa chỉ: _____
Số điện thoại/fax: _____
Địa chỉ e-mail: _____
1. Kèm theo là bản chụp một trong các tài liệu sau đây: Giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược của cơ quan có thẩm quyền cấp.
2. Trình bày sơ đồ tổ chức.

....., ngày tháng năm

Đại diện hợp pháp của nhà thầu
(ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu)

Ghi chú:

(1) Trường hợp nhà thầu liên danh thì từng thành viên của nhà thầu liên danh phải kê khai theo Mẫu này.

BẢNG TỔNG HỢP HỢP ĐỒNG TƯƠNG TỰ DO NHÀ THẦU THỰC HIỆN⁽¹⁾

Tên nhà thầu: _____ [ghi tên đầy đủ của nhà thầu]

Thông tin tổng hợp giá trị các hợp đồng tương tự:

STT	Tên và số hợp đồng	Ngày ký hợp đồng	Ngày hoàn thành	Giá hợp đồng (đối với nhà thầu độc lập)	Giá trị hợp đồng mà nhà thầu đảm nhiệm (đối với trường hợp thành viên liên danh)	Giá trị thực hiện (đối với nhà thầu độc lập)	Giá trị thực hiện (đối với trường hợp thành viên liên danh)	Tên dự án/dự toán mua sắm	Tên chủ đầu tư	Loại thuốc cung cấp theo hợp đồng

....., ngày tháng..... năm.....

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trong trường hợp liên danh, từng thành viên trong liên danh kê khai theo Mẫu này.

HỢP ĐỒNG TƯƠNG TỰ DO NHÀ THẦU THỰC HIỆN⁽¹⁾

Tên nhà thầu: _____ [ghi tên đầy đủ của nhà thầu]

Thông tin về từng hợp đồng, mỗi hợp đồng cần bảo đảm các thông tin sau đây:

[ghi tên đầy đủ của hợp đồng, số ký hiệu]			
Tên và số hợp đồng			
Ngày ký hợp đồng	[ghi ngày, tháng, năm]		
Ngày hoàn thành	[ghi ngày, tháng, năm]		
Giá hợp đồng	[ghi tổng giá hợp đồng bằng số tiền và đồng tiền đã ký]		Tương đương VND
Trong trường hợp là thành viên trong liên danh hoặc nhà thầu phụ, ghi giá trị phần hợp đồng mà nhà thầu đảm nhiệm	[ghi phần trăm giá hợp đồng trong tổng giá hợp đồng]	[ghi số tiền và đồng tiền đã ký]	Tương đương VND
Tên dự án/dự toán mua sắm:	[ghi tên đầy đủ của dự án/dự toán mua sắm có hợp đồng đang kê khai]		
Tên Chủ đầu tư:	[ghi tên đầy đủ của chủ đầu tư trong hợp đồng đang kê khai]		
Địa chỉ:	[ghi đầy đủ địa chỉ hiện tại của chủ đầu tư]		
Điện thoại/fax:	[ghi số điện thoại, số fax kể cả mã quốc gia, mã vùng, địa chỉ e-mail]		
E-mail:			
Mô tả tính chất tương tự theo quy định tại Mục 2.1 Chương III ⁽²⁾			
1. Loại thuốc	[ghi thông tin phù hợp]		
2. Về giá trị	[ghi số tiền bằng VND]		
3. Về quy mô thực hiện	[ghi quy mô theo hợp đồng]		
4. Các đặc tính khác	[ghi các đặc tính khác nếu cần thiết]		

Nhà thầu phải gửi kèm theo bản chụp các văn bản, tài liệu liên quan đến các hợp đồng đó (xác nhận của Chủ đầu tư về hợp đồng đã hoàn thành theo các nội dung liên quan trong bảng trên...).

....., ngày tháng..... năm.....

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trong trường hợp liên danh, từng thành viên trong liên danh kê khai theo Mẫu này.

(2) Nhà thầu chỉ kê khai nội dung tương tự với yêu cầu của gói thầu.

TÌNH HÌNH TÀI CHÍNH CỦA NHÀ THẦU ⁽¹⁾

Tên nhà thầu: _____

Ngày: _____

Tên thành viên của nhà thầu liên danh (nếu có): _____

Số liệu tài chính cho 3 năm gần nhất ⁽²⁾ [VND]		
Năm 1:	Năm 2:	Năm 3:

Thông tin từ Bảng cân đối kế toán

Tổng tài sản			
Tổng nợ			
Giá trị tài sản ròng			
Tài sản ngắn hạn			
Nợ ngắn hạn			
Vốn lưu động			

Thông tin từ Báo cáo kết quả kinh doanh

Tổng doanh thu			
Doanh thu tối thiểu 01 năm từ hoạt động sản xuất kinh doanh			

88

Lợi nhuận trước thuế			
Lợi nhuận sau thuế			

Đính kèm là bản sao các báo cáo tài chính (các bảng cân đối kế toán bao gồm tất cả thuyết minh có liên quan, và các báo cáo kết quả kinh doanh) cho ba năm gần nhất⁽⁴⁾, như đã nêu trên, tuân thủ các điều kiện sau:

1. Phản ánh tình hình tài chính của nhà thầu hoặc thành viên liên danh (nếu là nhà thầu liên danh) mà không phải tình hình tài chính của một chủ thể liên kết như công ty mẹ hoặc công ty con hoặc công ty liên kết với nhà thầu hoặc thành viên liên danh.
2. Các báo cáo tài chính phải hoàn chỉnh, đầy đủ nội dung theo quy định.
3. Các báo cáo tài chính phải tương ứng với các kỳ kế toán đã hoàn thành. Kèm theo là bản chụp được chứng thực một trong các tài liệu sau đây:
 - Biên bản kiểm tra quyết toán thuế;
 - Tờ khai tự quyết toán thuế (thuế giá trị gia tăng và thuế thu nhập doanh nghiệp) có xác nhận của cơ quan thuế về thời điểm đã nộp tờ khai;
 - Các báo cáo tài chính được kiểm toán theo quy định;
 - Tài liệu chứng minh việc nhà thầu đã kê khai quyết toán thuế điện tử;
 - Văn bản xác nhận của cơ quan quản lý thuế (xác nhận số nộp cả năm) về việc thực hiện nghĩa vụ nộp thuế;
 - Các tài liệu khác.

....., ngày tháng năm

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

(Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu)

Ghi chú:

(1) Trường hợp nhà thầu liên danh thì từng thành viên của nhà thầu liên danh phải kê khai theo Mẫu này.

(2), (4) Khoảng thời gian được nêu ở đây cần giống khoảng thời gian được quy định tại Mục 2.1 Chương III - Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT.

PHẠM VI CÔNG VIỆC SỬ DỤNG NHÀ THẦU PHỤ⁽¹⁾

STT	Tên nhà thầu phụ ⁽²⁾	Phạm vi công việc ⁽³⁾	Khối lượng công việc ⁽⁴⁾	Giá trị % ước tính ⁽⁵⁾	Hợp đồng hoặc văn bản thỏa thuận với nhà thầu phụ ⁽⁶⁾
1					
2					
3					
4					
...					

....., ngày tháng..... năm.....

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Trường hợp sử dụng nhà thầu phụ thì kê khai theo Mẫu này.

(2) Nhà thầu ghi cụ thể tên nhà thầu phụ. Trường hợp khi tham dự thầu chưa xác định được cụ thể danh tính của nhà thầu phụ thì không phải kê khai vào cột này mà chỉ kê khai vào cột "Phạm vi công việc". Sau đó, nếu được lựa chọn thì khi huy động thầu phụ thực hiện công việc đã kê khai phải được sự chấp thuận của Chủ đầu tư.

(3) Nhà thầu ghi cụ thể tên hạng mục công việc dành cho nhà thầu phụ.

(4) Nhà thầu ghi cụ thể khối lượng công việc dành cho nhà thầu phụ.

(5) Nhà thầu ghi cụ thể giá trị % công việc mà nhà thầu phụ đảm nhận so với giá dự thầu.

(6) Nhà thầu ghi cụ thể số hợp đồng hoặc văn bản thỏa thuận, nhà thầu phải nộp kèm theo bản gốc hoặc bản chụp được chứng thực các tài liệu đó.

TỔNG HỢP HÓA ĐƠN BÁN HÀNG

Tên nhà thầu: _____ [ghi tên đầy đủ của nhà thầu]

Thông tin tổng hợp hóa đơn mua bán cần bảo đảm các thông tin sau đây:

STT	Hóa đơn		Giá trị hóa đơn (VND)	Tên bên mua	Số hợp đồng (nếu có)
	Số	Ngày tháng			
1					
2					
3					
4					
TỔNG GIÁ TRỊ CÁC HÓA ĐƠN :					
(Bằng chữ: /.)					
Tỷ lệ về tổng giá trị hóa đơn so với tổng giá trị các phần trong gói thầu mà nhà thầu tham dự (%)			... (%)		

_____, ngày ____ tháng ____ năm ____

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Phần 2: YÊU CẦU VỀ PHẠM VI CUNG CẤP

Chương V: PHẠM VI CUNG CẤP

Mục 1. Phạm vi và tiến độ cung cấp thuốc

Phạm vi và tiến độ cung cấp thuốc quy định tại Mẫu số 00, Chương IV - biểu mẫu dự thầu Phạm vi cung cấp thuốc và dịch vụ liên quan (nếu có)

Đối với các thuốc trong danh mục mời thầu thuộc Danh mục thuốc có ít nhất 03 hãng trong nước sản xuất trên dây chuyền sản xuất thuốc đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc tương đương EU-GMP và đáp ứng tiêu chí kỹ thuật theo quy định của Bộ Y tế và về chất lượng, giá, khả năng cung cấp, nhà thầu không chào thầu thuốc nhập khẩu cùng tiêu chí kỹ thuật của nhóm đó. (Nếu chào mặt hàng đó sẽ bị loại)

Thuốc được giao phải đủ số lượng và đúng các thông tin, tiêu chuẩn như đã cung cấp trong hồ sơ dự thầu.

- Thuốc phải được giao theo từng đơn hàng của Bệnh viện trong vòng 72h kể từ khi nhận đơn hàng thông qua địa chỉ mail bên bán cung cấp trong hợp đồng trừ thứ 7, chủ nhật và ngày lễ. Trong vòng 72h nếu nhà thầu trúng thầu không giao hàng sẽ bị lập biên bản, xem xét báo cáo về Bộ Y tế và Bộ Kế hoạch đầu tư.

Mục 2. Yêu cầu về kỹ thuật

Yêu cầu về kỹ thuật bao gồm các nội dung cơ bản như sau:

- Cung cấp theo thời hạn hợp đồng đã ký kết với các bệnh viện.

- Địa điểm cung cấp: Kho thuốc - khoa Dược Bệnh viện Đa khoa Trung Ương Quảng Nam

- Số nhà/số tầng: Khoa Dược – tầng 1 – tòa nhà D

- Địa chỉ: Thôn Nam Sơn – Xã Núi Thành – Thành phố Đà Nẵng

- Số điện thoại: 0235.3870390 (số máy lẻ 1252)

2.1. Giới thiệu chung về gói thầu

Bên mời thầu: Bệnh viện Đa khoa Trung ương Quảng Nam.

Tên gói thầu: Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026

92

Nguồn kinh phí: Nguồn thu hợp pháp của đơn vị

Hình thức lựa chọn nhà thầu: Đấu thầu rộng rãi trong nước qua mạng, xét theo từng phần.

Phương thức đấu thầu: Một giai đoạn một túi hồ sơ.

Thời gian thực hiện hợp đồng: 18 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực.

Loại hợp đồng: Theo đơn giá cố định.

2.2. Yêu cầu về kỹ thuật

Yêu cầu về kỹ thuật bao gồm yêu cầu về kỹ thuật chung và yêu cầu về kỹ thuật chi tiết đối với thuốc thuộc phạm vi cung cấp của gói thầu.

Yêu cầu về mặt kỹ thuật chung là các yêu cầu về thuốc (bao gồm: Tên hoạt chất, Nồng độ, Hàm lượng, Đường dùng, Dạng bào chế, Đơn vị tính và Nhóm thuốc được nêu tại Mẫu số 00 - Biểu mẫu dự thầu Chương IV.

Đối với gói thầu thuốc biệt dược gốc có thêm thông tin tên thuốc

Thuốc phải đạt tiêu chuẩn chất lượng đã được Bộ Y tế cấp phép lưu hành.

Thuốc phải đúng yêu cầu theo danh mục mời thầu quy định tại Mục 2. Yêu cầu về kỹ thuật, Chương V: Phạm vi cung cấp.

Thuốc phải đáp ứng yêu cầu về tính hợp lệ của thuốc dự thầu tại Mục 5: Chương I - Chỉ dẫn nhà thầu.

2.3. Các yêu cầu khác

Các yêu cầu khác về kỹ thuật bao gồm yêu cầu về phạm vi cung cấp, yêu cầu về tiến độ cung cấp theo quy định tại Mục 1

Chương này, yêu cầu về phương thức thanh toán, yêu cầu về cung cấp tài chính (nếu có) và điều kiện tín dụng kèm theo. Các yêu cầu này phải được nêu chi tiết để nhà thầu chuẩn bị E-HSDT.

Các yêu cầu khác về kỹ thuật ngoài nội dung được nêu tại Mẫu số 00 – Biểu mẫu dự thầu Chương IV sẽ được nêu tại file đính kèm

* Tại mẫu số 05 (weform hệ thống):

- Cột số 4,5,6,9,12,13,14: Đề nghị ghi chính xác thông tin theo giấy phép lưu hành sản phẩm còn hiệu lực hoặc quyết định ban hành danh mục thuốc được gia hạn còn hiệu lực.

- Cột 7,8: Nếu giấy phép lưu hành sản phẩm hoặc quyết định gia hạn danh mục thuốc có từ 02 đường dùng trở lên thì nhà thầu ghi theo nội dung của Hồ sơ mời thầu.

* Tại mẫu số 06a, 06b (weform hệ thống):

- Đối với hàng nhập khẩu: Cung cấp hóa đơn nhập khẩu (Invoice) hoặc Tờ khai hải quan.

- Đối với hàng sản xuất trong nước: cung cấp tài liệu chứng minh là hàng sản xuất trong nước

Tùy từng trường hợp cụ thể, Bên mời thầu có thể yêu cầu Nhà thầu cung cấp thêm các tài liệu đặc thù khác để chứng minh chất lượng của sản phẩm trước khi sử dụng.

Nhà thầu đánh dấu bằng bút dạ quang vào các tài liệu tương ứng với tiêu chí kỹ thuật tham gia dự thầu để Tổ chuyên gia đánh giá hồ sơ dự thầu thuận tiện hơn.

Nhà thầu nộp kèm E-HSDT các biểu mẫu sau:

+ Mẫu số 15.1: Bảng tổng hợp điểm và một số tiêu chí kỹ thuật do nhà thầu tự đánh giá (đính kèm trong E-HSDT bản excel điền chính xác và đầy đủ các thông tin)

Mục 3. Kiểm tra và thử nghiệm (nếu có)

Các kiểm tra và thử nghiệm cần tiến hành gồm có:

Bên mời thầu có quyền kiểm tra, thử nghiệm thuốc được cung cấp để khẳng định thuốc đó có đặc tính kỹ thuật phù hợp với yêu cầu của hợp đồng. Nội dung, địa điểm và cách thức tiến hành kiểm tra, thử nghiệm được quy định tại ĐKCT.

Bất kỳ thuốc nào qua kiểm tra, thử nghiệm mà không phù hợp với đặc tính kỹ thuật theo hợp đồng thì Bên mời thầu có quyền từ chối.

Mục 3: Kiểm tra và thử nghiệm (nếu có)

Các kiểm tra và thử nghiệm cần tiến hành gồm có: Được nêu tại file đính kèm Bên mời thầu đính kèm các tài liệu nêu trên:

Phần 3. ĐIỀU KIỆN HỢP ĐỒNG VÀ BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG

Chương VI. ĐIỀU KIỆN CHUNG CỦA HỢP ĐỒNG

1. Định nghĩa	<p>Trong hợp đồng này, các từ ngữ dưới đây được hiểu như sau:</p> <p>1.1. "Chủ đầu tư" là tổ chức được quy định tại ĐKCT;</p> <p>1.2. "Hợp đồng" là thỏa thuận giữa Chủ đầu tư và Nhà thầu, thể hiện bằng văn bản, được hai bên ký kết, bao gồm cả phụ lục và tài liệu kèm theo;</p> <p>1.3. "Nhà thầu" là Nhà thầu trúng thầu (có thể là Nhà thầu độc lập hoặc liên danh) và được quy định tại ĐKCT;</p> <p>1.4. "Nhà thầu phụ" là một cá nhân hay tổ chức có tên trong danh sách các nhà thầu phụ do nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT hoặc nhà thầu thực hiện các phần công việc mà nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT; ký Hợp đồng với nhà thầu chính để thực hiện một phần công việc trong Hợp đồng theo nội dung đã kê khai trong E-HSDT được Chủ đầu tư chấp thuận;</p> <p>1.5. "Tài liệu Hợp đồng" nghĩa là các tài liệu được liệt kê trong Hợp đồng, bao gồm bất kỳ bản sửa đổi, bổ sung nào của Hợp đồng;</p> <p>1.6. "Giá hợp đồng" là tổng số tiền ghi trong hợp đồng cho việc cung cấp thuốc và dịch vụ liên quan. Giá hợp đồng đã bao gồm tất cả các chi phí về thuế, phí, lệ phí (nếu có);</p> <p>1.7. "Ngày" là ngày dương lịch; tháng là tháng dương lịch;</p> <p>1.8. "Hoàn thành" là việc Nhà thầu hoàn tất các dịch vụ liên quan theo các điều khoản và điều kiện quy định tại Hợp đồng;</p> <p>1.9. "Địa điểm dự án" là địa điểm được quy định tại ĐKCT.</p>
2. Thứ tự ưu tiên	<p>Các tài liệu cấu thành hợp đồng được sắp xếp theo thứ tự ưu tiên sau đây:</p> <p>2.1. Hợp đồng, kèm theo các phụ lục hợp đồng;</p> <p>2.2. Thư chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng;</p>

	<p>2.3. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu;</p> <p>2.4. ĐKCT;</p> <p>2.5. ĐKC;</p> <p>2.6. E-HSDT và các văn bản làm rõ E-HSDT của Nhà thầu;</p> <p>2.7. E-HSMT và các tài liệu sửa đổi E-HSMT (nếu có);</p> <p>2.8. Các tài liệu khác quy định tại ĐKCT.</p>
3. Luật và ngôn ngữ	Luật điều chỉnh hợp đồng là luật Việt Nam, ngôn ngữ của hợp đồng là tiếng Việt.
4. Ủy quyền	Trừ khi có quy định khác nêu tại ĐKCT, Chủ đầu tư có thể ủy quyền thực hiện bất kỳ trách nhiệm nào của mình cho người khác, sau khi thông báo bằng văn bản cho Nhà thầu và có thể rút lại quyết định ủy quyền sau khi đã thông báo bằng văn bản cho Nhà thầu.
5. Thông báo	<p>5.1. Bất cứ thông báo nào của một bên gửi cho bên kia liên quan đến hợp đồng phải được thể hiện bằng văn bản, theo địa chỉ quy định tại ĐKCT.</p> <p>5.2. Thông báo của một bên sẽ được coi là có hiệu lực kể từ ngày bên kia nhận được hoặc theo ngày hiệu lực nêu trong thông báo, tùy theo ngày nào đến muộn hơn.</p>
6. Bảo đảm thực hiện hợp đồng	<p>6.1. Bảo đảm thực hiện hợp đồng phải được nộp lên Chủ đầu tư không muộn hơn ngày quy định tại Thư chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng. Bảo đảm thực hiện hợp đồng được áp dụng theo hình thức, giá trị và hiệu lực quy định tại ĐKCT.</p> <p>6.2. Thời hạn hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định tại ĐKCT.</p>
7. Nhà thầu phụ	7.1. Nhà thầu được ký kết hợp đồng với các nhà thầu phụ trong danh sách các nhà thầu phụ quy định tại ĐKCT để thực hiện một phần công việc nêu trong E-HSDT. Việc sử dụng nhà thầu phụ sẽ không làm thay đổi các nghĩa vụ của Nhà thầu. Nhà thầu phải chịu trách nhiệm trước Chủ đầu tư về khối lượng, chất lượng, tiến độ và các nghĩa vụ khác đối với phần việc do nhà thầu phụ thực hiện. Việc thay thế, bổ sung nhà thầu phụ ngoài danh sách các nhà thầu phụ đã được quy định tại Mục này chỉ được thực hiện khi có lý do xác đáng, hợp lý và được Chủ đầu tư chấp thuận.

	<p>7.2. Nhà thầu không được sử dụng nhà thầu phụ cho các công việc khác ngoài công việc kê khai sử dụng nhà thầu phụ nêu trong E-HSDT.</p> <p>7.3. Yêu cầu khác về nhà thầu phụ quy định tại ĐKCT.</p>
8. Giải quyết tranh chấp	<p>8.1. Chủ đầu tư và Nhà thầu có trách nhiệm giải quyết các tranh chấp phát sinh giữa hai bên thông qua thương lượng, hòa giải.</p> <p>8.2. Nếu tranh chấp không thể giải quyết được bằng thương lượng, hòa giải trong thời gian quy định quy định tại ĐKCT kể từ ngày phát sinh tranh chấp thì bất kỳ bên nào cũng đều có thể yêu cầu đưa việc tranh chấp ra giải quyết theo cơ chế được quy định tại ĐKCT.</p>
9. Phạm vi cung cấp	Thuốc phải được cung cấp theo quy định tại Chương V - Phạm vi cung cấp và được đính kèm thành Phụ lục bảng giá hợp đồng và là một bộ phận không tách rời của hợp đồng này, bao gồm các loại thuốc mà nhà thầu phải cung cấp cùng với đơn giá của các loại thuốc đó.
10. Tiến độ cung cấp thuốc lịch hoàn thành các dịch vụ liên quan (nếu có) và tài liệu chứng từ	Tiến độ cung cấp thuốc phải được thực hiện theo quy định tại Mục 1 Chương V - Phạm vi cung cấp. Nhà thầu phải cung cấp các hóa đơn và/hoặc các chứng từ tài liệu khác theo quy định tại ĐKCT.
11. Trách nhiệm của Nhà thầu	Nhà thầu phải cung cấp toàn bộ thuốc trong phạm vi cung cấp quy định tại Mục 9 ĐKC và theo tiến độ cung cấp thuốc và lịch hoàn thành các dịch vụ liên quan quy định tại Mục 10 ĐKC.
12. Loại hợp đồng	Loại hợp đồng: theo quy định tại ĐKCT.
13. Giá hợp đồng	<p>13.1. Giá hợp đồng được ghi tại ĐKCT là toàn bộ chi phí để thực hiện hoàn thành việc cung cấp thuốc và dịch vụ liên quan của gói thầu nêu trong Bảng giá hợp đồng trên cơ sở bảo đảm tiến độ, chất lượng theo đúng yêu cầu của gói thầu. Giá hợp đồng đã bao gồm toàn bộ các chi phí về thuế, phí, lệ phí (nếu có).</p> <p>13.2. Bảng giá hợp đồng quy định tại Phụ lục bảng giá hợp đồng là một bộ phận không tách rời của hợp đồng này, bao gồm phạm vi cung cấp và thành tiền của các hạng mục.</p>
14. Điều chỉnh thuế	Việc điều chỉnh thuế thực hiện theo quy định tại ĐKCT.

15. Thanh toán	<p>15.1. Việc thanh toán thực hiện theo quy định tại ĐKCT. Trường hợp Chủ đầu tư thanh toán chậm, Nhà thầu sẽ được trả lãi trên số tiền thanh toán chậm vào lần thanh toán kế tiếp. Lãi suất thanh toán chậm được tính từ ngày mà lẽ ra phải thanh toán cho đến ngày thanh toán thực tế và mức lãi suất áp dụng là mức lãi suất hiện hành đối với các khoản vay thương mại bằng VND.</p> <p>15.2. Đồng tiền thanh toán là: VND.</p>
16. Bản quyền	Nhà thầu phải hoàn toàn chịu trách nhiệm về mọi thiệt hại phát sinh do việc khiếu nại của bên thứ ba về việc vi phạm bản quyền sở hữu trí tuệ liên quan đến thuốc mà Nhà thầu đã cung cấp cho Chủ đầu tư.
17. Sử dụng các tài liệu và thông tin liên quan đến hợp đồng	<p>17.1. Nếu không có sự đồng ý trước bằng văn bản của Chủ đầu tư, Nhà thầu không được tiết lộ nội dung của hợp đồng cũng như đặc tính kỹ thuật, thông tin do Chủ đầu tư hoặc đại diện của Chủ đầu tư đưa ra cho bất cứ ai không phải là người có liên quan đến việc thực hiện hợp đồng. Việc Nhà thầu cung cấp các thông tin cho người có liên quan đến việc thực hiện hợp đồng được thực hiện theo chế độ bảo mật và trong phạm vi cần thiết cho việc thực hiện hợp đồng này.</p> <p>17.2. Nếu không có sự đồng ý bằng văn bản của Chủ đầu tư, Nhà thầu không được sử dụng bất cứ thông tin hoặc tài liệu nào nêu trong Mục 17.1 ĐKC vào mục đích khác trừ khi vì mục đích thực hiện hợp đồng.</p> <p>17.3. Các tài liệu quy định tại Mục 17.1 ĐKC thuộc quyền sở hữu của Chủ đầu tư. Khi Chủ đầu tư có yêu cầu, Nhà thầu phải trả lại cho Chủ đầu tư các tài liệu này (bao gồm cả các bản chụp) sau khi đã hoàn thành nghĩa vụ theo hợp đồng.</p>
18. Thông số kỹ thuật và tiêu chuẩn	Thuốc được cung cấp theo Hợp đồng này sẽ phải tuân theo các thông số kỹ thuật và tiêu chuẩn đề cập ở Mục 2 Chương V – Phạm vi cung cấp.
19. Đóng gói thuốc	Nhà thầu sẽ phải đóng gói thuốc đúng yêu cầu quy định tại ĐKCT phù hợp với từng loại phương tiện vận chuyển để chuyển thuốc từ nơi xuất thuốc đến địa điểm giao thuốc quy định. Việc đóng gói phải bảo đảm thuốc không bị hư hỏng do va chạm trong khi bốc dỡ vận chuyển và các tác động khác của môi trường. Kích thước và trọng lượng của mỗi kiện hàng phải tính đến điều kiện vận chuyển như khoảng cách, phương tiện vận chuyển, điều kiện cơ sở hạ tầng... từ nơi xuất thuốc đến địa điểm giao thuốc quy định.
20. Bảo hiểm	Thuốc cung cấp theo hợp đồng phải được bảo hiểm đầy đủ để bù đắp những mất mát, tổn thất bất thường trong

	quá trình sản xuất, vận chuyển, lưu kho và giao hàng theo những nội dung được quy định tại ĐKCT.
21. Vận chuyển và các dịch vụ phát sinh	Yêu cầu về vận chuyển thuốc và các yêu cầu khác quy định tại ĐKCT.
22. Kiểm tra và thử nghiệm thuốc	<p>22.1. Chủ đầu tư hoặc đại diện của Chủ đầu tư có quyền kiểm tra, thử nghiệm thuốc được cung cấp để khẳng định thuốc đó có đặc tính kỹ thuật phù hợp với yêu cầu của hợp đồng. Nội dung, địa điểm và cách thức tiến hành kiểm tra, thử nghiệm được quy định tại ĐKCT.</p> <p>22.2. Bất kỳ thuốc nào qua kiểm tra, thử nghiệm mà không phù hợp với đặc tính kỹ thuật theo hợp đồng thì Chủ đầu tư có quyền từ chối.</p>
23. Bồi thường thiệt hại	Trừ trường hợp bất khả kháng theo quy định tại Mục 25 ĐKC, hoặc trừ trường hợp do Chủ đầu tư không thanh toán theo đúng quy định dẫn tới ảnh hưởng nguồn tiền của Nhà thầu, nếu Nhà thầu không thực hiện một phần hay toàn bộ nội dung công việc theo hợp đồng trong thời hạn đã nêu trong hợp đồng thì Chủ đầu tư có thể khấu trừ vào giá hợp đồng một khoản tiền bồi thường tương ứng với % giá trị công việc chậm thực hiện như quy định tại ĐKCT tính cho mỗi tuần chậm thực hiện hoặc khoảng thời gian khác như thỏa thuận cho đến khi nội dung công việc đó được thực hiện. Chủ đầu tư sẽ khấu trừ đến % tối đa như quy định tại ĐKCT. Khi đạt đến mức tối đa, Chủ đầu tư có thể xem xét chấm dứt hợp đồng theo quy định tại Mục 28 ĐKC.
24. Yêu cầu chất lượng và hạn sử dụng thuốc	<p>24.1. Nhà thầu bảo đảm rằng thuốc được cung cấp theo hợp đồng bảo đảm chất lượng theo tiêu chuẩn đã cấp phép lưu hành và bảo đảm còn hạn sử dụng, trừ khi có quy định khác nêu tại ĐKCT. Ngoài ra, nhà thầu cũng phải bảo đảm rằng thuốc được cung cấp theo hợp đồng sẽ không có các khuyết tật nảy sinh có thể dẫn đến những bất lợi trong quá trình sử dụng bình thường của thuốc</p> <p>24.2. Yêu cầu về hạn sử dụng đối với thuốc quy định tại ĐKCT.</p>
25. Bất khả kháng	<p>25.1. Trong hợp đồng này, bất khả kháng được hiểu là những sự kiện nằm ngoài tầm kiểm soát và khả năng lường trước của các bên, chẳng hạn như: chiến tranh, bạo loạn, đình công, hỏa hoạn, thiên tai, lũ lụt, dịch bệnh, cách ly do kiểm dịch.</p> <p>25.2. Khi xảy ra trường hợp bất khả kháng, bên bị ảnh hưởng bởi sự kiện bất khả kháng phải kịp thời thông báo bằng văn bản cho bên kia về sự kiện đó và nguyên nhân gây ra sự kiện. Đồng thời, chuyển cho bên kia giấy xác nhận về sự kiện bất khả kháng đó được cấp bởi một tổ chức có thẩm quyền tại nơi xảy ra sự kiện bất khả kháng.</p>

	<p>Trong khoảng thời gian không thể thực hiện hợp đồng do điều kiện bất khả kháng, Nhà thầu theo hướng dẫn của Chủ đầu tư vẫn phải tiếp tục thực hiện các nghĩa vụ hợp đồng của mình theo hoàn cảnh thực tế cho phép và phải tìm mọi biện pháp hợp lý để thực hiện các phần việc không bị ảnh hưởng bởi sự kiện bất khả kháng. Trong trường hợp này, Chủ đầu tư phải xem xét để bồi hoàn cho Nhà thầu các khoản phụ phí cần thiết và hợp lý mà họ phải gánh chịu.</p> <p>25.3. Một bên không hoàn thành nhiệm vụ của mình do trường hợp bất khả kháng sẽ không phải bồi thường thiệt hại, bị phạt hoặc bị chấm dứt hợp đồng.</p> <p>Trường hợp phát sinh tranh chấp giữa các bên do sự kiện bất khả kháng xảy ra hoặc kéo dài thì tranh chấp sẽ được giải quyết theo quy định tại Mục 8 ĐKC.</p>
26. Hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng	<p>26.1 Việc hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng có thể được thực hiện trong các trường hợp sau:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Thay đổi phương thức vận chuyển hoặc đóng gói; b) Thay đổi địa điểm giao hàng; c) Thay đổi thời gian thực hiện hợp đồng; d) Thay đổi thuộc tính thầu; đ) Các nội dung khác quy định tại ĐKCT. <p>26.2. Chủ đầu tư và Nhà thầu sẽ tiến hành thương thảo để làm cơ sở ký kết phụ lục bổ sung hợp đồng trong trường hợp hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng.</p>
27. Điều chỉnh tiến độ thực hiện hợp đồng	<p>Tiến độ thực hiện hợp đồng chỉ được điều chỉnh trong trường hợp sau đây:</p> <p>27.1. Trường hợp bất khả kháng, không liên quan đến vi phạm hoặc sơ suất của các bên tham gia hợp đồng;</p> <p>27.2. Thay đổi phạm vi cung cấp, biện pháp cung cấp do yêu cầu khách quan làm ảnh hưởng đến tiến độ thực hiện hợp đồng;</p> <p>27.3. Trường hợp điều chỉnh tiến độ thực hiện hợp đồng mà không làm kéo dài tiến độ hoàn thành dự án thì các bên tham gia hợp đồng thỏa thuận, thống nhất việc điều chỉnh. Trường hợp điều chỉnh tiến độ thực hiện hợp đồng làm kéo dài tiến độ hoàn thành dự án thì phải báo cáo người có thẩm quyền xem xét, quyết định;</p>

	27.4. Các trường hợp khác quy định tại ĐKCT.
28. Chấm dứt hợp đồng	<p>28.1. Chủ đầu tư hoặc Nhà thầu có thể chấm dứt hợp đồng nếu một trong hai bên có vi phạm cơ bản về hợp đồng như sau:</p> <ul style="list-style-type: none"> a) Nhà thầu không thực hiện một phần hoặc toàn bộ nội dung công việc theo hợp đồng trong thời hạn đã nêu trong hợp đồng hoặc trong khoảng thời gian đã được Chủ đầu tư gia hạn; b) Chủ đầu tư hoặc Nhà thầu bị phá sản hoặc phải thanh lý tài sản để tái cơ cấu hoặc sáp nhập; c) Có bằng chứng cho thấy Nhà thầu đã vi phạm một trong các hành vi bị cấm quy định tại Điều 16 Luật đấu thầu số 22/2023/QH15 trong quá trình đấu thầu hoặc thực hiện Hợp đồng; d) Các hành vi khác quy định tại ĐKCT. <p>28.2. Trong trường hợp Chủ đầu tư chấm dứt việc thực hiện một phần hay toàn bộ hợp đồng theo điểm a Mục 28.1 ĐKC, Chủ đầu tư có thể ký hợp đồng với nhà thầu khác để thực hiện phần hợp đồng bị chấm dứt đó. Nhà thầu sẽ chịu trách nhiệm bồi thường cho Chủ đầu tư những chi phí vượt trội cho việc thực hiện phần hợp đồng bị chấm dứt này.</p> <p>28.3. Trong trường hợp Chủ đầu tư chấm dứt hợp đồng theo điểm b Mục 28.1 ĐKC, Chủ đầu tư không phải chịu bất cứ chi phí đền bù nào. Việc chấm dứt hợp đồng này không làm mất đi quyền lợi của Chủ đầu tư được hưởng theo quy định của hợp đồng và pháp luật.</p>

Chương VII. ĐIỀU KIỆN CỤ THỂ CỦA HỢP ĐỒNG

Trừ khi có quy định khác, toàn bộ **ĐKCT** phải được Bên mời thầu ghi đầy đủ trước khi phát hành E-HSMT.

ĐKC 1.1	Chủ đầu tư là: Bệnh viện Đa khoa Trung ương Quảng Nam
ĐKC 1.3	Nhà thầu: <u>[ghi tên Nhà thầu trúng thầu]</u> .
ĐKC 1.9	Địa điểm Dự án/ Điểm giao hàng cuối cùng là: - Khoa Dược – Bệnh viện Đa khoa Trung ương Quảng Nam - Địa chỉ: Thôn Nam Sơn – Xã Núi Thành – Thành phố Đà Nẵng
ĐKC 2.8	Các tài liệu sau đây cũng là một phần của Hợp đồng: 1. Văn bản hợp đồng (kèm theo Phạm vi cung cấp và bảng giá cùng các Phụ lục khác); 2. Biên bản thương thảo, hoàn thiện hợp đồng; 3. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu; 4. Điều kiện cụ thể của hợp đồng; 5. Điều kiện chung của hợp đồng; 6. E-HSDT và các văn bản làm rõ E-HSDT của Nhà thầu trúng thầu (nếu có); 7. E-HSMT và các tài liệu sửa đổi E-HSMT (nếu có); 8. Các tài liệu kèm theo khác (nếu có).
ĐKC 4	Chủ đầu tư không thể ủy quyền các nghĩa vụ và trách nhiệm của mình cho người khác.
ĐKC 5.1	Các thông báo cần gửi về Bên mời thầu theo địa chỉ dưới đây: Người nhận: KHOA DƯỢC - BỆNH VIỆN ĐA KHOA TRUNG ƯƠNG QUẢNG NAM Địa chỉ: Thôn Nam Sơn – Xã Núi Thành – Thành phố Đà Nẵng Điện thoại: 0235.3870390 Địa chỉ email: kd.bvtwqn@gmail.com
ĐKC 6.1	- Hình thức bảo đảm thực hiện hợp đồng: Nhà thầu cung cấp một bảo đảm thực hiện hợp đồng theo hình

102

	thức thư bảo lãnh do Ngân hàng hoặc tổ chức tín dụng hoạt động hợp pháp tại Việt Nam phát hành hoặc theo hình thức đặt cọc bằng Séc. Trường hợp Nhà thầu nộp Thư bảo lãnh của Ngân hàng hoặc tổ chức tín dụng hoạt động hợp pháp tại Việt Nam phát hành thì phải là bảo đảm không có điều kiện (trả tiền khi có yêu cầu, theo Mẫu số 14 Chương VIII – Biểu mẫu hợp đồng)]. - Giá trị bảo đảm thực hiện hợp đồng: 3% Giá hợp đồng. - Hiệu lực của bảo đảm thực hiện hợp đồng: Bảo đảm thực hiện hợp đồng có hiệu lực 18 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực
ĐKC 6.2	Thời hạn hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng: Bên mua sẽ hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng cho nhà thầu ngay sau khi Thuộc được bàn giao, ký biên bản nghiệm thu thanh lý hợp đồng.
ĐKC 7.1	Danh sách nhà thầu phụ: “Không áp dụng”
ĐKC 7.3	Nêu các yêu cầu cần thiết khác về nhà thầu phụ: “Không áp dụng”
ĐKC 8.2	- Thời gian để tiến hành hòa giải: 20 ngày làm việc - Giải quyết tranh chấp: Cơ quan giải quyết tranh chấp là Tòa án kinh tế Thành phố Đà Nẵng. Mọi phán quyết của Tòa án kinh tế là điều bắt buộc đối với cả hai bên. Án phí do bên thua kiện chịu.
ĐKC 10	Nhà thầu phải cung cấp các thông tin và chứng từ sau đây về việc vận chuyển thuốc: Hóa đơn thuốc và phiếu kiểm nghiệm cho từng lô hàng Chủ đầu tư phải nhận được các tài liệu chứng từ nói trên trước khi thuốc đến nơi, nếu không Nhà thầu sẽ phải chịu trách nhiệm về bất kỳ chi phí nào phát sinh do việc này.
ĐKC 12	Loại hợp đồng: Hợp đồng theo đơn giá cố định
ĐKC 13.1	Giá hợp đồng: giá hợp đồng theo giá trị nêu trong Thư chấp thuận E- HSDT và trao hợp đồng.
ĐKC 14	Điều chỉnh thuế: “Được phép” áp dụng điều chỉnh thuế. Trong quá trình thực hiện hợp đồng, trường hợp tại thời điểm thanh toán nếu chính sách về thuế có sự thay đổi (tăng hoặc giảm) và trong hợp đồng có quy định được điều chỉnh thuế, đồng thời Nhà thầu xuất trình được các tài liệu xác định rõ số thuế phát sinh thì

103

	khoản chênh lệch của chính sách về thuế sẽ được điều chỉnh theo quy định trong hợp đồng.
ĐKC 15.1	Phương thức thanh toán Bên mua sẽ căn cứ hóa đơn giá trị gia tăng mà bên bán đã xuất cho bên mua theo từng đợt cung ứng Thuốc để thanh toán bằng chuyển khoản. Thời hạn thanh toán trong vòng 90 ngày nhất định kể từ khi Nhà thầu xuất trình đầy đủ các chứng từ theo đúng qui định của pháp luật và thuộc trách nhiệm của Nhà thầu. Đồng thời, cần quy định cụ thể về chứng từ thanh toán phù hợp với quy định của pháp luật
ĐKC 19	Đóng gói thuốc: - Thuốc phải được đóng gói, bảo quản theo quy định của nhà sản xuất và theo đúng danh mục ghi trong hợp đồng. Hàng nguyên kiện (bao bì giấy carton hoặc các vật liệu khác) khi giao nhận còn phải nguyên niêm phong, nguyên đai, nguyên kiện, nguyên nhãn mác của nhà sản xuất. Các thông tin về hàng hóa phải được ghi đầy đủ trên bao bì để phân biệt, tránh nhầm lẫn. - Với các thuốc lẻ (không đủ điều kiện đóng thùng) nhà thầu cần đóng gói theo đúng các nguyên tắc GSP khi giao nhận, vận chuyển.
ĐKC 20	Nội dung bảo hiểm: Nhà thầu đảm bảo thuốc cung cấp theo hợp đồng phải được bảo hiểm đầy đủ để bù đắp những mất mát, tổn thất bất thường trong quá trình sản xuất, vận chuyển, lưu kho và giao hàng. Trong trường hợp xảy ra sự cố nguy hại đến người bệnh do sử dụng thuốc của nhà thầu cung cấp thì nhà thầu phải chịu trách nhiệm bồi thường về vật chất và tinh thần cho người bệnh theo quy định của pháp luật nếu nguyên nhân được xác định do lỗi Nhà thầu.
ĐKC 21	- Yêu cầu về vận chuyển thuốc: Trong quá trình vận chuyển, hàng hóa phải được bảo quản theo yêu cầu của nhà sản xuất ghi trên nhãn hàng hoá và giao tại Kho của Khoa Dược Bệnh viện Đa khoa Trung ương Quảng Nam
ĐKC 22.1	Kiểm tra, thử nghiệm thuốc:

	- Bên mua có quyền yêu cầu kiểm tra, thử nghiệm Thuốc khi cần thiết, đơn vị thực hiện là các cơ quan nhà nước có chức năng kiểm nghiệm thuốc của Trung ương và của Thành phố Đà Nẵng. Chi phí kiểm nghiệm do Bên bán chi trả. - Khi phát hiện Thuốc do nhà thầu cung cấp không đạt tiêu chuẩn kỹ thuật, không đạt chất lượng (dựa trên <i>Biên bản của Hội đồng kiểm nhập của bên mua hoặc văn bản của cơ quan quản lý nhà nước có thẩm quyền</i>) thì nhà thầu chịu trách nhiệm thu hồi và cung cấp lại Thuốc khác đạt kỹ thuật và đạt chất lượng theo yêu cầu của HSMT. Mọi chi phí phát sinh trong trường hợp này do nhà thầu chịu trách nhiệm chi trả
ĐKC 23	Tổng giá trị bồi thường thiệt hại tối đa là: 8% giá trị mặt hàng mà Bên bán không cung ứng được. Mức khấu trừ: 1% trên tổng giá trị mặt hàng cung ứng chậm cho mỗi tuần bị chậm. Mức khấu trừ tối đa: 8% phần nghĩa vụ hợp đồng vi phạm Khi nhà thầu vi phạm hợp đồng thì phải bồi thường toàn bộ chi phí, thiệt hại do vi phạm hợp đồng gây nên. Bên mời thầu có quyền sử dụng bảo đảm thực hiện hợp đồng để khấu trừ theo quy định hiện hành. Trường hợp nhà thầu không cung ứng đủ hàng hóa theo hợp đồng thì Bên mời thầu có thể sử dụng khoản bồi thường để chủ động nguồn hàng thay thế cho phần nội dung không thực hiện hợp đồng của nhà thầu. Trường hợp nhà thầu vi phạm hợp đồng, Bên mời thầu có thể xem xét chấm dứt hợp đồng (theo quy định của pháp luật).
ĐKC 24.1	Nội dung yêu cầu bảo đảm khác đối với thuốc:
	- Thuốc phải đảm bảo tiêu chuẩn chất lượng với cơ quan Nhà nước có thẩm quyền, có giấy phép lưu hành do cơ quan Nhà nước có thẩm quyền cấp còn hiệu lực. Thuốc phải mới 100%. Nhà thầu phải chịu trách nhiệm hoàn toàn đối với các hư hao trong quá trình vận chuyển. Nhà thầu phải tuân thủ điều kiện bảo quản đối với các loại thuốc có yêu cầu bảo quản đặc biệt. - Nhà thầu có trách nhiệm thu hồi thuốc trong trường hợp thuốc đã giao nhưng không đảm bảo chất lượng, hoặc có thông báo thu hồi của cơ quan có thẩm quyền mà không do lỗi của Bên Mua.
ĐKC 24.2	Yêu cầu về chất lượng và hạn sử dụng:

	<p>- Đảm bảo còn hạn sử dụng: Hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính đến thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế phải bảo đảm tối thiểu 03 tháng đối với thuốc có hạn dùng từ 01 năm trở lên; 1/4 hạn dùng đối với thuốc có hạn dùng dưới 01 năm. Trong trường hợp hạn sử dụng của thuốc không đáp ứng yêu cầu nêu trên, để bảo đảm có thuốc phục vụ nhu cầu khám bệnh, chữa bệnh, căn cứ tình hình thực tế, Chủ đầu tư quyết định hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính đến thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế và không được yêu cầu cao hơn quy định nêu trên nhưng phải đảm bảo còn hạn sử dụng khi sử dụng thuốc cho bệnh nhân.</p> <p>- Cơ chế giải quyết các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc phát sinh trong quá trình sử dụng thuốc: Trong vòng 05 ngày phát hiện, Bên mua thông báo cho Nhà thầu về các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc phát sinh trong quá trình sử dụng thuốc;</p> <p>- Nhà thầu phải đề xuất phương án tiến hành khắc phục thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc sau khi nhận được thông báo của Bên mua trong vòng 48 giờ; Nhà thầu phải chịu toàn bộ chi phí cho việc khắc phục các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc.</p>
ĐKC 26.1(d)	Các nội dung khác về hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng: Trường hợp thuốc dự thầu có thay đổi trong quá trình lựa chọn nhà thầu hoặc cung ứng thuốc trúng thầu nhưng thuốc thay thế chưa được chào trong E-HSDT, chủ đầu tư được xem xét để nhà thầu thay thế thuốc theo quy định tại khoản 3 Điều 15 Thông tư số 07/2024/TT-BYT ngày 17/05/2024 của Bộ trưởng Bộ Y tế Quy định về đấu thầu thuốc tại cơ sở y tế công lập.
ĐKC 27.4	Các trường hợp khác: Các mặt hàng thuộc danh mục mua sắm tập trung cấp quốc gia thì sau khi có kết quả lựa chọn nhà thầu, chỉ thực hiện ký hợp đồng 12 tháng.
ĐKC 28.1(d)	Các hành vi khác: Không áp dụng

Chương VIII. BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG

Chương này bao gồm các biểu mẫu mà sau khi ghi thông tin hoàn chỉnh sẽ trở thành một phần của Hợp đồng. Mẫu bảo lãnh thực hiện hợp đồng và Mẫu bảo lãnh tiền tạm ứng dành cho Nhà thầu trúng thầu ghi thông tin và hoàn chỉnh sau khi được trao hợp đồng.

Mẫu số 12 (a). Thư chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng (áp dụng đối với hình thức tự đấu thầu tại cơ sở y tế)

Mẫu số 13(a). Hợp đồng (áp dụng đối với các cơ sở y tế).

Mẫu số 14 (a). Bảo lãnh thực hiện hợp đồng (trường hợp bảo lãnh với cơ sở y tế).

Mẫu số 16. Cam kết về điều kiện giao hàng của nhà thầu

THƯ CHẤP THUẬN E-HSDT VÀ TRAO HỢP ĐỒNG

_____, ngày _____ tháng _____ năm _____

Kính gửi: [ghi tên và địa chỉ của Nhà thầu trúng thầu, sau đây gọi tắt là "Nhà thầu"]

Về việc: Thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng

Căn cứ Quyết định số _____ ngày _____ tháng _____ năm _____ của Chủ đầu tư [ghi tên Chủ đầu tư, sau đây gọi tắt là "Chủ đầu tư"] về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu gói thầu: _____ [ghi tên, số hiệu gói thầu], Bên mời thầu [ghi tên Bên mời thầu, sau đây gọi tắt là "Bên mời thầu"] xin thông báo Chủ đầu tư đã chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng cho Nhà thầu để thực hiện gói thầu [ghi tên, số hiệu gói thầu]. Trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần thì ghi tên, số hiệu của phần mà Nhà thầu được lựa chọn với giá hợp đồng là: _____ [ghi giá trúng thầu trong quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu] với thời gian thực hiện hợp đồng là: _____ [ghi thời gian thực hiện hợp đồng trong quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu].

Đề nghị đại diện hợp pháp của Nhà thầu tiến hành hoàn thiện và ký kết hợp đồng với Chủ đầu tư, Bên mời thầu theo kế hoạch như sau:

- Thời gian hoàn thiện hợp đồng: _____ [ghi thời gian hoàn thiện hợp đồng], tại địa điểm [ghi địa điểm hoàn thiện hợp đồng];

- Thời gian ký kết hợp đồng: _____ [ghi thời gian ký kết hợp đồng]; tại địa điểm [ghi địa điểm ký kết hợp đồng], gửi kèm theo Dự thảo hợp đồng.

Đề nghị Nhà thầu thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo Mẫu số 14 Chương VIII – Biểu mẫu hợp đồng của E-HSMT với số tiền _____ và thời gian hiệu lực _____ [ghi số tiền tương ứng và thời gian có hiệu lực theo quy định tại Mục 6.1 ĐKCT của E-HSMT].

Văn bản này là một phần không thể tách rời của hồ sơ hợp đồng. Sau khi nhận được văn bản này, Nhà thầu phải có văn bản

108

chấp thuận đến hoàn thiện, ký kết hợp đồng và thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo yêu cầu nêu trên, trong đó Nhà thầu phải cam kết năng lực hiện tại của Nhà thầu vẫn đáp ứng yêu cầu của E-HSMT. Chủ đầu tư sẽ từ chối hoàn thiện, ký kết hợp đồng với Nhà thầu trong trường hợp phát hiện năng lực hiện tại của Nhà thầu không đáp ứng yêu cầu thực hiện gói thầu.

Nếu đến ngày _____ tháng _____ năm _____ (1) mà Nhà thầu không tiến hành hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc từ chối hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc không thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo các yêu cầu nêu trên thì Nhà thầu sẽ bị loại và không được nhận lại bảo đảm dự thầu.

_____, ngày _____ tháng _____ năm _____

Đại diện hợp pháp của Bên mời thầu

[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Tài liệu đính kèm: Dự thảo hợp đồng

Ghi chú:

(1) Ghi thời gian phù hợp với thời gian quy định trong Mẫu thư báo lãnh dự thầu.

Mẫu số 13 (a)
HỢP ĐỒNG (I)

, ngày ____ tháng ____ năm ____

Hợp đồng số:

Gói thầu: [ghi tên gói thầu]

- Căn cứ (2) ____ (Bộ luật Dân sự số 33/2005/QH11 ngày 14/6/2005 của Quốc hội);
- Căn cứ (2) ____ (Luật đấu thầu số 22/2023/QH15 của Quốc hội);
- Căn cứ (2) ____ (Nghị định số 24/2024/NĐ-CP ngày 27/2/2024 của Chính phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật đấu thầu về lựa chọn nhà thầu);
- Căn cứ Quyết định số ____ ngày ____ tháng ____ năm ____ của ____ về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu gói thầu [ghi tên gói thầu] và thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc trao thảo thuận khung số ____ ngày ____ tháng ____ năm ____ của Bên mời thầu;
- Căn cứ biên bản thương thảo, hoàn thiện hợp đồng đã được Bên mời thầu và Nhà thầu trúng thầu ký ngày ____ tháng ____ năm ____ (nếu có);

Chúng tôi, đại diện cho các bên ký hợp đồng, gồm có:

Chủ đầu tư (sau đây gọi là Bên A)

Tên Chủ đầu tư [ghi tên Chủ đầu tư]:

Tên Chủ đầu tư [ghi tên chủ đầu tư]: _____

Địa chỉ: _____

110

Điện thoại: _____

Fax: _____

E-mail: _____

Tài khoản: _____

Mã số thuế: _____

Đại diện là ông/bà: _____

Chức vụ: _____

Giấy ủy quyền ký hợp đồng số ____ ngày ____ tháng ____ năm ____ (trường hợp được ủy quyền).

Nhà thầu (sau đây gọi là Bên B)

Tên Nhà thầu : ____ [ghi tên Nhà thầu trúng thầu]:

Địa chỉ: _____

Điện thoại: _____

Fax: _____

E-mail: _____

Tài khoản: _____

Mã số thuế: _____

Đại diện là ông/bà: _____

Chức vụ: _____

Giấy ủy quyền ký hợp đồng số ____ ngày ____ tháng ____ năm ____ (trường hợp được ủy quyền).

Hai bên thỏa thuận ký kết hợp đồng cung cấp thuốc với các nội dung sau:

Điều 1. Đối tượng hợp đồng

111

Đối tượng của hợp đồng là các thuốc được nêu chi tiết tại Phụ lục kèm theo.

Điều 2. Thành phần hợp đồng

Thành phần hợp đồng và thứ tự ưu tiên pháp lý như sau:

1. Văn bản hợp đồng (kèm theo Phạm vi cung cấp và bảng giá cùng các Phụ lục khác);
2. Biên bản thương thảo, hoàn thiện hợp đồng;
3. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu;
4. Điều kiện cụ thể của hợp đồng;
5. Điều kiện chung của hợp đồng;
6. E-HSDT và các văn bản làm rõ E-HSDT của Nhà thầu trúng thầu (nếu có);
7. E-HSMT và các tài liệu sửa đổi E-HSMT (nếu có);
8. Các tài liệu kèm theo khác (nếu có).

Điều 3. Trách nhiệm của Bên A⁽³⁾

Bên A cam kết thanh toán cho Bên B theo giá hợp đồng quy định tại Điều 5 của hợp đồng này theo phương thức được quy định trong điều kiện cụ thể của hợp đồng cũng như thực hiện đầy đủ nghĩa vụ và trách nhiệm khác được quy định trong điều kiện chung và điều kiện cụ thể của hợp đồng. Trường hợp Bên A chậm thanh toán so với thời hạn quy định tại Hợp đồng, Bên A sẽ phải chịu mức lãi suất Ngân hàng Nhà nước tương ứng với số ngày chậm thanh toán.

Điều 4. Trách nhiệm của Bên B⁽³⁾

Bên B cam kết cung cấp cho Bên A đầy đủ các loại thuốc như quy định tại Điều 1 của hợp đồng này, đồng thời cam kết thực hiện đầy đủ các nghĩa vụ và trách nhiệm được nêu trong điều kiện chung và điều kiện cụ thể của hợp đồng.

Điều 5. Giá hợp đồng và phương thức thanh toán

1. Giá hợp đồng: [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền ký hợp đồng].
2. Phương thức thanh toán: [ghi phương thức thanh toán theo quy định tại Mục 16.1 Điều kiện cụ thể của hợp đồng của E-HSMT].

112

Điều 6. Loại hợp đồng

Loại hợp đồng:

Điều 7. Thời gian thực hiện hợp đồng: [ghi thời gian thực hiện hợp đồng phù hợp với quy định tại Mục 10 ĐKC, E-HSMT và kết quả thương thảo, hoàn thiện hợp đồng giữa hai bên].

Điều 8. Hiệu lực hợp đồng

1. Hợp đồng có hiệu lực kể từ [ghi cụ thể ngày có hiệu lực của hợp đồng].
2. Hợp đồng hết hiệu lực sau khi hai bên tiến hành thanh lý hợp đồng theo luật định.

Hợp đồng được lập thành bộ, Chủ đầu tư giữ bộ, Nhà thầu giữ bộ, các bộ hợp đồng có giá trị pháp lý như nhau.

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA NHÀ THẦU
[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA CHỦ ĐẦU TƯ
[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Căn cứ quy mô, tính chất của gói thầu, nội dung hợp đồng theo mẫu này có thể sửa đổi, bổ sung cho phù hợp, đặc biệt là đối với các nội dung khi thương thảo có sự khác biệt so với ĐKC.

(2) Cập nhật các văn bản quy phạm pháp luật theo quy định hiện hành.

(3) Hợp đồng phải quy định rõ các điều khoản về trách nhiệm giữa nhà thầu và cơ sở y tế về việc không giao hàng đúng tiến độ, số lượng và việc thanh toán không đúng hạn, sử dụng thuốc không đúng quy định tại khoản 5 Điều 15 Thông tư này theo hợp đồng đã ký kết giữa nhà thầu và cơ sở y tế.]

PHỤ LỤC BẢNG GIÁ HỢP ĐỒNG

(Kèm theo hợp đồng số ____, ngày __ tháng __ năm __)

Phụ lục này được lập trên cơ sở yêu cầu nêu trong E-HSMT, E-HSMT và những thỏa thuận đã đạt được trong quá trình thương thảo, hoàn thiện hợp đồng, bao gồm giá (thành tiền) cho từng hạng mục, nội dung công việc. Giá (thành tiền) cho từng hạng mục, nội dung công việc đã bao gồm các chi phí về thuế, phí, lệ phí (nếu có) theo thuế suất, mức phí, lệ phí tại thời điểm 28 ngày trước ngày có thời điểm đóng thầu theo quy định

BẢNG GIÁ HỢP ĐỒNG

STT	Tên thuốc	Tên hoạt chất/Tên thành phần của thuốc	Nồng độ/ hàm lượng	Dạng bào chế	Quy cách đóng gói	Hạn dùng (Tuổi thọ)	GĐKKH hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất - Nước sản xuất	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (có VAT)
1												
2												
3												
...												
Tổng cộng giá hợp đồng												
(Kể chuyển sang Điều 5 hợp đồng)												

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA NHÀ THẦU
[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA CHỦ ĐẦU TƯ
[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

114

Mẫu số 14 (a)

BẢO LÃNH THỰC HIỆN HỢP ĐỒNG⁽¹⁾

Số:

____, ngày ____ tháng ____ năm ____

Kính gửi: ____ [ghi tên cơ sở y tế ký hợp đồng]
(sau đây gọi là Chủ đầu tư)

Theo đề nghị của ____ [ghi tên Nhà thầu] (sau đây gọi là Nhà thầu) là Nhà thầu đã trúng thầu gói thầu ____ [ghi tên gói thầu] và cam kết sẽ ký kết hợp đồng cung cấp thuốc cho gói thầu trên (sau đây gọi là hợp đồng);⁽²⁾

Theo quy định trong E-HSMT (hoặc hợp đồng), nhà thầu phải nộp cho Chủ đầu tư bảo lãnh của một ngân hàng với một khoản tiền xác định để bảo đảm nghĩa vụ và trách nhiệm của mình trong việc thực hiện hợp đồng;

Chúng tôi, ____ [ghi tên của ngân hàng] ở ____ [ghi tên quốc gia hoặc vùng lãnh thổ] có trụ sở đăng ký tại ____ [ghi địa chỉ của ngân hàng]⁽³⁾ (sau đây gọi là "Ngân hàng"), xin cam kết bảo lãnh cho việc thực hiện hợp đồng của Nhà thầu với số tiền là ____ [ghi rõ giá trị tương ứng bằng số, bằng chữ và đóng tiền sử dụng theo quy định tại Mục 6.1 ĐKCT của E-HSMT]. Chúng tôi cam kết thanh toán vô điều kiện, không hủy ngang cho Chủ đầu tư bất cứ khoản tiền nào trong giới hạn ____ [ghi số tiền bảo lãnh] như đã nêu trên, khi có văn bản của Chủ đầu tư thông báo Nhà thầu vi phạm hợp đồng trong thời hạn hiệu lực của bảo lãnh thực hiện hợp đồng.

Bảo lãnh này có hiệu lực kể từ ngày phát hành cho đến hết ngày ____ tháng ____ năm ____⁽⁴⁾.

Đại diện hợp pháp của ngân hàng
[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

Ghi chú:

(1) Chỉ áp dụng trong trường hợp biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng là thư bảo lãnh của ngân hàng hoặc tổ chức tài chính.

(2) Nếu ngân hàng bảo lãnh yêu cầu phải có hợp đồng đã ký mới cấp giấy bảo lãnh thì Bên mời thầu sẽ báo cáo Chủ đầu tư xem xét, quyết định. Trong trường hợp này, đoạn trên có thể sửa lại như sau:

"Theo đề nghị của ____ [ghi tên Nhà thầu] (sau đây gọi là Nhà thầu) là Nhà thầu trúng thầu gói thầu ____ [ghi tên gói thầu] đã ký hợp đồng số ____ [ghi số hợp đồng] ngày ____ tháng ____ năm ____ (sau đây gọi là Hợp đồng)."

(3) Địa chỉ ngân hàng: ghi rõ địa chỉ, số điện thoại, số fax, e-mail để liên hệ.

(4) Ghi thời hạn phù hợp với yêu cầu quy định tại Mục 6.1 ĐKCT.

Phần 4. PHỤ LỤC BẢNG TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ VỀ KỸ THUẬT⁽¹⁾

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
I. Các tiêu chí đánh giá về chất lượng thuốc		
1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất trên dây chuyền sản xuất thuốc⁽²⁾:	24	
1.1. Đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP:		
a) Tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		24
b) Tại nước còn lại không thuộc điểm a mục này		22
1.2. Đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn PIC/S-GMP		20
1.3. Đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP:		
a) Được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và thuốc được gia công, chuyển giao công nghệ tại Việt Nam có cơ sở tham gia vào quá trình sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		24
b) Được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và thuốc được gia công, chuyển giao công nghệ tại Việt Nam có cơ sở tham gia vào quá trình sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH.		22
c) Tại Việt Nam và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn WHO-GMP		21
1.4. Các trường hợp còn lại không thuộc mục 1.1, 1.2 và 1.3		19
2. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất⁽³⁾:	20	
2.1. Tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		20
2.2. Tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH		18
2.3. Tại Việt Nam và có cơ sở sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		20
2.4. Tại Việt Nam và có cơ sở sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH		18
2.5. Tại nước còn lại không thuộc không thuộc mục 2.1, 2.2, 2.3 và 2.4		15
3. Tình hình vi phạm chất lượng của mặt hàng thuốc dự thầu⁽⁴⁾:	5	
3.1. Chưa phát hiện vi phạm về chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		5
3.2. Có thông báo vi phạm về chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		

116

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
a) Vi phạm chất lượng ở Mức độ 3		3
b) Vi phạm chất lượng ở Mức độ 2		0
4. Tình hình vi phạm chất lượng của cơ sở sản xuất mặt hàng thuốc dự thầu⁽⁵⁾:	5	
4.1. Không có thuốc vi phạm chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		5
4.2. Có 01 mặt hàng vi phạm chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		4
4.3. Có 02 mặt hàng vi phạm chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		3
4.4. Có từ 03 mặt hàng trở lên vi phạm chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		0
5. Hạn dùng (Tuổi thọ) của thuốc⁽⁶⁾:	5	
5.1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu có tuổi thọ từ 03 năm trở lên		5
5.2. Mặt hàng thuốc tham dự thầu có tuổi thọ từ 02 năm đến dưới 03 năm		4
5.3. Mặt hàng thuốc tham dự thầu có tuổi thọ dưới 02 năm		3
6. Tiêu chí đánh giá về nguyên liệu (hoạt chất) sản xuất mặt hàng thuốc tham dự thầu⁽⁷⁾:	3	
6.1. Nguyên liệu (hoạt chất) sản xuất tại các nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		3
6.2. Nguyên liệu (hoạt chất) sản xuất tại các nước khác không thuộc danh sách SRA hoặc EMA được cấp chứng nhận CEP		3
6.3. Các trường hợp khác		2
7. Tiêu chí đánh giá về tương đương sinh học của thuốc, thuốc thuộc danh mục sản phẩm quốc gia, thuốc được giải thưởng “Ngôi sao thuốc Việt” của Bộ Y tế⁽⁸⁾:	5	
7.1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố có chứng minh tương đương sinh học hoặc thuốc thuộc danh mục biệt dược gốc, sinh phẩm tham chiếu do Bộ Y tế công bố		5
7.2. Mặt hàng thuốc tham dự thầu thuộc Danh mục sản phẩm quốc gia		5
7.3. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được giải thưởng “Ngôi sao thuốc Việt” của Bộ Y tế		5
7.4. Các trường hợp khác		3
8. Mặt hàng thuốc được sản xuất từ nguyên liệu kháng sinh sản xuất trong nước (Không đánh giá đối với thuốc được liệu, thuốc có thành phần được liệu phối hợp với dược chất hóa dược, thuốc cổ truyền):	3	
8.1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất từ nguồn nguyên liệu kháng sinh sản xuất trong nước		3

117

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
8.2. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất từ nguồn nguyên liệu không phải là kháng sinh sản xuất trong nước hoặc thuốc dự thầu không phải thuốc kháng sinh		2
II. Các tiêu chí đánh giá về đóng gói, bảo quản, giao hàng	30	
Mặt hàng thuốc được cung ứng bởi cơ sở:	5	
10.1. Là doanh nghiệp sản xuất mặt hàng thuốc dự thầu		5
10.2. Là doanh nghiệp nhập khẩu trực tiếp mặt hàng thuốc dự thầu ⁽⁹⁾		4
10.3. Không phải doanh nghiệp sản xuất, nhập khẩu trực tiếp mặt hàng thuốc dự thầu		3
11. Mặt hàng thuốc được cung ứng bởi nhà thầu có kinh nghiệm cung ứng thuốc ⁽¹⁰⁾	5	
10. 11.1. Đã cung ứng thuốc cho cơ sở y tế từ 03 năm trở lên		5
11.2. Đã cung ứng thuốc cho cơ sở y tế dưới 03 năm		4
11.3. Chưa cung ứng thuốc cho cơ sở y tế		3
12. Khả năng đáp ứng yêu cầu của nhà thầu về điều kiện giao hàng ⁽¹¹⁾	5	
12.1. Đáp ứng được yêu cầu về điều kiện giao hàng tại hồ sơ mời thầu		5
12.2. Không đáp ứng được yêu cầu về điều kiện giao hàng tại hồ sơ mời thầu		0
13. Mặt hàng thuốc được cung ứng bởi nhà thầu có uy tín trong thực hiện hợp đồng ⁽¹²⁾	10	
13.1. Nhà thầu có vi phạm trong thực hiện hợp đồng cung ứng thuốc cho các cơ sở y tế đã được công bố trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia		8
13.2. Nhà thầu đã cung ứng thuốc tại đơn vị		
a) Cung ứng thuốc bảo đảm tiến độ theo hợp đồng		10
b) Cung ứng thuốc không bảo đảm tiến độ theo hợp đồng		8
13.3. Nhà thầu chưa cung ứng thuốc tại đơn vị		8
14. Mặt hàng thuốc tham dự thầu bởi nhà thầu có hệ thống phân phối, cung ứng rộng khắp tại các địa bàn miền núi, khó khăn ⁽¹³⁾ :	5	

118

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
14.1. Nhà thầu có hệ thống phân phối, cung ứng rộng khắp trên địa bàn tỉnh (chỉ áp dụng đối với các tỉnh Hà Giang, Cao Bằng, Bắc Kạn, Lào Cai, Yên Bái, Bắc Giang, Phú Thọ, Điện Biên, Lai Châu, Sơn La, Thanh Hóa, Nghệ An, Quảng Bình, Quảng Trị, Quảng Nam, Quảng Ngãi, Bình Định, Ninh Thuận, Kon Tum, Lâm Đồng, Quảng Ninh, Hà Tĩnh, Gia Lai, Phú Yên, Hoà Bình, Tuyên Quang)		5
14.2. Các trường hợp khác		4

Ghi chú:

- (1) Thuốc đáp ứng nhiều mục trong một tiêu chí thì chỉ chấm điểm theo mục có mức điểm cao nhất mà thuốc đạt được.
- (2) Trường hợp thuốc dự thầu có nhiều cơ sở cùng tham gia quá trình sản xuất thuốc thì căn cứ theo nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP của cơ sở sản xuất có tiêu chuẩn thấp nhất để đánh giá điểm. Đối với thuốc nước ngoài gia công, chuyển giao công nghệ tại Việt Nam thì căn cứ nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP của cơ sở sản xuất thuốc gia công, chuyển giao công nghệ.
- (3) Căn cứ vào thông tin về các thuốc được cấp phép lưu hành đã được cấp giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu được Cục Quản lý Dược công bố trên trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược (địa chỉ: <http://www.dav.gov.vn>) và thông tin trên các công văn, quyết định phê duyệt của Cục Quản lý Dược.
- (4), (5) Căn cứ vào thông tin về các thuốc và cơ sở sản xuất thuốc có vi phạm chất lượng do Cục Quản lý Dược ra quyết định thu hồi, công văn thông báo thu hồi được công bố trên Trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược (địa chỉ: <http://www.dav.gov.vn>). Mức độ vi phạm về chất lượng thuốc được quy định tại khoản 2 Điều 63 Luật Dược ngày 06 tháng 4 năm 2016.
- (6) “Hạn dùng của thuốc là thời gian sử dụng được ấn định cho một lô thuốc mà sau thời hạn này thuốc không được phép sử dụng” (theo quy định tại khoản 31 Điều 2 Luật dược ngày 06 tháng 4 năm 2016). Ví dụ: Thuốc ghi trên nhãn có ngày sản xuất là ngày 11 tháng 02 năm 2006, ngày hết hạn là ngày 11 tháng 02 năm 2011 thì hạn sử dụng (hay tuổi thọ) của thuốc là 05 năm.

(7) Căn cứ vào danh sách các thuốc được sản xuất từ nguyên liệu (hoạt chất) sản xuất.

(8) Căn cứ vào danh sách các thuốc có chứng minh tương đương sinh học được công bố trên Trang thông tin điện tử của Cục Quản lý Dược (địa chỉ: <http://www.dav.gov.vn>).

(9) Căn cứ vào tờ khai hàng hóa nhập khẩu của mặt hàng dự thầu.

(10) Căn cứ vào thông báo trúng thầu, hợp đồng mua bán thuốc, hóa đơn bán thuốc cho các cơ sở y tế mà nhà thầu đang dự thầu hoặc cho các cơ sở y tế khác mà nhà thầu đã cung ứng trên toàn quốc.

(11) Nhà thầu cần nêu rõ trong hồ sơ dự thầu việc đáp ứng/không đáp ứng được yêu cầu của chủ đầu tư/cơ sở y tế về điều kiện giao hàng, số lượng thuốc theo yêu cầu trong hồ sơ mời thầu (thực hiện theo hướng dẫn tại Bảng phạm vi cung cấp, tiến độ cung cấp và yêu cầu về kỹ thuật của thuốc tại Mục 1 Chương V - Phạm vi cung cấp).

(12) Việc đánh giá nội dung này phải căn cứ vào một trong các thông tin sau:

- Thông tin về việc vi phạm trong cung ứng thuốc của các nhà thầu tại các cơ sở y tế trên toàn quốc được công bố trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia

- Việc thực hiện hợp đồng cung ứng thuốc giữa nhà thầu và đơn vị.

(13) Chỉ áp dụng cho các gói thầu của các cơ sở y tế thuộc địa bàn các tỉnh trong danh sách. Căn cứ vào thực trạng tình hình cung ứng thuốc của từng địa phương, Sở Y tế xác định cụ thể tiêu chí các nhà thầu có hệ thống phân phối đáp ứng việc cung ứng thuốc tại địa phương để chấm điểm (Tiêu chí này không được hiểu là chấm điểm cho các nhà thầu có hệ thống phân phối, cung ứng tại tất cả các tỉnh trong danh sách mà chấm điểm cho nhà thầu có hệ thống phân phối rộng khắp đảm bảo việc cung ứng thuốc cho các cơ sở y tế tại địa bàn tỉnh tham dự thầu).

BẢNG TỔNG HỢP ĐIỂM KỸ THUẬT CỦA TỪNG SẢN PHẨM DỰ THẦU DO NHÀ THẦU TỰ ĐÁNH GIÁ
Theo thang điểm tại Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật (Phụ lục 4) của E-HSMT

Tên nhà thầu:

Tên gói thầu:

Tiêu chuẩn thực hành tốt của nhà thầu:

STT	STT trong E-HSMT	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc	SBK/ GPL H	Nồng độ - Hàm lượng	Quy cách, Dạng bào chế, Đường dùng	Nhóm TCKT	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	Tổng điểm
									1.1	1.2	1.3	1.4	1.5	1.6	1.7	1.8	1.9	1.10	1.11	1.12	

....., ngày tháng..... năm.....

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]



CAM KẾT VỀ ĐIỀU KIỆN GIAO HÀNG CỦA NHÀ THẦU

_____, ngày _____ tháng _____ năm _____

Tên nhà thầu: _____ [Ghi tên đầy đủ của nhà thầu]

Kính gửi: Trung tâm Mua sắm tập trung thuốc Quốc gia

Sau khi nghiên cứu E-HSMT gửi thầuchúng tôi xin cam kết và thực hiện đầy đủ những nội dung theo yêu cầu của E-HSMT như sau:

1. Cung ứng kịp thời, chính xác, đủ về số lượng thuốc trúng thầu, đảm bảo tiêu chuẩn chất lượng như đã đăng ký với cơ quan có thẩm quyền trong thời gian hiệu lực của hợp đồng. Đáp ứng đầy đủ các yêu cầu về điều kiện giao hàng tiến độ và phạm vi cung cấp nêu trong E-HSMT.

2. Trong trường hợp giấy phép lưu hành hoặc Giấy phép nhập khẩu hay hồ sơ gia hạn hiệu lực số đăng ký của thuốc tham dự thầu bị hết hạn, chúng tôi xin đảm bảo sẽ cung cấp văn bản xác nhận của cơ quan có thẩm quyền hoặc tuân thủ theo đúng các quy định.

3. Bảo quản và phân phối thuốc đảm bảo đúng yêu cầu quy định về GSP, GDP trong suốt quá trình vận chuyển tới kho của các cơ sở y tế trên địa bàn cả nước.

4. Về hạn sử dụng của thuốc tại thời điểm giao hàng:

Hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính từ thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế phải bảo đảm tối thiểu còn 03 tháng đối với thuốc có hạn dùng từ 01 năm trở lên, 1/4 hạn dùng đối với thuốc có hạn dùng dưới 01 năm. Trong trường hợp hạn sử dụng của thuốc không đáp ứng yêu cầu nêu trên, để bảo đảm có thuốc phục vụ nhu cầu khám bệnh, chữa bệnh, căn cứ tình hình thực tế, Chủ đầu tư quyết định hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính đến thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế và không được yêu cầu cao hơn quy định nêu trên, phải đảm bảo còn hạn sử dụng khi sử dụng thuốc cho bệnh nhân.

5. Cam kết thu hồi thuốc vô điều kiện kể cả khi hợp đồng đã chấm dứt nếu thuốc đã giao không đảm bảo đầy đủ các tiêu chuẩn kỹ thuật như đã chào thầu, hoặc có thông báo thu hồi của cơ quan có thẩm quyền mà nguyên nhân không do lỗi của bên mời thầu, đơn vị ký hợp đồng hay cơ sở y tế và hoàn trả đầy đủ thuốc đảm bảo chất lượng cho đơn vị, tương ứng với số lượng thuốc đã thu hồi đồng thời đền bù mọi chi phí có liên quan.

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

[Ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]

TÊN DOANH NGHIỆP

Số đăng ký kinh doanh

Số đăng ký thuế

Số đăng ký thuế

CÔNG BỐ VÀ NỘI DUNG CHẤM ĐÓNG VIỆT NAM

Số: 00 - 0000 - 0000000

MÃ SỐ

00

2000
 2001
 2002
 2003
 2004
 2005
 2006
 2007
 2008
 2009
 2010
 2011
 2012
 2013
 2014
 2015
 2016
 2017
 2018
 2019
 2020
 2021
 2022
 2023
 2024
 2025
 2026
 2027
 2028
 2029
 2030
 2031
 2032
 2033
 2034
 2035
 2036
 2037
 2038
 2039
 2040
 2041
 2042
 2043
 2044
 2045
 2046
 2047
 2048
 2049
 2050
 2051
 2052
 2053
 2054
 2055
 2056
 2057
 2058
 2059
 2060
 2061
 2062
 2063
 2064
 2065
 2066
 2067
 2068
 2069
 2070
 2071
 2072
 2073
 2074
 2075
 2076
 2077
 2078
 2079
 2080
 2081
 2082
 2083
 2084
 2085
 2086
 2087
 2088
 2089
 2090
 2091
 2092
 2093
 2094
 2095
 2096
 2097
 2098
 2099
 2100
 2101
 2102
 2103
 2104
 2105
 2106
 2107
 2108
 2109
 2110
 2111
 2112
 2113
 2114
 2115
 2116
 2117
 2118
 2119
 2120
 2121
 2122
 2123
 2124
 2125
 2126
 2127
 2128
 2129
 2130
 2131
 2132
 2133
 2134
 2135
 2136
 2137
 2138
 2139
 2140
 2141
 2142
 2143
 2144
 2145
 2146
 2147
 2148
 2149
 2150
 2151
 2152
 2153
 2154
 2155
 2156
 2157
 2158
 2159
 2160
 2161
 2162
 2163
 2164
 2165
 2166
 2167
 2168
 2169
 2170
 2171
 2172
 2173
 2174
 2175
 2176
 2177
 2178
 2179
 2180
 2181
 2182
 2183
 2184
 2185
 2186
 2187
 2188
 2189
 2190
 2191
 2192
 2193
 2194
 2195
 2196
 2197
 2198
 2199
 2200
 2201
 2202
 2203
 2204
 2205
 2206
 2207
 2208
 2209
 2210
 2211
 2212
 2213
 2214
 2215
 2216
 2217
 2218
 2219
 2220
 2221
 2222
 2223
 2224
 2225
 2226
 2227
 2228
 2229
 2230
 2231
 2232
 2233
 2234
 2235
 2236
 2237
 2238
 2239
 2240
 2241
 2242
 2243
 2244
 2245
 2246
 2247
 2248
 2249
 2250
 2251
 2252
 2253
 2254
 2255
 2256
 2257
 2258
 2259
 2260
 2261
 2262
 2263
 2264
 2265
 2266
 2267
 2268
 2269
 2270
 2271
 2272
 2273
 2274
 2275
 2276
 2277
 2278
 2279
 2280
 2281
 2282
 2283
 2284
 2285
 2286
 2287
 2288
 2289
 2290
 2291
 2292
 2293
 2294
 2295
 2296
 2297
 2298
 2299
 2300
 2301
 2302
 2303
 2304
 2305
 2306
 2307
 2308
 2309
 2310
 2311
 2312
 2313
 2314
 2315
 2316
 2317
 2318
 2319
 2320
 2321
 2322
 2323
 2324
 2325
 2326
 2327
 2328
 2329
 2330
 2331
 2332
 2333
 2334
 2335
 2336
 2337
 2338
 2339
 2340
 2341
 2342
 2343
 2344
 2345
 2346
 2347
 2348
 2349
 2350
 2351
 2352
 2353
 2354
 2355
 2356
 2357
 2358
 2359
 2360
 2361
 2362
 2363
 2364
 2365
 2366
 2367
 2368
 2369
 2370
 2371
 2372
 2373
 2374
 2375
 2376
 2377
 2378
 2379
 2380
 2381
 2382
 2383
 2384
 2385
 2386
 2387
 2388
 2389
 2390
 2391
 2392
 2393
 2394
 2395
 2396
 2397
 2398
 2399
 2400
 2401
 2402
 2403
 2404
 2405
 2406
 2407
 2408
 2409
 2410
 2411
 2412
 2413
 2414
 2415
 2416
 2417
 2418
 2419
 2420
 2421
 2422
 2423
 2424
 2425
 2426
 2427
 2428
 2429
 2430
 2431
 2432
 2433
 2434
 2435
 2436
 2437
 2438
 2439
 2440
 2441
 2442
 2443
 2444
 2445
 2446
 2447
 2448
 2449
 2450
 2451
 2452
 2453
 2454

2000

一、政治

)

BẢNG X. BẢNG TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ VỀ NĂNG LỰC TÀI CHÍNH VÀ KINH NGHIỆM (ÁP DỤNG ĐỐI VỚI GỢI THẦU CUNG CẤP THUỐC CHIA THÀNH NHIỀU PHẦN)

STT	Mã phần (b)	Tên phần (b)	Giá trị ước tính hàng phần (VNĐ)	Đơn vị tài chính quản hàng phần (không bao gồm thuế VAT*) (VNĐ)	Quy mô hợp đồng tương ứng* (VNĐ)
1	FP2500299917	Acetyl leucine	69.300.000,00	66.000.000,00	445.10.000,00
2	FP2500299918	Acidovir	7.900.000,00	7.523.810,00	5.530.000,00
3	FP2500299919	Acidovir	120.000.000,00	114.285.715,00	84.000.000,00
4	FP2500299920	Acidovir	64.000.000,00	60.952.381,00	44.800.000,00
5	FP2500299921	Acid amin + glucose + lipid (*)	184.275.000,00	175.500.000,00	128.992.500,00
6	FP2500299922	Acid amin*	98.000.000,00	93.333.334,00	68.600.000,00
7	FP2500299923	Adenosin	68.000.000,00	64.761.905,00	47.600.000,00
8	FP2500299924	Albendazol	6.276.000,00	5.977.143,00	4.393.200,00
9	FP2500299925	Alverin citrat	8.400.000,00	8.000.000,00	5.800.000,00
10	FP2500299926	Ambroxol	60.900.000,00	58.000.000,00	42.610.000,00
11	FP2500299927	Amphotericin	302.904.000,00	288.480.000,00	212.033.800,00
12	FP2500299928	Amikacin	173.064.000,00	164.822.858,00	121.144.800,00
13	FP2500299929	Amikacin	147.480.000,00	140.457.143,00	103.236.000,00
14	FP2500299930	Amikacin	35.400.000,00	33.714.286,00	24.780.000,00
15	FP2500299931	Amirapipilin hydroclorid	15.600.000,00	14.857.143,00	10.920.000,00
16	FP2500299932	Amiloridin + aetovastatin	162.000.000,00	154.283.715,00	113.400.000,00
17	FP2500299933	Amorfinin + losartan kafi	235.200.000,00	224.000.000,00	164.640.000,00
18	FP2500299934	Amidolisin + Valerian	792.000.000,00	754.283.715,00	554.400.000,00
19	FP2500299935	Amoxicilin	21.360.000,00	14.952.000,00	14.952.000,00
20	FP2500299936	Amoxicilin	86.940.000,00	82.800.000,00	60.838.000,00
21	FP2500299937	Amoxicilin	126.000.000,00	120.000.000,00	88.200.000,00
22	FP2500299938	Amoxicilin + acid clavulanic	582.750.000,00	555.000.000,00	407.925.000,00
23	FP2500299939	Amoxicilin + acid clavulanic	1.215.000.000,00	1.157.142.858,00	850.500.000,00
24	FP2500299940	Amoxicilin + acid clavulanic	123.336.000,00	117.462.858,00	86.335.200,00
25	FP2500299941	Amphotericin B*	54.000.000,00	51.428.572,00	37.800.000,00
26	FP2500299942	Amphotericin B*	5.400.000,00	5.142.858,00	3.780.000,00
27	FP2500299943	Amphotericin + sulbactam	520.000.000,00	495.238.096,00	364.000.000,00
28	FP2500299944	Anti-human T-lymphocyte immunoglobulin rừ Tm	159.200.000,00	151.619.048,00	111.440.000,00
29	FP2500299945	Articain hydroclorid +Adrenalin	140.800.000,00	134.093.239,00	98.560.000,00
30	FP2500299946	Atropin sulfat	9.000.000,00	8.571.429,00	6.300.000,00
31	FP2500299947	Atithromycin	32.250.000,00	25.952.381,00	19.075.000,00
32	FP2500299948	Atithromycin	42.000.000,00	40.000.000,00	29.400.000,00
33	FP2500299949	Atithromycin	63.000.000,00	60.000.000,00	44.100.000,00
34	FP2500299950	Atithromycin	31.560.000,00	30.057.143,00	22.092.000,00
35	FP2500299951	Atithromycin	25.000.000,00	23.009.240,00	17.500.000,00
36	FP2500299952	Bacillus clausii	643.950.000,00	613.285.715,00	450.765.000,00

37	FP2500299953	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
38	FP2500299954	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
39	FP2500299955	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
40	FP2500299956	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
41	FP2500299957	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
42	FP2500299958	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
43	FP2500299959	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
44	FP2500299960	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
45	FP2500299961	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
46	FP2500299962	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
47	FP2500299963	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
48	FP2500299964	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
49	FP2500299965	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
50	FP2500299966	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
51	FP2500299967	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
52	FP2500299968	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
53	FP2500299969	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
54	FP2500299970	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
55	FP2500299971	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
56	FP2500299972	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
57	FP2500299973	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
58	FP2500299974	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
59	FP2500299975	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
60	FP2500299976	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
61	FP2500299977	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
62	FP2500299978	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
63	FP2500299979	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
64	FP2500299980	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
65	FP2500299981	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
66	FP2500299982	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
67	FP2500299983	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
68	FP2500299984	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
69	FP2500299985	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
70	FP2500299986	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
71	FP2500299987	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
72	FP2500299988	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
73	FP2500299989	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
74	FP2500299990	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
75	FP2500299991	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
76	FP2500299992	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
77	FP2500299993	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
78	FP2500299994	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
79	FP2500299995	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
80	FP2500299996	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
81	FP2500299997	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
82	FP2500299998	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
83	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
84	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
85	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
86	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
87	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
88	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
89	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00
90	FP2500299999	Clonidine	1.000.000,00	950.000,00	700.000,00

STT	Mã phân (0)	Tên phân (0)	Giá trị ước tính hàng phân (VNĐ)	Đơn vị tính quản hàng (tính theo bao gồm thuế VAT*) (VNĐ)	Quy mô hợp đồng trong 10** (VNĐ)
37	PP2500299953	Bari sulfat	2.000.000.00	1.504.762.00	1.400.000.00
38	PP2500299954	Basilidimab	148.410.615.00	141.243.453.00	103.887.431.00
39	PP2500299955	Benzocetyl hydrochlorid	17.400.000.00	16.371.529.00	12.180.000.00
40	PP2500299956	Benzoinine	20.400.000.00	19.428.572.00	14.280.000.00
41	PP2500299957	Benzoinine dihydrochloride	9.720.000.00	9.257.143.00	6.804.800.00
42	PP2500299958	Benzoinine dihydrochloride	69.000.000.00	65.714.286.00	48.300.000.00
43	PP2500299959	Benzoinine dihydrochloride	298.100.000.00	283.904.762.00	208.670.000.00
44	PP2500299960	Bismuth oxyd	45.480.000.00	43.314.286.00	31.836.000.00
45	PP2500299961	Bismuth subacetylat	166.000.000.00	158.095.339.00	116.200.000.00
46	PP2500299962	Bismuth subacetylat	150.360.000.00	143.200.000.00	105.252.000.00
47	PP2500299963	Bismuth trioxid (dưới dạng kẹo) 120mg	55.420.000.00	52.780.553.00	38.794.800.00
48	PP2500299964	Bột hạt màu, Xanh methylen, Camphor monobromid	100.000.000.00	95.245.715.00	70.005.000.00
49	PP2500299965	Bromhexin hydrochlorid	11.400.000.00	10.857.143.00	7.980.000.00
50	PP2500299966	Budesonid	50.400.000.00	48.000.000.00	35.280.000.00
51	PP2500299967	Bupivacain hydrochlorid	49.450.000.00	47.095.239.00	34.615.000.00
52	PP2500299968	Calcit + Vitamin B1 + Vitamin B2 + Vitamin B6 + Vitamin D3 + Vitamin E + Vitamin PP + Vitamin B5 + Lysin	3.720.000.00	3.442.058.00	2.604.000.00
53	PP2500299969	Calcit carbonat + Vitamin D3	40.800.000.00	38.857.143.00	28.560.000.00
54	PP2500299970	Calcit carbonat + Vitamin D3	239.000.000.00	246.666.667.00	181.200.000.00
55	PP2500299971	Calcit clorid dihydrat	1.736.000.00	1.653.334.00	1.215.300.00
56	PP2500299972	Calcit glycerophosphat + magnesit gluconat	5.163.000.00	4.917.143.00	3.614.100.00
57	PP2500299973	Calcit lactat pentahydrat	3.200.000.00	3.047.620.00	2.240.000.00
58	PP2500299974	Calcit lactat pentahydrat	143.200.000.00	136.380.953.00	100.240.000.00
59	PP2500299975	Calcit lactat pentahydrat	258.000.000.00	245.714.286.00	180.600.000.00
60	PP2500299976	Cao ginkgo biloba + heparinat cloridat + troxerutin	85.680.000.00	81.600.000.00	59.976.000.00
61	PP2500299977	Cao ginkgo biloba + heparinat cloridat + troxerutin	70.560.000.00	67.200.000.00	49.292.300.00
62	PP2500299978	Cao kha beach quai	7.500.000.00	7.142.858.00	5.250.000.00
63	PP2500299979	Carbamazol	37.800.000.00	36.000.000.00	26.400.000.00
64	PP2500299980	Carbomer	7.800.000.00	7.428.572.00	5.460.000.00

STT	Mã phân (0)	Tên phân (0)	Giá trị ước tính hàng phân (VNĐ)	Đơn vị tính quản hàng (tính theo bao gồm thuế VAT*) (VNĐ)	Quy mô hợp đồng trong 10** (VNĐ)
65	PP2500299981	Carboplatin	77.994.000.00	74.280.000.00	54.595.800.00
66	PP2500299982	Cefixim	136.500.000.00	130.500.000.00	95.530.000.00
67	PP2500299983	Cefixim	429.000.000.00	408.571.429.00	300.300.000.00
68	PP2500299984	Cefoperazon	972.000.000.00	925.714.286.00	680.400.000.00
69	PP2500299985	Cefradin	57.600.000.00	54.857.143.00	40.320.000.00
70	PP2500299986	Chlorpheniramin (hydrogen malicat)	5.640.000.00	5.371.429.00	3.948.000.00
71	PP2500299987	Chlorphenir	10.070.000.00	9.590.477.00	7.049.000.00
72	PP2500299988	Citricol	51.600.000.00	49.142.858.00	36.120.000.00
73	PP2500299989	Clarithromycin	30.240.000.00	28.800.000.00	21.168.000.00
74	PP2500299990	Clinidamycin	95.600.000.00	90.476.191.00	66.500.000.00
75	PP2500299991	Clinidamycin	4.350.000.00	4.142.858.00	3.045.000.00
76	PP2500299992	Clobetasol propionicat	486.000.000.00	462.857.143.00	340.200.000.00
77	PP2500299993	Clobetasol propionicat	40.425.000.00	38.500.000.00	28.292.500.00
78	PP2500299994	Chloriense citrat	400.000.000.00	1.490.000.00	1.043.000.00
79	PP2500299995	Chloridogel	665.000.000.00	633.333.334.00	465.500.000.00
80	PP2500299996	Chloridogel	338.000.000.00	333.333.334.00	245.000.000.00
81	PP2500299997	Chloridogel	269.000.000.00	247.619.048.00	183.000.000.00
82	PP2500299998	Chloridogel	18.500.000.00	17.619.048.00	12.950.000.00
83	PP2500299999	Clostrimazol + betamethason	15.000.000.00	14.285.715.00	10.500.000.00
84	PP2500300000	Codexin phosphaat + teipin hydrat	68.000.000.00	64.761.905.00	47.600.000.00
85	PP2500300001	Cofetin+	151.200.000.00	144.000.000.00	105.800.000.00
86	PP2500300002	Cofetin+	900.000.00	857.143.00	620.000.00
87	PP2500300003	Defenipron	2.667.000.00	2.540.000.00	1.866.900.00
88	PP2500300004	Defenipron	20.400.000.00	19.425.572.00	14.280.000.00
89	PP2500300005	Diazepam	26.680.500.00	25.410.000.00	18.676.350.00
90	PP2500300006	Diazepam	7.875.000.00	7.500.000.00	5.512.500.00
91	PP2500300007	Diltiazem	7.875.000.00	7.425.572.00	5.460.000.00
92	PP2500300008	Diltiazem hydrochlorid	3.720.000.00	3.442.058.00	2.604.000.00
93	PP2500300009	Diosmin + hesperidin	45.036.000.00	42.891.429.00	31.525.200.00
94	PP2500300010	Diosmin + hesperidin	19.680.000.00	18.742.858.00	13.776.000.00
95	PP2500300011	Diphenthydramin hydrochlorid	5.670.000.00	5.400.000.00	3.969.000.00
96	PP2500300012	Dobutamin	98.700.000.00	94.000.000.00	69.070.000.00
97	PP2500300013	Dobutamin	15.694.500.00	14.947.143.00	10.986.150.00
98	PP2500300014	Deriphenon monohydrat	273.920.000.00	260.876.191.00	191.744.000.00
99	PP2500300015	Doxycyclin hydrochlorid	38.064.000.00	36.251.429.00	26.644.800.00
100	PP2500300016	Doxycyclin	5.250.000.00	5.000.000.00	3.673.000.00
101	PP2500300017	Doxycyclin	29.800.000.00	28.800.000.00	20.860.000.00
102	PP2500300018	Ebastin	35.844.000.00	34.137.143.00	25.092.800.00
103	PP2500300019	Ebastin	11.880.000.00	11.314.286.00	8.316.000.00
104	PP2500300020	Empagliflozin + Metformin hydrochlorid	49.200.000.00	46.857.143.00	34.440.000.00
105	PP2500300021	Empagliflozin + Metformin hydrochlorid	148.500.000.00	141.428.572.00	103.950.000.00
106	PP2500300022	Empagliflozin + Metformin hydrochlorid	148.500.000.00	141.428.572.00	103.950.000.00
107	PP2500300023	Empagliflozin + Metformin hydrochlorid	148.500.000.00	141.428.572.00	103.950.000.00

STT	Mã phân (b)	Tên phân (b)	Giá trị ước tính hàng phân (VNĐ)	Đơn vị tính bình quân hàng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VNĐ)	Quy mô hợp đồng tương ứng* (VNĐ)
108	PP2500300024	Eperison hydrochlorid	40.000.000,00	38.095.229,00	28.000.000,00
109	PP2500300025	Ethinesthina (adrenalin)	63.600.000,00	60.571.429,00	44.520.000,00
110	PP2500300026	Ethineston*	1.104.802.000,00	1.052.230.472,00	773.389.406,00
111	PP2500300027	Ethineston*	700.000.000,00	666.666.667,00	490.000.000,00
112	PP2500300028	Ethineston*	675.000.000,00	642.857.143,00	472.500.000,00
113	PP2500300029	Ethineston*	165.865.000,00	157.966.667,00	116.105.500,00
114	PP2500300030	Ethineston*	35.900.000,00	34.238.572,00	25.138.000,00
115	PP2500300031	Ethineston*	150.000.000,00	142.857.143,00	105.000.000,00
116	PP2500300032	Ethineston* + Imipenemium bromide	19.848.450,00	18.903.286,00	13.893.915,00
117	PP2500300033	Fentanyl	432.000.000,00	411.428.572,00	302.400.000,00
118	PP2500300034	Fentanyl hydrochlorid	13.800.000,00	13.200.000,00	9.702.000,00
119	PP2500300035	Fluconazol	39.800.000,00	37.904.762,00	27.800.000,00
120	PP2500300036	Fluconazol	140.805.000,00	134.100.000,00	98.563.500,00
121	PP2500300037	Fluconazol	32.172.000,00	30.640.000,00	22.520.400,00
122	PP2500300038	Fluconazol acetat	22.000.000,00	20.952.381,00	15.400.000,00
123	PP2500300039	Fluconazol	1.050.000,00	1.000.000,00	735.000,00
124	PP2500300040	Fluconazol	30.372.000,00	28.925.715,00	21.260.400,00
125	PP2500300041	Fosfomycin natri	17.600.000,00	16.761.905,00	12.320.000,00
126	PP2500300042	Fosfomycin natri	6.300.000,00	6.000.000,00	4.410.000,00
127	PP2500300043	Furosemid	35.200.000,00	33.523.810,00	24.660.000,00
128	PP2500300044	Furosemid	33.600.000,00	30.000.000,00	23.520.000,00
129	PP2500300045	Furosemid	3.480.000,00	3.180.953,00	3.808.000,00
130	PP2500300046	Furosemid + Betamethason valerat	76.000.000,00	72.380.953,00	53.200.000,00
131	PP2500300047	Furosemid + Hydrocortison acetat	98.500.000,00	93.809.524,00	68.950.000,00
132	PP2500300048	Gabapentin	126.000.000,00	120.000.000,00	88.200.000,00
133	PP2500300049	Gabapentin	42.000.000,00	40.000.000,00	29.400.000,00
134	PP2500300050	Gabapentin	32.000.000,00	29.523.810,00	26.400.000,00
135	PP2500300051	Gabapentin	14.000.000,00	13.333.334,00	9.800.000,00
136	PP2500300052	Gabapentin + Metformin hydrochlorid	207.900.000,00	198.000.000,00	145.530.000,00
137	PP2500300053	Gabapentin	151.200.000,00	144.000.000,00	105.840.000,00
138	PP2500300054	Gabapentin	240.000.000,00	228.571.429,00	188.000.000,00
139	PP2500300055	Glycerol triacetat	315.000.000,00	300.000.000,00	220.500.000,00
140	PP2500300056	Glycerol triacetat	1.197.000.000,00	1.140.000.000,00	837.900.000,00
141	PP2500300057	Glycerol triacetat	1.764.000.000,00	1.680.000.000,00	1.234.800.000,00
142	PP2500300058	Glycerol triacetat	1.451.400.000,00	1.382.857.143,00	1.015.900.000,00
143	PP2500300059	Glycerol triacetat	72.868.000,00	74.160.000,00	54.597.600,00
144	PP2500300060	Glycerol triacetat	28.800.000,00	27.428.572,00	20.160.000,00
145	PP2500300061	Glycerol triacetat	33.468.000,00	31.874.286,00	23.427.600,00
146	PP2500300062	Glycerol triacetat	49.600.000,00	47.238.096,00	34.720.000,00
147	PP2500300063	Glycerol triacetat	87.360.000,00	83.200.000,00	61.152.000,00
148	PP2500300064	Glycerol triacetat	131.000.000,00	126.810.000,00	91.000.000,00
149	PP2500300065	Glycerol triacetat	130.000.000,00	122.809.524,00	91.000.000,00

STT	Mã phân (b)	Tên phân (b)	Giá trị ước tính hàng phân (VNĐ)	Đơn vị tính bình quân hàng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VNĐ)	Quy mô hợp đồng tương ứng* (VNĐ)
150	PP2500300066	Hydrocortison + Hydrocortison	44.400.000,00	42.285.715,00	31.080.000,00
151	PP2500300067	Hydrocortison + Hydrocortison	26.250.000,00	25.000.000,00	18.375.000,00
152	PP2500300068	Hydrocortison + Hydrocortison	12.600.000,00	12.000.000,00	8.820.000,00
153	PP2500300069	Kali clorid	46.000.000,00	43.809.524,00	33.200.000,00
154	PP2500300070	Kali clorid	24.000.000,00	22.857.143,00	16.800.000,00
155	PP2500300071	Kali clorid	3.268.000,00	3.112.381,00	2.287.600,00
156	PP2500300072	Kali clorid	13.500.000,00	12.857.143,00	9.450.000,00
157	PP2500300073	Kali clorid	9.135.000,00	8.700.000,00	6.394.500,00
158	PP2500300074	Kali clorid	77.760.000,00	74.057.143,00	54.432.000,00
159	PP2500300075	Kali clorid	280.000.000,00	266.666.667,00	196.000.000,00
160	PP2500300076	Kali clorid	1.740.000.000,00	1.657.142.858,00	1.218.000.000,00
161	PP2500300077	Kali clorid	31.584.000,00	30.080.000,00	22.108.800,00
162	PP2500300078	Kali clorid	43.200.000,00	41.142.858,00	30.240.000,00
163	PP2500300079	Kali clorid	39.000.000,00	37.142.858,00	27.300.000,00
164	PP2500300080	Kali clorid + Lisdexin hydrochlorid + epinephrin (adrenalin)	123.872.000,00	117.973.334,00	86.710.400,00
165	PP2500300081	Kali clorid	1.188.000,00	1.131.429,00	831.600,00
166	PP2500300082	Kali clorid	113.400.000,00	108.000.000,00	79.380.000,00
167	PP2500300083	Kali clorid	21.500.000,00	20.571.429,00	15.120.000,00
168	PP2500300084	Kali clorid	28.320.000,00	26.571.429,00	19.824.000,00
169	PP2500300085	Kali clorid + natri sulfat + natri bicarbonat + natri clorid + kali clorid	287.760.000,00	274.057.143,00	201.432.000,00
170	PP2500300086	Kali clorid	96.000.000,00	91.428.572,00	67.200.000,00
171	PP2500300087	Kali clorid	84.000.000,00	80.000.000,00	58.800.000,00
172	PP2500300088	Kali clorid	58.000.000,00	55.238.096,00	40.600.000,00
173	PP2500300089	Kali clorid	7.500.000,00	7.142.858,00	5.250.000,00
174	PP2500300090	Kali clorid	114.550.000,00	109.476.191,00	80.465.000,00
175	PP2500300091	Kali clorid	180.000.000,00	171.428.572,00	126.000.000,00
176	PP2500300092	Kali clorid	125.000.000,00	119.047.620,00	87.500.000,00
177	PP2500300093	Kali clorid	129.600.000,00	123.428.572,00	90.720.000,00
178	PP2500300094	Kali clorid	117.000.000,00	111.428.572,00	81.900.000,00
179	PP2500300095	Kali clorid	63.000.000,00	60.000.000,00	44.100.000,00
180	PP2500300096	Kali clorid	41.850.000,00	39.857.143,00	29.293.000,00
181	PP2500300097	Kali clorid	6.996.000,00	6.570.000,00	4.828.950,00
182	PP2500300098	Kali clorid	444.000.000,00	422.857.143,00	316.000.000,00
183	PP2500300099	Kali clorid	787.200.000,00	746.400.000,00	548.600.000,00
184	PP2500300100	Kali clorid	351.000.000,00	334.785.715,00	245.700.000,00
185	PP2500300101	Kali clorid	80.100.000,00	76.285.715,00	56.070.000,00
186	PP2500300102	Kali clorid	103.000.000,00	97.142.858,00	71.400.000,00
187	PP2500300103	Kali clorid	30.240.000,00	28.800.000,00	21.168.000,00
188	PP2500300104	Kali clorid	24.000.000,00	22.857.143,00	16.800.000,00
189	PP2500300105	Kali clorid	61.722.000,00	58.782.858,00	43.205.400,00

STT	Mã phân (b)	Tên phân (b)	Giá trị ước tính từng phân (VNĐ)	Đơn vị tính phân hàng năm (tính theo VAT*) (VNĐ)	Quy mô hợp đồng tương ứng (VNĐ)
190	PP2500300106	Morphin hydrochlorid	70.000.000,00	66.666.667,00	49.000.000,00
191	PP2500300107	Morphin sulfat	105.000.000,00	100.000.000,00	73.500.000,00
192	PP2500300108	Morphin sulfat 5H2O	33.999.000,00	32.380.000,00	23.790.000,00
193	PP2500300109	Morphin sulfat + decanethason phosphat	8.000.000,00	7.619.048,00	5.600.000,00
194	PP2500300110	Naloxon hydrochlorid	5.199.600,00	4.992.000,00	3.639.720,00
195	PP2500300111	Nalmefin	8.200.000,00	7.809.524,00	5.740.000,00
196	PP2500300112	Naltrexon	42.840.000,00	40.800.000,00	29.998.000,00
197	PP2500300113	Natri hydrocarbonat (natri bicarbonat)	9.690.000,00	9.228.572,00	6.783.000,00
198	PP2500300114	Neomycin + polymyxin B + decanethason	79.600.000,00	75.809.524,00	55.720.000,00
199	PP2500300115	Neomycin sulfat + polymyxin B sulfat + decanethason	73.800.000,00	70.285.715,00	51.660.000,00
200	PP2500300116	Nicergolin	3.500.000,00	3.333.334,00	2.450.000,00
201	PP2500300117	Nifedipin	9.072.000,00	8.640.000,00	6.350.400,00
202	PP2500300118	Nifedipin	117.200.000,00	111.619.048,00	82.040.000,00
203	PP2500300119	Nitro oxyl gel	6.000.000,00	5.714.286,00	4.200.000,00
204	PP2500300120	Nystatin + neomycin + polymyxin B	20.400.000,00	19.428.572,00	14.280.000,00
205	PP2500300121	Ofloxacan	52.900.000,00	50.380.953,00	37.030.000,00
206	PP2500300122	Ofloxacan	74.530.000,00	70.980.953,00	52.171.000,00
207	PP2500300123	Olmesartan	13.576.000,00	12.929.524,00	9.503.200,00
208	PP2500300124	Ondansetron	44.800.000,00	42.666.667,00	31.360.000,00
209	PP2500300125	Oxazolin	36.000.000,00	34.285.715,00	25.200.000,00
210	PP2500300126	Oxytocin	188.571.429,00	188.571.429,00	138.600.000,00
211	PP2500300127	Oxytocin	155.736.000,00	148.570.000,00	109.015.200,00
212	PP2500300128	Paracetamol	2.420.000,00	2.304.762,00	1.694.000,00
213	PP2500300129	Paracetamol	2.035.000,00	1.928.572,00	1.417.500,00
214	PP2500300130	Paracetamol	2.831.000,00	2.696.191,00	1.981.700,00
215	PP2500300131	Paracetamol	26.784.000,00	25.508.572,00	18.748.800,00
216	PP2500300132	Paracetamol	96.000.000,00	91.428.572,00	67.200.000,00
217	PP2500300133	Paracetamol	66.000.000,00	62.857.143,00	46.200.000,00
218	PP2500300134	Paracetamol	27.000.000,00	25.714.286,00	18.900.000,00
219	PP2500300135	Paracetamol	292.800.000,00	278.857.143,00	204.966.000,00
220	PP2500300136	Paracetamol	240.000.000,00	228.571.429,00	168.006.000,00
221	PP2500300137	Paracetamol (acetaminophen)	3.780.000,00	3.600.000,00	2.646.000,00
222	PP2500300138	Paracetamol + codein hemiphosphat	50.400.000,00	48.000.000,00	35.280.000,00
223	PP2500300139	Paracetamol + codein hemiphosphat	17.250.000,00	16.428.572,00	12.075.000,00
224	PP2500300140	Paracetamol + codein phosphat	271.200.000,00	258.285.715,00	189.840.000,00
225	PP2500300141	Penicillin V Kaff	8.213.100,00	7.822.000,00	5.749.700,00
226	PP2500300142	Peptid (Ceftriaxyn concentrate)	10.972.500,00	10.450.000,00	7.688.750,00
227	PP2500300143	Pefloxacin hydrochlorid	4.999.800,00	4.761.715,00	3.499.800,00
228	PP2500300144	Phenobarbital Natri	7.434.000,00	7.080.000,00	5.203.800,00

STT	Mã phân (b)	Tên phân (b)	Giá trị ước tính từng phân (VNĐ)	Đơn vị tính phân hàng năm (tính theo VAT*) (VNĐ)	Quy mô hợp đồng tương ứng (VNĐ)
229	PP2500300145	Phloroglucinol + tranexyl	167.958.000,00	159.960.000,00	117.570.000,00
230	PP2500300146	Phlorenol hydrochlorid	1.630.000,00	1.571.429,00	1.155.000,00
231	PP2500300147	Pipercidin + Tazobactam	395.262.000,00	376.440.000,00	276.683.400,00
232	PP2500300148	Pipercidin + Tazobactam	195.000.000,00	185.714.286,00	136.500.000,00
233	PP2500300149	Piracetam	7.250.000,00	6.904.762,00	5.075.000,00
234	PP2500300150	Piracetam	51.600.000,00	49.142.858,00	36.120.000,00
235	PP2500300151	Piracetam	80.600.000,00	76.800.000,00	56.448.000,00
236	PP2500300152	Piracetam	27.360.000,00	26.057.143,00	19.152.000,00
237	PP2500300153	Piracetam	36.964.000,00	35.680.000,00	26.874.800,00
238	PP2500300154	Piracetam	34.400.000,00	32.761.905,00	24.080.000,00
239	PP2500300155	Povidon Iodine	243.000.000,00	231.428.572,00	170.100.000,00
240	PP2500300156	Prochloron	16.500.000,00	15.714.286,00	11.550.000,00
241	PP2500300157	Progesteron	89.085.000,00	84.845.715,00	62.361.600,00
242	PP2500300158	Propofol	5.940.000,00	5.657.143,00	4.158.000,00
243	PP2500300159	Propylthiouracil	1.152.000,00	1.097.143,00	806.400,00
244	PP2500300160	Pyridoxin hydrochlorid + magnesium diphosphat	16.200.000,00	15.428.572,00	11.340.000,00
245	PP2500300161	Rabeprazol	2.132.800.000,00	2.031.238.096,00	1.492.060.000,00
246	PP2500300162	Racecadortil	12.600.000,00	12.000.000,00	8.830.000,00
247	PP2500300163	Racecadortil	10.500.000,00	10.000.000,00	7.350.000,00
248	PP2500300164	Racemorfin bromid	228.000.000,00	215.228.096,00	158.200.000,00
249	PP2500300165	Salbutamol	975.000,00	938.572,00	682.500,00
250	PP2500300166	Salbutamol (dust deng Salbutamol sulfat)	102.156.000,00	97.291.429,00	71.509.200,00
251	PP2500300167	Salbutamol (dust deng Salbutamol sulfat)	366.000.000,00	348.571.429,00	256.200.000,00
252	PP2500300168	Salbutamol + acid folic	60.000.000,00	57.142.858,00	42.000.000,00
253	PP2500300169	Sat. gluconat + mangan gluconat + dng	32.400.000,00	30.857.143,00	22.680.000,00
254	PP2500300170	Sat. gluconat + mangan gluconat + dng	52.200.000,00	50.000.000,00	36.750.000,00
255	PP2500300171	Sat. sucrose (dng dextran)	140.000.000,00	133.333.334,00	98.000.000,00
256	PP2500300172	Solifenacin + Isopropyl	12.460.000,00	11.866.667,00	8.722.000,00
257	PP2500300173	Solifenacin	68.000.000,00	64.761.905,00	47.600.000,00
258	PP2500300174	Solifenacin	56.700.000,00	54.000.000,00	39.600.000,00
259	PP2500300175	Sulfacetamid	54.999.000,00	52.330.000,00	38.499.000,00
260	PP2500300176	Sulfacetamid bap	20.500.000,00	19.523.810,00	14.350.000,00
261	PP2500300177	Sulfamethoxazol + trimethoprim	460.000,00	438.006,00	322.000,00
262	PP2500300178	Sulfid	5.760.000,00	5.485.715,00	4.032.000,00
263	PP2500300179	Sulfid	3.840.000,00	3.657.143,00	2.688.000,00
264	PP2500300180	Succinylcholin chlorid	27.000.000,00	25.714.286,00	18.200.000,00

STT	Mã phân (Lô)	Tên phân (Lô)	Giá trị ước tính trung bình (VNĐ)	Đơn vị bán lẻ (không bao gồm thuế VAT+ VNĐ)	Quy mô bán lẻ (trung bình) (VNĐ)
265	PP2500300181	Tamoxifen	20.700.000,00	19.714.286,00	14.490.000,00
266	PP2500300182	Tenofovir (TDF)	115.200.000,00	109.714.286,00	80.640.000,00
267	PP2500300183	Tenofovir (TDF)	124.320.000,00	118.400.000,00	87.024.000,00
268	PP2500300184	Tenofovir (TDF)	9.950.000,00	9.476.191,00	6.965.000,00
269	PP2500300185	Tenofovir + acid clavulanic	192.000.000,00	182.857.143,00	134.400.000,00
270	PP2500300186	Tenofovir + acid clavulanic	195.972.000,00	186.640.000,00	137.180.400,00
271	PP2500300187	Tenofovir	8.490.000,00	8.038.095,00	5.905.000,00
272	PP2500300188	Tenofovir (hydroxyl ester)	165.000.000,00	157.142.858,00	115.500.000,00
273	PP2500300189	Tenofovir	13.407.000,00	12.768.572,00	9.384.900,00
274	PP2500300190	Tenofovir hydrochloride	18.600.000,00	17.714.286,00	13.020.000,00
275	PP2500300191	Tenofovir hydrochloride	40.800.000,00	39.857.143,00	28.560.000,00
276	PP2500300192	Tenofovir hydrochloride	134.400.000,00	128.000.000,00	94.080.000,00
277	PP2500300193	Tenofovir acid	26.400.000,00	25.142.858,00	18.480.000,00
278	PP2500300194	Tenofovir acid	44.000.000,00	42.500.000,00	32.340.000,00
279	PP2500300195	Tenofovir acid	29.988.000,00	28.560.000,00	20.991.600,00
280	PP2500300196	Tenofovir acid	21.000.000,00	20.000.000,00	14.700.000,00
281	PP2500300197	Tenofovir acid	18.000.000,00	17.142.858,00	12.600.000,00
282	PP2500300198	Tenofovir acid	11.340.000,00	10.800.000,00	7.938.000,00
283	PP2500300199	Tenofovir acid	2.580.000,00	2.457.143,00	1.806.000,00
284	PP2500300200	Tenofovir acid	389.970.000,00	371.400.000,00	272.970.000,00
285	PP2500300201	Tenofovir acid	96.000.000,00	91.428.572,00	67.200.000,00
286	PP2500300202	Tenofovir acid	708.792.000,00	675.000.000,00	496.154.000,00
287	PP2500300203	Tenofovir acid	226.800.000,00	216.000.000,00	158.760.000,00
288	PP2500300204	Tenofovir acid	15.750.000,00	15.000.000,00	11.025.000,00
289	PP2500300205	Tenofovir acid	16.200.000,00	15.428.572,00	11.340.000,00
290	PP2500300206	Tenofovir acid	8.970.000,00	8.542.858,00	6.279.000,00
291	PP2500300207	Tenofovir acid	4.750.000,00	4.523.810,00	3.325.000,00
292	PP2500300208	Tenofovir acid	4.480.000,00	4.266.667,00	3.136.000,00
293	PP2500300209	Tenofovir acid	4.096.960,00	3.901.867,00	2.867.872,00
294	PP2500300210	Tenofovir acid	48.000.000,00	45.714.286,00	33.600.000,00
295	PP2500300211	Tenofovir acid	12.600.000,00	12.000.000,00	8.820.000,00
296	PP2500300212	Tenofovir acid	15.400.000,00	14.666.667,00	10.780.000,00

BẢNG PHẠM VI CUNG CẤP, TIỀN ĐỘ CUNG CẤP VÀ YÊU CẦU VỀ KỸ THUẬT CỦA THUỐC

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
1	PP2500299917	Acet1	Acetyl leucine	500mg	Uống	Viên	Viên	30,000	2,310	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
2	PP2500299918	Acet2	Aciclovir	105 mg/3,5 g	Tra mắt	Thuốc tra mắt	Tube	100	79,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
3	PP2500299919	Acet3	Aciclovir	800mg	Uống	Viên	Viên	10,000	12,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
4	PP2500299920	Acet4	Aciclovir	800mg	Uống	Viên	Viên	20,000	3,200	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
5	PP2500299921	Acid 5	Acid amin + glucose + lipid (*)	11,3% + 11% + 20% 960ml	Tiêm truyền tĩnh mạch	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lo	300	614,250	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
6	PP2500299922	Acid 6	Acid amin*	8% - 250ml	Tiêm truyền tĩnh mạch	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lo	1,000	98,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
7	PP2500299923	Adeno7	Adenosin	3mg/ml - 2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lo/ống	80	850,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
8	PP2500299924	Alben8	Albendazole	400mg	Uống	Viên	Viên	2,000	3,138	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
9	PP2500299925	Alver9	Alverin citrat	40mg	Uống	Viên	Viên	60,000	140	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
10	PP2500299926	Ambro10	Ambroxol hydrochloride	3mg/ml - 100ml	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Chai/lo/ống	1,000	60,900	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
11	PP2500299927	Amika11	Amikacin	500mg/100 ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lo	6,000	50,484	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	
12	PP2500299928	Amika12	Amikacin	500mg/100 ml	Tiêm	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lo	6,000	28,844	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiến độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiêu độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
13	PP25002999 29	Amika13	Amikacin	500mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	6,000	24,580	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
14	PP25002999 30	Amika14	Amikacin	500mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	6,000	5,900	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
15	PP25002999 31	Amir15	Amitriptylin hydroclorid	25mg	Uống	Viên	Viên	80,000	195	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
16	PP25002999 32	Amlod16	Amlodipin + atorvastatin	5mg + 10mg	Uống	Viên	Viên	40,000	4,050	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
17	PP25002999 33	Amlod17	Amlodipin + losartan kali	5mg + 100mg	Uống	Viên	Viên	24,000	9,800	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
18	PP25002999 34	Amlod18	Amlodipin + Valsartan	5mg + 80mg	Uống	Viên	Viên	90,000	8,800	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
19	PP25002999 35	Amoxi19	Amoxicilin	500mg	Uống	Viên nang	Viên	24,000	890	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
20	PP25002999 36	Amoxi20	Amoxicilin	500mg	Uống	Viên nang	Viên	60,000	1,449	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
21	PP25002999 37	Amoxi21	Amoxicilin	500mg	Uống	Bột/cốm/hạt pha uống	Gói	60,000	2,100	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
22	PP25002999 38	Amoxi22	Amoxicilin + acid clavulanic	1.000mg + 200mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ	15,000	38,850	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
23	PP25002999 39	Amoxi23	Amoxicilin + acid clavulanic	2g + 0,2g	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	15,000	81,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
24	PP25002999 40	Amoxi24	Amoxicilin + acid clavulanic	500mg + 62,5mg	Uống	Bột/cốm/hạt pha uống	Gói	36,000	3,426	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
25	PP25002999 41	Ampho25	Amphotericin B*	5mg/ml; 10ml	Tiêm	Phức hợp lipid tiêm tĩnh mạch	Lọ	30	1,800,000	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
26	PP25002999 42	Ampho26	Amphotericin B*	50mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	30	180,000	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiêu độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
27	PP25002999 43	Ampic27	Ampicilin + sulbactam	2000mg + 1000mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ	10,000	52,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
28	PP25002999 44	Ami-28	Anti-human T-lymphocyte immunoglobulin từ Thỏ	20mg/ml x 5ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/lọ/ống	10	15,920,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
29	PP25002999 45	Aruc29	Articain hydroclorid + Adrenalin	(68mg + 0,017mg)/ 1,7ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	8,000	17,600	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
30	PP25002999 46	Atrop30	Atropin sulfat	0,25mg/ml - 1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	15,000	600	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
31	PP25002999 47	Azith31	Azithromycin	500mg	Uống	Viên nang	Viên	500	54,500	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
32	PP25002999 48	Azith32	Azithromycin	250mg	Uống	Bột/cốm/hạt pha uống	Gói	12,000	3,500	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
33	PP25002999 49	Azith33	Azithromycin	500mg	Uống	Viên	Viên	12,000	5,250	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
34	PP25002999 50	Azith34	Azithromycin	500mg	Uống	Viên	Viên	12,000	2,630	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
35	PP25002999 51	Azith35	Azithromycin	250mg	Uống	Viên	Viên	20,000	1,250	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
36	PP25002999 52	Baci136	Bacillus clausii	4 tỷ bào tử/ 5ml	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Ống	50,000	12,879	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
37	PP25002999 53	Bari 37	Bari sulfat	92,7g/ 10g	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Gói	100	20,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
38	PP25002999 54	Basil38	Basiliximab	20mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	5	29,682,123	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
39	PP25002999 55	Benaz39	Benazepril hydroclorid	10mg	Uống	Viên	Viên	3,000	5,800	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiêu độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
40	PP25002999 56	Betah40	Betahistine dihydrochlorid e	8mg	Uống	Viên	Viên	12,000	1,700	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
41	PP25002999 57	Betah41	Betahistine dihydrochlorid e	16mg	Uống	Viên	Viên	24,000	405	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
42	PP25002999 58	Betah42	Betahistine dihydrochlorid e	24mg	Uống	Viên	Viên	30,000	2,300	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
43	PP25002999 59	Betah43	Betahistine dihydrochlorid e	24mg	Uống	Viên	Viên	50,000	5,962	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
44	PP25002999 60	Bismu44	Bismuth oxyd	120mg	Uống	Viên	Viên	12,000	3,790	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
45	PP25002999 61	Bismu45	Bismuth subsalicylat	525,6mg/30 ml	Uống	Dung dịch/ Hồn dịch/nhũ dịch uống	Gói	20,000	8,300	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
46	PP25002999 62	Bismu46	Bismuth subsalicylat	262,5mg	Uống	Viên	Viên	40,000	3,759	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
47	PP25002999 63	Bismu47	Bismuth trioxid (dưới dạng bismuth subcitrat dạng keo) 120mg	120mg	Uống	Viên	Viên	20,000	2,771	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
48	PP25002999 64	Dị h38	Bột hạt malva; Xanh methylen; Camphor monobromid	250mg + 25mg + 20mg	Uống	Viên	Viên	36,000	2,778	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
49	PP25002999 65	Bromh49	Bromhexin hydrochlorid	8mg	Uống	Viên	Viên	24,000	475	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
50	PP25002999 66	Budes50	Budesonid	0,5mg/2ml	Khí dung	Dung dịch/Hồn dịch/khí dung	Ông/lọ	4,000	12,600	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
51	PP25002999 67	Bupiv51	Bupivacain hydrochlorid	0,5% x 20ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/Lọ/Ống/Túi	1,000	49,450	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiêu độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
52	PP25002999 68	Calci52	Calci + Vitamin B1 + Vitamin B2 + Vitamin B6 + Vitamin D3 + Vitamin E + Vitamin PP + Vitamin B5 + Lysin	(43,35mg + 1mg + 1,15mg + 2mg + 133,35 IU + 73,35 IU + 5 mg + 6,66mg + 33,35mg + 100 mg)/ 5ml x 7,5 ml	Uống	Dung dịch/ Hồn dịch/nhũ dịch uống	Chai/lọ/ống	300	12,400	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
53	PP25002999 69	Calci53	Calci carbonat + Vitamin D3	1250mg + 400IU	Uống	Viên	Viên	12,000	3,400	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
54	PP25002999 70	Calci54	Calci carbonat + Vitamin D3	1500mg + 0,61mg	Uống	Viên	Viên	20,000	3,790	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
55	PP25002999 71	Calci55	Calci clorid dihydrat	100mg/1ml- 5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ông	2,000	868	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
56	PP25002999 72	Calci56	Calci glycerophosphat + magnesi gluconat	0,456g + 0,426g	Uống	Dung dịch/ Hồn dịch/nhũ dịch uống	Chai/lọ/ống	1,000	5,163	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
57	PP25002999 73	Calci57	Calci lactat pentahydrat	50mg/ml- 10ml	Uống	Dung dịch/ Hồn dịch/nhũ dịch uống	Ông	1,000	3,200	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
58	PP25002999 74	Calci58	Calci lactat pentahydrat	520mg/8ml	Uống	Dung dịch/ Hồn dịch/nhũ dịch uống	Ông	20,000	7,160	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
59	PP25002999 75	Calci59	Calci lactat pentahydrat	500 mg	Uống	Viên nang	Viên	120,000	2,150	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	
60	PP25002999 76	Cao g60	Cao ginkgo biloba + heptaminol clohydrat + troxerutin	14mg + 300mg + 300mg	Uống	Viên	Viên	24,000	3,570	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiên độ cung cấp	

STT	Mã sản phẩm (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
61	PP25002999 77	Cao 61	Cao ginkgo biloba + heptaminol ehydroxat + troxerutin	14mg + 300mg + 300mg	Uống	Viên	Viên	24,000	2,940	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
62	PP25002999 78	Cao 62	Cao khô bạch quả	120mg/3ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/nhũ dịch uống	Ống	500	15,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
63	PP25002999 79	Carbi63	Carbimazol	5mg	Uống	Viên	Viên	72,000	525	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
64	PP25002999 80	Carbo64	Carbomer	0,2% (2mg/g)	Trà mắt	Thuốc tra mắt	Tube	120	65,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
65	PP25002999 81	Carbo65	Carboplatin	150mg - 15ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	300	259,980	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
66	PP25002999 82	Cefix66	Cefixim	100 mg	Uống	Bột/cốm/hạt pha uống	Gói	20,000	6,825	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
67	PP25002999 83	Cefix67	Cefixim	200mg	Uống	Viên nang	Viên	60,000	7,150	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
68	PP25002999 84	Cefop68	Cefoperazon	1g	Tiêm	Thuốc tiêm	lọ	18,000	34,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
69	PP25002999 85	Cefra69	Cefradin	500mg	Uống	Viên nang	Viên	12,000	4,800	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
70	PP25002999 86	Chlor70	Chlorpheniramin (hydrogen malcat)	4mg	Uống	Viên	Viên	120,000	47	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
71	PP25002999 87	Ciclo71	Ciclosporin	25mg	Uống	Viên	Viên	1,000	10,070	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
72	PP25002999 88	Citic72	Citicofin	250mg/ml- 2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	2,000	25,800	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
73	PP25002999 89	Clari73	Clarithromycin	250mg	Uống	Viên	Viên	12,000	2,520	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã sản phẩm (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
74	PP25002999 90	Clind74	Clindamycin	300mg/ 2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	2,000	47,500	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
75	PP25002999 91	Clind75	Clindamycin	300mg	Uống	Viên nang	Viên	3,000	1,450	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
76	PP25002999 92	Clind76	Clindamycin	600mg/4ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	6,000	81,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
77	PP25002999 93	Clobec77	Clobetasol propionat	0,05% - 15g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	1,000	40,425	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
78	PP25002999 94	Clomi78	Clomifene citrat	50mg	Uống	Viên	viên	200	7,450	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
79	PP25002999 95	Clopi79	Clopidogrel	75mg	Uống	Viên	Viên	200,000	2,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
80	PP25002999 96	Clopi80	Clopidogrel	75mg	Uống	Viên nang	Viên	350,000	1,900	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
81	PP25002999 97	Clopi81	Clopidogrel	75mg	Uống	Viên	Viên	500,000	700	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
82	PP25002999 98	Clopi82	Clopidogrel	75mg	Uống	Viên	viên	1,000,000	260	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
83	PP25002999 99	Clotr83	Clotrimazol	1% - 20g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	1,000	18,500	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
84	PP25003000 00	Clot84	Clotrimazol + betamethason	(1g + 0,1g)/100g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	1,000	15,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
85	PP25003000 01	Codi85	Codeine phosphate + terpin hydrat	10mg + 100mg	Uống	Viên	Viên	100,000	680	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
86	PP25003000 02	Colis86	Colistin*	1MIU	Tiêm	Thuốc tiêm đồng khô	Lọ	400	378,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
87	PP25003000 03	Cồn B87	Cồn BSI	20ml	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Chai/lọ/ống	200	4,500	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiêu độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
88	PP2500300004	Defen88	Deferipron	500mg	Uống	Viên	Viên	1,000	2,667	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
89	PP2500300005	Deslo89	Desloratadin	30mg/50ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/nhũ dịch uống	Chai/lọ	300	68,000	N2	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
90	PP2500300006	Diaze90	Diazepam	5mg/ml-2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	1,500	17,787	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
91	PP2500300007	Diaze91	Diazepam	5mg/ml-2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	1,500	5,250	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
92	PP2500300008	Dilt92	Diltiazem	60mg	Uống	Viên	Viên	6,000	1,300	N2	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
93	PP2500300009	Dilt93	Diltiazem hydrochlorid	30mg	Uống	Viên	Viên	6,000	620	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
94	PP2500300010	Diosm94	Diosmectil	3g	Uống	Bột/cốm/tạt pha uống	Gói	12,000	3,753	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
95	PP2500300011	Diosm95	Diosmin + hesperidin	430mg + 50mg	Uống	Viên	Viên	12,000	1,640	N2	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
96	PP2500300012	Diphe96	Diphenhydramin hydrochlorid	10mg/ml-1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	9,000	630	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
97	PP2500300013	DoBu97	Dobutamin	250mg/5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	3,000	32,900	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
98	PP2500300014	Docc98	Docetaxel	10mg/ml - 2ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	50	313,890	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
99	PP2500300015	Dorip99	Doripenem monohydrat	0,5g	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	400	684,800	N2	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
100	PP2500300016	Doxor100	Doxorubicin hydrochlorid	2mg/ml - 25ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	100	380,640	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
101	PP2500300017	Doxyc101	Doxycyclin	100mg	Uống	Viên nang	Viên	10,000	525	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiêu độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
102	PP2500300018	Doxyc102	Doxycyclin	100mg	Uống	Viên nang	Viên	20,000	1,490	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
103	PP2500300019	Ebast103	Ebastin	20mg	Uống	Viên	Viên	1,000	18,900	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
104	PP2500300020	Ebast104	Ebastin	1mg/ml-5ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/nhũ dịch uống	Gói	6,000	5,974	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
105	PP2500300021	Econa105	Econazol nitrat	150mg	Đặt âm đạo	Viên đặt âm đạo	Viên	1,000	11,880	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
106	PP2500300022	Empag106	Empagliflozin + Metformin hydrochlorid	12,5mg + 850mg	Uống	Viên	Viên	3,000	16,400	N3	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
107	PP2500300023	Empag107	Empagliflozin + Metformin hydrochlorid	12,5mg + 1000mg	Uống	Viên	Viên	9,000	16,500	N3	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
108	PP2500300024	Eper108	Eperison hydrochlorid	50mg	Uống	Viên	Viên	200,000	200	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
109	PP2500300025	Epino109	Epinephrin (adrenalin)	1mg/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	50,000	1,272	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
110	PP2500300026	Erap110	Erapenem*	1g	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	2,000	392,421	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
111	PP2500300027	Eryth111	Erythropoietin	2000IU	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm	4,000	175,000	N2	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
112	PP2500300028	Eryth112	Erythropoietin	4000 IU/ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ/bom tiêm	2,500	270,000	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
113	PP2500300029	Etams113	Etamsylat	250mg/ml-2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	5,000	33,173	N4	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
114	PP2500300030	Etodo114	Etodolac	400mg	Uống	Viên	Viên	6,000	3,990	N2	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
115	PP2500300031	Etopo115	Etoposid	100mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	1,000	150,000	N1	Chỉ đặt tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
116	PP2500300032	Fenol116	Fenoterol hydrobromide + Ipratropium bromide khan	0,05mg/chất xịt + 0,02mg/chất xịt	Xịt họng	Dung dịch/Hỗn dịch khí dung	Bình	150	132,323	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
117	PP2500300033	Fenta117	Fentanyl	0,1mg/2ml-2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	24,000	18,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
118	PP2500300034	Flavol118	Flavoxat hydroclorid	200mg	Uống	Viên	Viên	6,000	2,310	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
119	PP2500300035	Fluco119	Fluconazol	2mg/ml - 100ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai	200	199,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
120	PP2500300036	Fluco120	Fluconazol	150mg	Uống	Viên nang	Viên	15,000	9,387	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
121	PP2500300037	Fluor121	Fluorometholon	1mg/ml - 5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	1,000	32,172	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
122	PP2500300038	Fluor122	Fluorometholon acetat	1mg/ml - 5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	1,000	22,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
123	PP2500300039	Flurb123	Flurbiprofen	100mg	Uống	Viên	Viên	100	10,500	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
124	PP2500300040	Fell124	Pollitropin alfa	75IU (5,5µg)	Tiêm dưới da	Thuốc tiêm	Lọ	40	759,300	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
125	PP2500300041	Fosfo125	Fosfomycin natri	30mg/ml - 10ml	Nhỏ tai	Thuốc nhỏ tai	Lọ	200	88,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
126	PP2500300042	Fruct126	Fructose 1,6 diphosphat	5g	Tiêm truyền tĩnh mạch	Thuốc tiêm	Lọ	20	315,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
127	PP2500300043	Furos127	Furosemid	20mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	8,000	4,400	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
128	PP2500300044	Furos128	Furosemid	20mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	8,000	4,200	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
129	PP2500300045	Furos129	Furosemid	20mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	8,000	680	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
130	PP2500300046	Fusid130	Fusidic acid + Betamethason valerat	(300mg + 15mg)/15g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	2,000	38,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
131	PP2500300047	Fusid131	Fusidic acid + Hydrocortison acetate	(2% + 1%)10g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	2,000	49,250	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
132	PP2500300048	Gabap132	Gabapentin	300mg	Uống	Viên nang	Viên	40,000	3,150	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
133	PP2500300049	Galan133	Galanamin	5mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	2,000	21,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
134	PP2500300050	Genta134	Gentamicin	80mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	50,000	1,040	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
135	PP2500300051	Ginko135	Ginkgo biloba	17,5mg/5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	200	70,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
136	PP2500300052	Glibe136	Glibenclamid + Metformin hydroclorid	5mg + 500mg	Uống	Viên	viên	90,000	2,310	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
137	PP2500300053	Glic137	Gliclazid	30mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	60,000	2,520	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
138	PP2500300054	Glucol138	Glucose	5% - 100ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lọ	12,000	20,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
139	PP2500300055	Glyce139	Glycerol trinitrat (Nitroglycerin)	10mg/10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/túi/lọ	3,000	105,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
140	PP2500300056	Hepar140	Heparin Natri	25.000IU/5 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	6,000	199,500	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
141	PP2500300057	Hepar141	Heparin Natri	25.000IU/5 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	12,000	147,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
142	PP25003000 58	Hepar142	Heparin Natri	25.000IU/5 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	12.000	120.950	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
143	PP25003000 59	Hydro143	Hydrocortison	100mg	Tiêm	Thuốc tiêm đông khô	Lọ	12.000	6.489	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
144	PP25003000 60	Hydro144	Hydroxyurea (Hydroxycarbamid)	500mg	Uống	Viên nang	Viên	6.000	4.800	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
145	PP25003000 61	Hysoc145	Hyoscin butylbromid	20mg/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	4.000	8.367	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
146	PP25003000 62	Hysoc146	Hyoscin butylbromid	20mg/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	8.000	6.200	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
147	PP25003000 63	Hysoc147	Hyoscin butylbromid	20mg/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	24.000	3.640	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
148	PP25003000 64	Immun148	Immune globulin	2,5g/50ml	Tiêm	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lọ	10	3.100.000	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
149	PP25003000 65	Insul149	Insulin người tẻn, hỗn hợp	(700IU + 300IU)/10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	2.000	65.000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
150	PP25003000 66	Irbes150	Irbesartan + hydrochlorothiazid	150mg + 12,5mg	Lống	Viên	Viên	12.000	3.700	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
151	PP25003000 67	Irinol151	Irinotecan hydroclorid trihydrat	20mg/ml-5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	50	525.000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
152	PP25003000 68	Irinol152	Irinotecan hydroclorid trihydrat	20mg/ml-2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	50	252.000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
153	PP25003000 69	Kali 153	Kali clorid	600mg	Uống	Viên	Viên	20.000	2.300	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
154	PP25003000 70	Kali 154	Kali clorid	500mg	Uống	Viên	Viên	30.000	800	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
155	PP25003000 71	Ketam155	Ketamin	500mg/10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	30	65.360	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
156	PP25003000 72	Ketoc156	Ketoconazol	2% - 10g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	3.000	4.500	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
157	PP25003000 73	Ketoc157	Ketoconazol	2% - 5g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	3.000	3.045	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
158	PP25003000 74	Lactu158	Lactulose	10g/15ml	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Gói	30.000	2.592	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
159	PP25003000 75	Lactu159	Lactulose	10g/15ml	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Gói	50.000	5.600	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
160	PP25003000 76	Levo160	Levofloxacin	750mg/150 ml	Truyền tĩnh mạch	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lọ	12.000	145.000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
161	PP25003000 77	Levo161	Levofloxacin hemihydrat	5mg/ml - 5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	1.000	31.584	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
162	PP25003000 78	Levo162	Levothyroxine natri	100mcg	Uống	Viên	Viên	60.000	720	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
163	PP25003000 79	Lidoc163	Lidocain hydroclorid	2% x 10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	1.000	39.000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
164	PP25003000 80	Lidoc164	Lidocain hydroclorid+ epinephrin (adrenalin)	(36mg + 18,13mcg)/1,8ml	Tiêm	Dung dịch gây tê	Ống	8.000	15.484	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
165	PP25003000 81	Loper165	Loperamide hydroclorid	2mg	Uống	Viên nang	Viên	9.000	132	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
166	PP25003000 82	Losar166	Losartan potassium	100mg	Uống	Viên	Viên	12.000	9.450	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
167	PP25003000 83	Loxop167	Loxoprofen natri	60mg	Uống	Viên	Viên	12.000	1.800	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
168	PP25003000 84	Lynes168	Lynestrenol	5mg	Uống	Viên	Viên	12.000	2.360	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
169	PP25003000 85	Macro169	Macrogol + natri sulfat + natri bicarbonat + natri clorid + kali clorid	64g + 5,7g + 1,68g + 1,46g + 0,75g	Uống	Bột/cốm/hạt phân uống	Gói	8,000	35,970	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
170	PP25003000 86	Magne170	Magnesi aspartat + kali aspartat	400mg + 452mg	Tiêm truyền	Thuốc tiêm	Ống/lọ	6,000	16,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
171	PP25003000 87	Magne171	Magnesi aspartat + kali aspartat	140mg + 158mg	Uống	Viên	Viên	30,000	2,800	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
172	PP25003000 88	Magne172	Magnesi sulfat	0,15g/ml-10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	20,000	2,900	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
173	PP25003000 89	Meben173	Mebendazol	500mg	Uống	Viên	Viên	1,500	5,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
174	PP25003000 90	Meclo174	Meclophenoxat hydroclorid	500mg	Tiêm	Thuốc tiêm đóng khô	Lọ	2,000	57,475	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
175	PP25003000 91	Meclo175	Meclophenoxat hydroclorid	250mg	Tiêm	Thuốc tiêm đóng khô	Lọ	4,000	45,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
176	PP25003000 92	Mecob176	Mecobalamin	0,5mg/ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	5,000	25,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
177	PP25003000 93	Melox177	Meloxicam	15mg/1,5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	6,000	21,600	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
178	PP25003000 94	Melox178	Meloxicam	15mg/1,5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	6,000	19,500	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
179	PP25003000 95	Metfo179	Metformin hydroclorid	850mg	Uống	Viên	Viên	90,000	700	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
180	PP25003000 96	Metfo180	Metformin hydroclorid	850mg	Uống	Viên	Viên	90,000	465	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
181	PP25003000 97	Metho181	Methotrexat	50mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/Lọ/Ống/Túi	100	68,985	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
182	PP25003000 98	Methy182	Methyl prednisolon	40mg/ml	Tiêm	Thuốc tiêm đóng khô	Lọ	12,000	37,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
183	PP25003000 99	Methy183	Methyl prednisolon	40mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	28,000	27,990	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
184	PP25003000 00	Methy184	Methyl prednisolon	16mg	Uống	Viên	Viên	90,000	3,900	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
185	PP25003000 01	Methy185	Methyl prednisolon	4mg	Uống	Viên	Viên	90,000	890	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
186	PP25003000 02	Metro186	Metronidazol	500mg/100ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Lọ	6,000	17,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
187	PP25003000 03	Metro187	Metronidazol	250mg	Uống	Viên	Viên	120,000	252	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
188	PP25003000 04	Micon188	Miconazol nitrat	2% (k/k) - 15g	Dùng ngoài	Thuốc dung ngoài	Tube	400	60,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
189	PP25003000 05	Misop189	Misoprostol	200mcg	Uống	Viên	Viên	18,000	3,429	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
190	PP25003000 06	Morph190	Morphin hydroclorid	10mg/ml-1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	10,000	7,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
191	PP25003000 07	Morph191	Morphin sulfat	10mg/ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	15,000	7,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
192	PP25003000 08	Morph192	Morphin sulfat.5H2O	10mg/ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	1,000	33,999	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
193	PP25003000 09	Moxif193	Moxifloxacin + dexamethason phosphat	(30mg + 6mg)/6ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	400	20,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
194	PP25003000 10	Nalox194	Naloxon hydroclorid	0,4mg/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	100	51,596	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
195	PP25003000 11	Natam195	Natamycin	5% - 5 ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/lọ/ống	20	410,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
196	PP2500300112	Natri196	Natri clorid	0,9% - 500ml	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Chai/túi/lo	6,000	7,140	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
197	PP2500300113	Natri197	Natri hydrocarbonat (natri bicarbonat)	10,5g/ 250ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lo	100	96,900	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
198	PP2500300114	Neomy198	Neomycin + polymyxin B + dexamethason	(35mg + 100.000IU + 10mg)/10ml	Nhỏ tai	Thuốc nhỏ tai	Lọ	2,000	39,800	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
199	PP2500300115	Neomy199	Neomycin sulfat + polymyxin B sulfat + dexamethason	(35.000 IU + 60.000IU + 10mg)/10ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	2,000	36,900	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
200	PP2500300116	Nicer200	Nicergolin	10mg	Uống	Viên	Viên	500	7,000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
201	PP2500300117	Nifed201	Nifedipin	20mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	18,000	504	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
202	PP2500300118	Nimod202	Nimodipin	0,2mg /ml- 50ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Ống/lọ	200	586,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
203	PP2500300119	Nước 203	Nước oxy già	3%/60ml	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Chai/lọ	2,000	3,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
204	PP2500300120	Nysta204	Nystatin + neomycin + polymyxin B	100.000IU + 35.000IU + 35.000IU	Đặt âm đạo	Viên đặt âm đạo	Viên	2,000	10,200	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
205	PP2500300121	Oflox205	Ofloxacin	15mg/ 5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	1,000	52,900	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
206	PP2500300122	Oflox206	Ofloxacin	0,3%/3,5g	Tra mắt	Thuốc tra mắt	Tube	1,000	74,530	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
207	PP2500300123	Olanz207	Olanzapin	10mg	Uống	Viên	Viên	2,000	6,788	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
208	PP2500300124	Ondan208	Ondansetron	4mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	2,000	22,400	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
209	PP2500300125	Oxaci209	Oxacilin	1g	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	500	72,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
210	PP2500300126	Oxyto210	Oxytocin	10IU/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	18,000	11,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
211	PP2500300127	Oxyto211	Oxytocin	5IU/ ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	24,000	6,489	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
212	PP2500300128	Parac212	Paracetamol	150mg	Đặt hậu môn	Thuốc đặt hậu môn	Viên	1,000	2,420	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
213	PP2500300129	Parac213	Paracetamol	80mg	Đặt hậu môn	Thuốc đặt hậu môn	Viên	1,000	2,025	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
214	PP2500300130	Parac214	Paracetamol	300mg	Đặt hậu môn	Thuốc đặt hậu môn	Viên	1,000	2,831	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
215	PP2500300131	Parac215	Paracetamol	150mg	Uống	Bột/Cốm/hạt pha uống hòa tan nhanh	Gói	36,000	744	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
216	PP2500300132	Parac216	Paracetamol	250mg	Uống	Bột/Cốm/hạt pha uống hòa tan nhanh	Gói	60,000	1,600	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
217	PP2500300133	Parac217	Paracetamol	500mg	Uống	Viên	Viên	120,000	550	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
218	PP2500300134	Parac218	Paracetamol	500mg	Uống	Viên	Viên	120,000	225	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
219	PP2500300135	Parac219	Paracetamol	500mg	Uống	Viên sủi	Viên	120,000	2,440	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	
220	PP2500300136	Parac220	Paracetamol	650mg	Uống	Viên	Viên	240,000	1,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiến độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
221	PP2500300137	Parac221	Paracetamol (acetaminophen)	300mg	Đặt hậu môn	Thuốc đặt hậu môn	Viên	2.000	1.890	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
222	PP2500300138	Parac222	Paracetamol + codein hemiphosphate	500mg + 10mg	Uống	Viên sủi	Viên	24.000	2.100	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
223	PP2500300139	Parac223	Paracetamol + codein hemiphosphate	500mg + 30mg	Uống	Viên	Viên	30.000	575	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
224	PP2500300140	Parac224	Paracetamol + codein phosphate	500mg + 30mg	Uống	Viên	Viên	80.000	3.390	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
225	PP2500300141	Pemir225	Pemrolast kali	1mg/ml - 5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	100	82.131	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
226	PP2500300142	Pepl226	Peptid (Cerebrolysin concentrate)	215,2mg/ml x 10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	100	109.725	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
227	PP2500300143	Pethi227	Pethidin hydroclorid	100mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	200	24.999	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
228	PP2500300144	Pheno228	Phenobarbital Natri	200mg/ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	500	14.868	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
229	PP2500300145	Phlor229	Phloroglucinol + trimethyl phloroglucinol	(40mg + 0,04mg)/4ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	6.000	27.993	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
230	PP2500300146	Piloc230	Pilocarpin hydroclorid	2% - 15ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	30	55.000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
231	PP2500300147	Piper231	Piperacilin + Tazobactam	4g + 0,5g	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	6.000	65.877	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
232	PP2500300148	Piper232	Piperacilin + Tazobactam	2g + 0,25g	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	3.000	65.000	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
233	PP2500300149	Pirac233	Piracetam	200mg/1ml x 8ml	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Ống	500	14.500	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
234	PP2500300150	Pirac234	Piracetam	400mg/10ml	Uống	Dung dịch/ Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Ống	12.000	4.300	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
235	PP2500300151	Pirac235	Piracetam	1g/5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/lọ/ống	12.000	6.720	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
236	PP2500300152	Pirox236	Piroxicam	20mg	Uống	Viên nang	Viên	6.000	4.560	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
237	PP2500300153	Pirox237	Piroxicam	20mg	Uống	Viên nang	Viên	6.000	4.494	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
238	PP2500300154	Pirox238	Piroxicam	20mg/1ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	10.000	3.440	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
239	PP2500300155	Povid239	Povidon iodine	10% - 100ml	Đông ngoài	Thuốc dùng ngoài	Chai	18.000	13.500	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
240	PP2500300156	Predn240	Prednisolon	5mg	Uống	Viên	Viên	150.000	110	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
241	PP2500300157	Proge241	Progesteron	100mg	Uống	Viên nang	Viên	12.000	7.424	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
242	PP2500300158	Prop242	Propranolol hydroclorid	40mg	Uống	Viên	Viên	6.000	990	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
243	PP2500300159	Propy243	Propylthiouracil	50mg	Uống	Viên	Viên	3.600	320	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
244	PP2500300160	Pyrid244	Pyridoxin hydroclorid + magnesii lactat dihydrat	5mg + 470mg	Uống	Viên	Viên	120.000	135	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
245	PP2500300161	Rabep245	Rabeprazol	20mg	Tiêm	Thuốc tiêm đông khô	Lọ	16.000	133.300	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
246	PP2500300162	Racoc246	Racocodril	30mg	Uống	Viên hòa tan nhanh	Viên	3.000	4.200	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (L3)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
247	PP2500300163	Raccoc247	Raccocidril	10mg	Uống	Viên hòa tan nhanh	Viên	3,000	3,500	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
248	PP2500300164	Rocur248	Rocuronium bromid	10mg/ml-5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống/lọ	4,000	56,500	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
249	PP2500300165	Salbu249	Salbutamol	0,5mg/1ml (0,05%)	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	500	1,950	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
250	PP2500300166	Salbu250	Salbutamol (dưới dạng Salbutamol sulfat)	Mỗi 2,5ml chứa Salbutamol (dưới dạng Salbutamol sulfat) 5mg	Khí dung	Dung dịch/Hỗn dịch khí dung	Ống	12,000	8,513	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
251	PP2500300167	Salbu251	Salbutamol (dưới dạng Salbutamol sulfat)	Mỗi 2,5ml chứa Salbutamol (dưới dạng Salbutamol sulfat) 2,5mg	Khí dung	Dung dịch/Hỗn dịch khí dung	Ống	80,000	4,575	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
252	PP2500300168	Sắt f252	Sắt fumarat + acid folic	310mg + 0,35mg	Uống	Viên	Viên	20,000	3,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
253	PP2500300169	Sắt g253	Sắt gluconat + mangan gluconat + đồng gluconat	(50mg + 1,33mg + 0,7mg)/10ml	Uống	Dung dịch/Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Ống	6,000	5,400	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
254	PP2500300170	Sắt g254	Sắt gluconat + mangan gluconat + đồng gluconat	(298,725mg + 8,0775mg + 3,72mg)/7,5ml	Uống	Dung dịch/Hỗn dịch/nhũ dịch uống	Ống	15,000	3,500	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
255	PP2500300171	Sắt s255	Sắt sucrose (hay dextran)	100mg/5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	3,000	70,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
256	PP2500300172	Sofos256	Sofosbuvir + ledipasvir	400mg + 90mg	Uống	Viên	Viên	140	89,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
257	PP2500300173	Sorbi257	Sorbitol	5g	Uống	Bột/cốm/hạt pha uống	Gói	80,000	850	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã phân (L3)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
258	PP2500300174	Spiro258	Spirololacton	25mg	Uống	Viên	Viên	36,000	1,575	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
259	PP2500300175	Sufen259	Sufentanil	50mcg/ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Ống	1,000	54,999	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
260	PP2500300176	Sulfa260	Sulfadiazin bạc	10mg/g x 20g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	1,000	20,500	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
261	PP2500300177	Sulfa261	Sulfamethoxazol + trimethoprim	400mg + 80mg	Uống	Viên	Viên	2,000	230	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
262	PP2500300178	Sulpi262	Sulpirid	50mg	Uống	Viên nang	Viên	12,000	480	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
263	PP2500300179	Sulpi263	Sulpirid	50mg	Uống	Viên nang	Viên	24,000	160	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
264	PP2500300180	Suxam264	Suxamethonium clorid	100mg	Tiêm truyền	Thuốc tiêm đóng khô	Lọ	500	54,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
265	PP2500300181	Tamox265	Tamoxifen	10mg	Uống	Viên	Viên	9,000	2,300	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
266	PP2500300182	Teno266	Tenofovir (TDF)	300mg	Uống	Viên	Viên	48,000	2,400	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
267	PP2500300183	Teno267	Tenofovir (TDF)	300mg	Uống	Viên	viên	48,000	2,590	N3	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
268	PP2500300184	Terbi268	Terbinafin (hydroclorid)	100mg/10g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tube	500	19,900	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
269	PP2500300185	Ticar269	Ticarcillin + acid clavulanic	3g + 0,1g	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	2,000	96,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
270	PP2500300186	Ticar270	Ticarcillin + acid clavulanic	3g + 0,2g	Truyền tĩnh mạch	Thuốc tiêm	Lọ	2,000	97,986	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	
271	PP2500300187	Timo271	Timolol	5mg/ml - 5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Lọ	200	42,200	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục I Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã sản phẩm (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
272	PP2500300188	Tinh 272	Tinh bột este hóa (hydroxyethyl starch)	6% - 500ml	Tiền truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/túi/lọ	1,500	110,000	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
273	PP2500300189	Tiro273	Tiropramid hydroclorid	100mg	Uống	Viên	Viên	3,000	4,469	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
274	PP2500300190	Tolpe274	Tolperison hydroclorid	150mg	Uống	Viên	viên	12,000	1,550	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
275	PP2500300191	Tolpe275	Tolperison hydroclorid	150mg	Uống	Viên	Viên	12,000	3,400	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
276	PP2500300192	Tram276	Tramadol hydroclorid	50mg/ml- 2ml	Tiền	Thuốc tiêm	Ống	8,000	10,300	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
277	PP2500300193	Tranc277	Tranexamic acid	250 mg	Uống	Viên nang	Viên	12,000	2,200	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
278	PP2500300194	Tranc278	Tranexamic acid	500mg	Uống	Viên nang	Viên	12,000	3,850	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
279	PP2500300195	Tranc279	Tranexamic acid	500mg	Uống	Viên	Viên	12,000	2,499	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
280	PP2500300196	Triam280	Triamcinolone acetonid	80mg/2ml	Tiền	Thuốc tiêm	Lọ	500	42,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
281	PP2500300197	Trihe281	Trihexyphenidyl hydroclorid	2mg	Uống	Viên	Viên	60,000	300	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
282	PP2500300198	Trime282	Trimetazidin dihydroclorid	20mg	Uống	Viên	Viên	6,000	1,890	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
283	PP2500300199	Ursod283	Ursodeoxycholic acid	50mg/1ml x 5ml	Uống	Dung dịch/ Hồn dịch/nhũ dịch uống	Ống	200	12,900	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
284	PP2500300200	Vanco284	Vancomycin	500mg	Tiền	Thuốc tiêm	Lọ	6,000	64,995	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

STT	Mã sản phẩm (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kê hoạch	Nhóm thuốc	Tiền độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)(1)
285	PP2500300201	Vanco285	Vancomycin	500mg	Tiền	Thuốc tiêm	Lọ	6,000	16,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
286	PP2500300202	Vanco286	Vancomycin	1g	Tiền truyền	Thuốc tiêm đông khô	Lọ	8,000	88,599	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
287	PP2500300203	Vilda287	Vildagliptin + metformin hydroclorid	50mg + 850mg	Uống	Viên	Viên	36,000	6,300	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
288	PP2500300204	Warfa288	Warfarin natri	5mg	Uống	Viên	Viên	6,000	2,625	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
289	PP2500300205	Warfa289	Warfarin natri	2mg	Uống	Viên	Viên	6,000	2,700	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
290	PP2500300206	Warfa290	Warfarin natri	1mg	Uống	Viên	Viên	6,000	1,495	N2	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
291	PP2500300207	Xylom291	Xylometazolin hydroclorid	0,1%/ 5 ml	Nhỏ mũi	Thuốc nhỏ mũi	Lọ	100	47,500	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
292	PP2500300208	Zofen292	Zofenopril calci	30 mg	Uống	Viên	Viên	560	8,000	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
293	PP2500300209	Zofen293	Zofenopril calci	15mg	Uống	Viên	Viên	560	7,316	N5	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
294	PP2500300210	Amiod294	Amiodarone hydrochloride	150mg/3ml	Tiền	Dung dịch tiêm	Ống	2,000	24,000	N4	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
295	PP2500300211	Ranol295	Ranolazine	375mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	2,000	6,300	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	
296	PP2500300212	Ranol296	Ranolazine	500mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	2,000	7,700	N1	Chỉ tiết tại Chương V Mục 1 Biểu tiền độ cung cấp	

DEHVIEN PAKOU
TALNOUENOUANG NANI

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Nhân dân - Tự do - Hạnh phúc

[illegible][illegible][illegible]

[illegible][illegible]

[illegible][illegible]

Quảng Nam, ngày 02 tháng Năm 2025

TỜ TRÌNH

Về việc đề nghị phê duyệt E-HSMT Gói 2: Mua sắm thuốc Biệt
được gốc hoặc tương đương điều trị bổ sung năm 2025-2026

Kính gửi: Chủ đầu tư

1/ Căn cứ pháp lý

Căn cứ Luật đầu thầu số 22/2023/QH15 ngày 23/6/2023 và Luật số 57/2024/QH15
ngày 20/11/2024 của Quốc hội sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Quy hoạch, Luật
Đầu tư, Luật Đầu tư theo phương thức đối tác công tư và Luật Đấu thầu;

Căn cứ Nghị định số 24/2024/NĐ-CP ngày 27/02/2024 của Chính phủ quy định chi
nhiệm số điều và biện pháp thi hành luật đấu thầu về lựa chọn nhà thầu và Nghị định
17/2025/NĐ-CP ngày 06/02/2025 của Chính phủ Sửa đổi, bổ sung một số điều của các
nghị định quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành luật đấu thầu;

Căn cứ Thông tư 22/2024/TT-BKHTDT ngày 17/11/2024 hướng dẫn về cung
cấp, đăng tải thông tin về lựa chọn nhà thầu và mẫu hồ sơ đấu thầu trên hệ thống
mạng đầu thầu quốc gia;

Căn cứ Thông tư số 07/2024/TT-BYT ngày 17 tháng 5 năm 2024 của Bộ trưởng
Bộ Y tế quy định về đầu thầu thuốc tại cơ sở y tế công lập;

Căn cứ Quyết định 921/QĐ-BYT ngày 11/4/2024 của Bộ Y tế Quy định thẩm
quyền mua sắm tài sản, hàng hoá dịch vụ phục vụ hoạt động của các cơ quan, đơn vị
thuộc và trực thuộc Bộ Y tế

Căn cứ Quyết định số 1287/QĐ-BV ngày 28/4/2025 về việc thành lập các Tổ
chuyên gia đầu thầu Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026 và Gói
2: Mua sắm thuốc Biệt được gốc hoặc tương đương điều trị bổ sung năm 2025-2026
Căn cứ Quyết định số 1919/QĐ-BV ngày 18/6/2025 về việc phê duyệt Kế hoạch
lựa chọn nhà thầu Gói 1: Mua sắm thuốc Generic bổ sung năm 2025-2026 và Gói 2:
Mua sắm thuốc Biệt được gốc hoặc tương đương điều trị bổ sung năm 2025-2026;

2. Nội dung gói thầu

- Tên gói thầu: Gói 2: Mua sắm thuốc Biệt được gốc hoặc tương đương điều trị
bổ sung năm 2025-2026.

- Địa điểm thực hiện: Bệnh viện Đa khoa Trung ương Quảng Nam

- Tổng giá trị gói thầu: 1.157.392.000 đồng

- Nguồn vốn: Nguồn thu hợp pháp của đơn vị

- Hình thức lựa chọn nhà thầu: đấu thầu rộng rãi trong nước qua mạng, xét
theo từng phần.

- Thời gian tổ chức lựa chọn nhà thầu: 120 ngày
- Thời gian bắt đầu tổ chức lựa chọn nhà thầu: tháng 6/2025
- Loại hợp đồng: Theo đơn giá cố định
- Thời gian thực hiện gói thầu: 18 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực
- Tùy chọn mua thêm: có áp dụng
3. Nội dung hồ sơ mời thầu
Hồ sơ áp dụng theo mẫu phụ lục V Hồ sơ mời thầu mua thuốc qua mạng áp
dụng phương thức một giai đoạn một túi hồ sơ (Ban hành kèm theo Thông tư số:
07/2024/TT-BYT ngày 17/5/2024 của Bộ trưởng Bộ Y tế)
- Nội dung HSMT bao gồm các thông tin tóm tắt gói thầu, chi dẫn chuẩn bị và
nộp hồ sơ mời thầu, tiêu chuẩn về năng lực kinh nghiệm của nhà thầu, tiêu chuẩn
đánh giá về mặt kỹ thuật và xác định giá mua sắm.
- Sử dụng tiêu chí đại và không đại để đánh giá về năng lực kinh nghiệm và
tiêu chí đánh giá điểm về tiêu chí kỹ thuật.

4. Kiến nghị

Bên mời thầu kiến nghị Chủ đầu tư phê duyệt hồ sơ mời thầu gói thầu trên theo
các nội dung:

Phần 1: Thủ tục đầu thầu

Chương I: Chi dẫn nhà thầu

Chương II: Bảng dữ liệu

Chương III. TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ E-HSDT

Chương IV: Biểu mẫu mời thầu và dự thầu

Biểu mẫu mời thầu

Biểu mẫu dự thầu

Phần 2: Yêu cầu phạm vi cung cấp

Chương V: Phạm vi cung cấp

Phần 3: Điều kiện hợp đồng và biểu mẫu hợp đồng

Chương VI: Điều kiện chung của hợp đồng

Chương VII: Điều kiện cụ thể của hợp đồng

Chương VIII: Biểu mẫu hợp đồng

Phần 4. PHỤ LỤC BẢNG TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ VỀ KỸ THUẬT

Xin trân trọng cảm ơn./.

Nơi nhận:

- Như trên;

- Tổ chức thẩm định (để thẩm định);

- Lưu: VT.

TỔ TRƯỞNG

