HỒ SƠ MỜI THẦU

Số hiệu gói thầu và số E-TBMT

IB2500296675-00

Tên gói thầu

Gói thầu mua sắm thuốc Generic sử dụng năm 2025-2026 của Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa

Dự án/dự toán mua sắm

Gói thầu mua sắm thuốc Generic sử dụng năm 2025-2026 của Bênh viên đa khoa Hướng Hóa

Phát hành ngày

27/06/2025

Ban hành kèm theo quyết định

E2500296675 2506271517

Chương I: Chỉ dẫn nhà thầu

- 1. Phạm vi gói thầu và giải thích từ ngữ trong đấu thầu qua mạng
- 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 dược liệu, thuốc cổ truyền, dược liệu, vị thuốc cổ truyền và các loại khí được cấp số đăng ký lưu hành là thuốc.
- 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 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 dược liệu, thuốc có kết hợp dược 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. 1.3. Thời điểm đóng thầu là thời điểm hết hạn nhận E-HSDT và được quy định trong E-TBMT trên Hệ thống. 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. 1.5. Thời gian và ngày tháng trên Hệ thống là thời gian và ngày tháng được hiển thị trên Hệ thống (GMT+7).			
2. Nguồn vốn	Nguồn vốn để sử dụng cho gói thầu được quy định tại E-BDL.			
3. Hành vi bị cấm	Nguồn vốn đề sử dụng chó gói thấu được quy định tại E-BDL. 3.1. Đưa, nhận, môi giới hối lộ. 3.2. Lợi dụng chức vụ, quyền hạn để gây ảnh hưởng, can thiệp trái pháp luật vào hoạt động đấu thầu dưới mọ hình thức. 3.3. Thông thầu bao gồm các hành vi sau đây: a) Dàn xếp, thỏa thuận, ép buộc để một hoặc các bên chuẩn E-HSDT hoặc rút E-HSDT để một bên trúng thầu b) Dàn xếp, thỏa thuận để từ chối cung cấp hàng hóa, dịch vụ, không ký hợp đồng thầu phụ hoặc thực hiện cá hình thức thỏa thuận khác nhằm hạn chế cạnh tranh để một bên trúng thầu; c) Nhà thầu có năng lực, kinh nghiệm đã tham dự thầu và đáp ứng yêu cầu của E-HSMT nhưng cố ý không cư cấp tài liệu để chứng minh năng lực, kinh nghiệm khi được bên mời thầu yêu cầu làm rõ E-HSDT hoặc khi đư yêu cầu đổi chiếu tài liệu nhằm tạo điều kiện để một bên trúng thầu. 3.4. Gian lận bao gồm các hành vi sau đây: a) Làm giả hoặc làm sai lệch thông tin, hồ sơ, tài liệu trong đấu thầu; 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. 3.5. Cản trở bao gồm các hành vi sau đây: a) Hủy hoại, lừa đối, thay đổi, che giấu chứng cứ hoặc báo cáo sai sự thật; đe dọa hoặc gợi ý đối với bất kỳ bê 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;

- b) Cản trở người có thẩm quyền, chủ đầu tư, bên mời thầu, nhà thầu trong lựa chọn nhà thầu;
- c) Cản trở cơ quan có thẩm quyền giám sát, kiểm tra, thanh tra, kiểm toán đối với hoạt động đấu thầu;
- d) Cố tình khiếu nại, tố cáo, kiến nghị sai sự thật để cản trở hoạt động đấu thầu;
- đ) Có hành vi vi phạm pháp luật về an toàn, an ninh mạng nhằm can thiệp, cản trở việc đấu thầu qua mạng.
- 3.6. Không bảo đảm công bằng, minh bạch bao gồm các hành vi sau đây:
- 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;
- b) Tham gia lập, đồng thời tham gia thẩm định E-HSMT đối với cùng một gói thầu;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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.
- 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:

- a) Nội dung E-HSMT trước thời điểm phát hành theo quy định;
- 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;
- c) Kết quả lựa chọn nhà thầu trước khi được công khai theo quy định;
- 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.
- 3.8. Chuyển nhượng thầu trong trường hợp sau đây:
- 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;
- 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;
- c) Chủ đầu tư, tư vấn giám sát chấp thuận để nhà thầu chuyển nhượng công việc quy định tại điểm a khoản này;
- 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.

4. Tư cách hợp lê của nhà thầu

- 4.1. Nhà thầu là tổ chức đáp ứng đủ các điều kiện sau đây:
- a) Hạch toán tài chính độc lập;
- 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;
- c) Bảo đảm cạnh tranh trong đấu thầu theo quy định tại E-BDL.
- d) Không đang trong thời gian bị cấm tham dự thầu theo quy định của Luật Đấu thầu;

- đ) Không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự;
- e) Không trong trạng thái bị tạm ngừng, chấm dứt tham gia Hệ thống;
- g) Có giấy chứng nhận đủ điều kiện kinh doanh dược do cơ quan có thẩm quyền cấp với phạm vi kinh doanh là sản xuất thuốc hoặc bán buôn thuốc;
- 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**.

5. Tính hợp lệ của thuốc

- 5.1. Thuốc dự thầu được coi là hợp lệ nếu được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam, cụ thể:
- 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;
- b) Thuốc tham dự thầu không bị thu hồi giấy đăng ký lưu hành theo quy định tại khoản 1 Điều 58 Luật Dược;
- 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).
- 5.2. Thuốc dự thầu vào gói thầu, nhóm thuốc phù hợp theo quy định tại E-HSMT.
- 5.3. Việc phân chia nhóm thuốc thực hiện theo quy định như sau:
- 5.3.1. Gói thầu thuốc generic

Gói thầu thuốc generic có thể có một hoặc nhiều thuốc generic, mỗi danh mục thuốc generic phải được 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:

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:

- 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;
- b) Thuốc thuộc danh mục thuốc biệt được gốc hoặc sinh phẩm tham chiếu do Bộ Y tế công bố;
- c) Được sản xuất toàn bộ các công đoạn tại Việt Nam và phải đáp ứng đồng thời các tiêu chí sau đây:
- 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 số 07/2024/TT-BYT;
- 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 số 07/2024/TT-BYT.
- 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:
- 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;
- 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.
- 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.
- 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.

- 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.
- 5.3.2. Gói thầu thuốc biệt được gốc

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.

- 5.3.3. Gói thầu thuốc dược liệu, thuốc có kết hợp dược chất với các dược liệu, thuốc cổ truyền Gói thầu thuốc dược liệu, thuốc có kết hợp dược chất với các dược 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 dược liệu, thuốc có kết hợp dược chất với các dược liệu, thuốc cổ truyền được phân chia thành 04 nhóm theo tiêu chí kỹ thuật như sau:
- 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 thức thuốc có toàn bộ dược liệu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GACP.
- 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.
- 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.
- 5.3.3.4. Nhóm 4 bao gồm thuốc dược liệu, thuốc có kết hợp dược 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.
- 5.3.4. 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

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 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, cốm 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:

- 5.3.4.1. Nhóm 1 bao gồm vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cốm, 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.
- 5.3.4.2. Nhóm 2 bao gồm vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cốm, 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.
- 5.3.4.3. Nhóm 3 bao gồm vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cốm, 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.
- 5.3.5. 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

Gói thầu bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cốm, 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, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch được phân chia thành 03 nhóm theo tiêu chí kỹ thuật như sau:

5.3.5.1. Nhóm 1 bao gồm bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gồm, 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.

5.3.5.2. Nhóm 2 bao gồm bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gồm, 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. 5.3.5.3. Nhóm 3 bao gồm bán thành phẩm dược liệu có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gồm, 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.

- 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**.
- 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 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.
- 5.6. Tài liệu chứng minh tính hợp lệ của thuốc dự thầu được phép làm rõ theo quy định tại Mục 23 CDNT.

6. Nội dung của E-HSMT

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:

Phần 1. Thủ tục đấu thầu:

- 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.

Phần 2. Yêu cầu về phạm vi cung cấp:

- Chương V. Phạm vi cung cấp.

Phần 3A. 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;				
	Phần 3B. Thỏa thuận khung (Áp dụng trong trường hợp mua sắm tập trung sử dụng thỏa thuận khung)				
	- 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.				
	Phần 4. Phụ lục.				
	6.2. Chủ đầu tư sẽ không chịu trách nhiệm về tính chính xác, hoàn chỉnh của E-HSMT, tài liệu giải thích làm				
	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.				
	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.				
7. Sửa đổi E-	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				
HSMT	E-HSMT đã được sửa đổi cho phù hợp (webform và file đính kèm). Việc sửa đổi E-HSMT được thực hiện tro				
	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.				
	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.				
8. Làm rõ E-	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				
HSMT	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.			
	8.2. Bên mời thầu chịu trách nhiệm theo dõi thông tin trên Hệ thống để kịp thời làm rõ E-HSMT theo đề ng			
	của nhà thầu.			
	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			
	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.			
	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.			
	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. Việu nhà thầu không thom du hệi nghị tiền đấu thầu học cá ciếu việu nhật đã thom du hệi nghị.			
	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.			
9. Chi phí dự	E-HSMT được phát hành miễn phí trên Hệ thống ngay sau khi Bên mời thầu đăng tải thành công E-TBMT trên			
thầu	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	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			
của E-HSDT	liệu bổ trợ trong E-HSDTcó 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	E-HSDT phải bao gồm các thành phần sau:			
của E-HSDT	11.1. Đơn dự thầu theo quy định tại Mục 12 CDNT và Mẫu số 01 Chương IV - Biểu mẫu dự thầu;			
	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);			
	11.3. Bảo đảm dự thầu theo quy định tại Mục 18 E-CDNT;			

11.4. Tài liệu chứng minh năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu theo quy định tại Mục 16 E-CDNT; 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;

11.6. Các nội dung khác theo quy định tại E-BDL.

12. Đơn dự thầu và các bảng biểu

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.

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.

13. Giá dự thầu và giảm giá

- 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:
- 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.
- 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.
- 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.
- 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.
- 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:
- 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).
- b) Cách thứ hai: ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá cho từng phần vào webform trên Hệ thống.
- 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. 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.				
	13.5. Nhà thầu chào giá dự thầu theo quy định tại E-BDL .				
14. Đồng tiền dự thầu và đồng tiền thanh toán					
15. Tài liệu	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				
chứng minh sự					
phù hợp của	Chương V – Phạm vi cung cấp.				
thuốc	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. 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. 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.				
16. Tài liệu	16.1. Nhà thầu kê khai các thông tin cần thiết vào các Mẫu trong Chương IV - Biểu mẫu dự thầu để chứng minh				
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 năng lưc và kinh khai, đính kèm trong E-HSDT và để Chủ đầu tư lưu trữ. nghiệm của nhà thầu 16.2. Các tài liệu để chứng minh năng lực thực hiện hợp đồng của nhà thầu nếu được trúng thầu theo quy định tai E-BDL. 17.1. E-HSDT có hiệu lực không ngắn hơn thời hạn quy định tại E-BDL. 17. Thời han có 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 hiệu lực của Enhà thầu gia hạn hiệu lực của E-HSDT, đồng thời yêu cầu nhà thầu gia hạn tương ứng thời gian có hiệu lực của **HSDT** 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 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. 18.1. Khi tham dự thầu qua mạng, nhà thầu phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu trước thời điểm đóng thầu 18. Bảo đảm dư 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 nhân 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. Trường hợp liên danh thì phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu theo một trong hai cách sau: 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;
- 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 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.
- 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).
- 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).

- 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.
- 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:
- a) Nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu;
- 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:
- 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;
- 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.
- 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.
- 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:
- a) Bảo đảm dự thầu chung cho tất 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 dư; b) Bảo đảm dự thầu riêng cho từng phần mà nhà thầu tham dự. 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. 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 thư 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 dư thầu này. 19. Thời điểm 19.1. Thời điểm đóng thầu là thời điểm quy định tại E-TBMT. 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 đóng thầu 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 han. 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. 20. Nộp, rút và sửa đổi E-HSDT 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. 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. 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. 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. 21.1. Bên mời thầu phải tiến hành mở thầu và công khai biên bản mở thầu trên Hệ thống trong thời hạn không 21. Mở thầu 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. 21.2. Biên bản mở thầu được đăng tải công khai trên Hệ thống, bao gồm các nội dung chủ yếu sau: a) Thông tin về gói thầu: - 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. b) Thông tin về các nhà thầu tham dư: - Tên nhà thầu; - Giá dự thầu; - 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 tri 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). 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 Muc này. 22.1. Thông tin liên quan đến việc đánh giá E-HSDT và đề nghị trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung phải 22. Bảo mật 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 biện bản mở thầu. 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. 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 23. Làm rõ Ehợp lệ, năng lực, kinh nghiệm, nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế, tài liệu về nhân sự cụ thể đã được đề xuất **HSDT** trong E-HSDT của nhà thầu. 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 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 nôi 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.

 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.

 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
- 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.
- 23.4. Nhà thầu không thể tự làm rõ E-HSDT sau thời điểm đóng thầu.
- 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.
- 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.

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.

24. Các sai khác, đặt điều kiện và bỏ sót nội dung

- **24.** Các sai khác, 24.1. "Sai khác" là các khác biệt so với yêu cầu nêu trong E-HSMT;
 - 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;
 - 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.

25. Xác định

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

tính đáp ứng 11 CDNT. của E-HSDT 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: 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; 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. 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. 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 kiên hoặc bỏ sót nôi dung cơ bản trong E-HSDT đó nhằm làm cho E-HSDT đáp ứng cơ bản E-HSMT. 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 26. Sai sót 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. không nghiêm 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 trong cầu nhà thầu cung cấp các thông tin hoặc tài liệu cần thiết trong thời hạn hợp lý để sửa chữa 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. 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 nghiệm 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. 27.1. Nhà thầu phụ là tổ chức, cá nhân ký hợp đồng với nhà thầu để thực hiện các dịch vụ liên quan. 27. Nhà thầu

phụ

- 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).
- 27.3. Yêu cầu về nhà thầu phụ nêu tại E-**BDL**.
- 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.
- 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.
- 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.

28. Ưu đãi trong lựa chọn nhà thầu

28.1. Nguyên tắc ưu đãi:

- 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.
- 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.
- 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.
- 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.
- 28.2. Việc tính ưu đãi được thực hiện trong quá trình đánh giá E-HSDT để so sánh, xếp hạng E-HSDT:

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:

Công thức trực tiếp: D (%) = $G*/G \times 100\%$

Công thức gián tiếp: D (%) = $(G - C)/G \times 100\%$

Trong đó:

G*: Là chi phí sản xuất trong nước

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

C: Là giá trị của các chi phí nhập ngoại, không bao gồm thuế, phí liên quan đến nhập khẩu

D: Là tỷ lệ % chi phí sản xuất trong nước của thuốc $D \ge 30\%$ 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.

28.3. Cách tính ưu đãi được thực hiện theo quy định tại BDL.

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.

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.

29. Đánh giá E-HSDT

29.1. Bên mời thầu sẽ sử dụng phương pháp đánh giá theo quy định tại E-BDL để đánh giá các E-HSDT.

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.

29.3. Quy trình 1 (áp dụng đối với phương pháp "giá đánh giá" và "giá thấp nhất"):

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.

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.

- 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.
- 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**;
- 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.

Đối với mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, danh sách xếp hạng nhà thầu 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.

- 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. 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).
- 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.
- b) Bước 2: Đánh giá tính hợp lệ theo quy định tại điểm a Mục 29.3 E-CDNT.
- c) Bước 3: Đánh giá về năng lực và kinh nghiệm theo quy định tại điểm b Mục 29.3 E-CDNT.
- d) Bước 4: Đánh giá về kỹ thuật theo quy định tại điểm c Mục 29.3 E-CDNT.
- đ) Bước 5: Nhà thầu đáp ứng về mặt kỹ thuật sẽ được mời vào đối chiếu tài liệu.

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.

- 29.5. Nguyên tắc đánh giá E-HSDT:
- 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;
- 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 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;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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;
- 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.

30. Đối chiếu tài liệu

- 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:
- 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;
- 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...);

	c) Tài liệu khác liên quan đến việc chứng minh tư cách hợp lệ, năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu (nếu có). 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. 30.2. Nhà thầu có tài liệu đối chiếu phù hợp sẽ được xét duyệt trúng thầu.			
31. Điều kiện xét duyệt trúng thầu	Nhà thầu được xem xét, đề nghị trúng thầu khi đáp ứng đủ các điều kiện sau đây: 31.1. Có E-HSDT hợp lệ theo quy định tại Mục 1 Chương III; 31.2. Có năng lực và kinh nghiệm đáp ứng yêu cầu theo quy định tại Mục 2 Chương III; 31.3. Có đề xuất về kỹ thuật đáp ứng yêu cầu theo quy định tại Mục 3 Chương III;			
	31.4. Đáp ứng điều kiện theo quy định tại BDL ; 31.5. Ngoài ra, đối với mặt hàng thuốc trúng thầu phải đáp ứng các điều kiện sau đây: a) Giá đề nghị trúng thầu của từng mặt hàng thuốc không được cao hơn giá trong kế hoạch lựa chọn nhà thầ được người có thẩm quyền phê duyệt và tuân thủ các quy định khác về đấu thầu thuốc có liên quan. 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			
	theo quy định, cụ thể: - 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 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 dược 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. Trường hợp dự toán của gói thầu được phê duyệt (nếu có) thấp hơn hoặc cao hơn giá gói thầu được phê duyệt thì			
32. Hủy thầu	dự toán này sẽ thay thế giá gói thầu để làm cơ sở xét duyệt trúng thầu. 32.1. Các trường hợp hủy thầu bao gồm: a) Tất cả E-HSDT không đáp ứng được các yêu cầu của E-HSMT; 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;

- 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;
- d) Nhà thầu trúng thầu thực hiện hành vi bị cấm quy định tại Điều 16 của Luật Đấu thầu;
- 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.
- 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.
- 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.

33. Thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu

- 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:
- a) Thông tin về gói thầu:
- 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;
- Loại hợp đồng;
- Thời gian thực hiện gói thầu.
- b) Thông tin về nhà thầu trúng thầu:
- Mã số thuế;
- Tên nhà thầu;
- Giá dự thầu;

- Giá dự thầu sau giảm giá (nếu có); - 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. c) Danh sách nhà thầu không được lưa chon và tóm tắt về lý do không được lưa chon của từng nhà thầu. 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. 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. 34.1. Vào thời điểm trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung, Chủ đầu tư có quyền tăng hoặc giảm số lượng 34. Thay đổi số lượng thuốc 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 lê tăng, giảm khối lương thuốc không vươt quá 10%. 34.2. Tùy chọn mua thêm: 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. Phần công việc mua bổ sung phải tương tự với phần 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. Sau khi Chủ đầu tư đăng tải thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu, Bên mời thầu gửi thông báo chấp thuận E-35. 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

HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung

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.

36. Điều kiện ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung

- 36.1. Tại thời điểm ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung, E-HSDT của nhà thầu được lựa chọn còn hiệu lực. 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.
- 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

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.

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.

- 37.2. Nhà thầu không được hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng trong trường hợp sau đây:
- a) Từ chối thực hiện hợp đồng khi hợp đồng có hiệu lực;
- b) Vi phạm thỏa thuận trong hợp đồng;
- 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.

kiến nghị trong	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. 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 .	
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 Hướng Hóa

CDNT 1.2

Tên gói thầu: Gói thầu mua sắm thuốc Generic sử dụng năm 2025-2026 của Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa Tên dự án/dự toán mua sắm: Gói thầu mua sắm thuốc Generic sử dụng năm 2025-2026 của Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa 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

CDNT 2

Nguồn vốn: Nguồn quỹ bảo hiểm y tế, nguồn thu dịch vụ và các nguồn thu hợp pháp khác của Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa

CDNT 4.1

Bảo đảm cạnh tranh trong đấu thầu theo quy định như sau:

Nhà thầu tham dự thầu không có cổ phần hoặc vốn góp trên 30% với:

Chủ đầu tư: Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa

Địa chỉ chủ đầu tư: 269 Lê Duẩn- Thị trấn Khe Sanh, Thị trấn Khe Sanh, Huyện Hướng Hoá, Tỉnh Quảng Trị

Bên mời thầu: Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa

Địa chỉ bên mời thầu: 269 Lê Duẩn- Thị trấn Khe Sanh, Thị trấn Khe Sanh, Huyện Hướng Hoá, Tỉnh Quảng Trị

, 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.

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:

STT	Vai trò	Tên nhà thầu	Địa chỉ			
Không có dữ liệu						

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)

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.

- 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.

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.

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:

$$T\mathring{y}$$
 lệ sở hữu vốn = $\sum_{i=1}^{n} Xi x Yi$

Trong đó:

Xi: Tỷ lệ sở hữu vốn của tổ chức, cá nhân khác trong thành viên liên danh thứ i;

Yi: Tỷ lệ phần trăm (%) khối lượng công việc của thành viên liên danh thứ i trong thỏa thuận liên danh;

n: Số thành viên tham gia trong liên danh.

CDNT 4.2

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. Không áp dụng

CDNT 5.4

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.

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);

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);

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);

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.

CDNT 8.3

Hội nghị tiền đấu thầu: Không

CDNT 9

Chi phí nộp E-HSDT: 330.000 VND

CDNT 11.6

Nhà thầu phải nộp cùng với E-HSDT các tài liệu sau đây: 1. File thông tin nhà thầu gồm các thông tin:

- Tên nhà thầu trên hệ thống mạng đấu thầu quốc gia
- Mã định danh nhà thầu trên hệ thống mạng đấu thầu quốc gia
- Địa chỉ liên hệ.
- Điạ chỉ.
- Số điện thoại liên hệ của nhà thầu
- Mã số thuế.
- Đại diện hợp pháp.
- Chức vụ.
- Giấy uỷ quyền ký hợp đồng số ... ngày ... tháng ... năm (trường hợp được uỷ quyền).
- 2. Phụ lục Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật + Bảng điểm tổng hợp kỹ thuật của từng sản phẩm dự thầu do Nhà thầu tự đánh giá theo Mẫu số 15 Chương V-Phạm vi cung cấp có ký tên đóng dấu hợp pháp của nhà thầu (gửi kèm file Scan và file excel).
- 3. Bản cam kết về điều kiện giao hàng của nhà thầu (Mẫu số 16).
- 4. Các File đính kèm theo Mẫu số 09 khi đăng tải lên Hệ thống, phải đăng tải bằng bản gốc (được đóng dấu đỏ) hay bảng được chứng thực theo quy định của pháp luật (được đóng dấu đỏ).
- 5. Giấy phép lưu hành sản phẩm/giấy phép nhập khẩu của Bộ Y tế.
- 6. Tài liệu chứng minh Nhà thầu 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 (theo hướng dẫn tại Mục 1. Chương V Phạm vi cung cấp) để thực hiện đánh giá Mục 12. Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật.
- 7. Tài liệu công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP của cơ sở sản xuất thuốc mà nhà thầu dự thầu để đánh giá Mục 1 Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật.
- 8. Tài liệu chứng minh nguồn gốc Nguyên liệu (hoạt chất), để đánh giá Nguyên liệu (hoạt chất), theo Mục 6. Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật (Nếu có).
- 9. Tài liệu 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 để đánh giá Mục 7. Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật (Nếu có).
- 10. Tờ khai hàng hóa nhập khẩu của mặt hàng dự thầu để đánh giá Mục 10.2. Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật (trường hợp nhà

thầu là nhà nhập khẩu trực tiếp) (Nếu có).

- 11. Để được hưởng ưu đãi hàng sản xuất trong nước, Nhà thầu phải nộp đầy đủ tất cả các tài liệu chứng minh liên quan chi phí sản xuất trong nước theo các nội dung chi phí tại Mẫu số 06b (Nếu có).
- 12. Hợp đồng tương tự:
- 12.1 Nhà thầu cung cấp Hợp đồng và biên bản nghiệm thu thanh lý
- + Nếu hợp đồng nghiệm thu thanh lý có ủy quyền cho Phó Giám đốc, kế toán trưởng ký thì Nhà thầu phải cung cấp giấy ủy quyền.
- + Nếu hợp đồng cung cấp có thành viên liên doanh thì phải đính kèm bản thỏa thuận liên doanh, liên kết để xác định phần trăm giá trị thực hiện hợp đồng tương tự.
- 12.2 Trường hợp Nhà thầu chứng minh bằng hóa đơn bán hàng thì có 2 trường hợp sau:
- Đối với hóa đơn điện tử: thì nhà thầu cung cấp bản chụp có đóng dấu xác nhận của nhà thầu.
- Đối với hóa đơn khác: nhà thầu khi đăng tải lên Hệ thống, phải đăng tải bằng bản gốc (được đóng dấu đỏ)
- * Khi chứng minh bằng hóa đơn nhà thầu đính kèm bảng kê chi tiết hóa đơn mà nhà thầu cung cấp, Nhà thầu chịu trách nhiệm trước pháp luật về các hóa đơn đã cung cấp cho bên mời thầu, đảm bảo tính trung thực.
- 13. Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp, giấy chứng nhận đăng ký hợp tác xã, liên hiệp hợp tác xã, tổ hợp tác.
- 14. Xác nhận đăng ký thông tin trên hệ thống mạng đấu thầu Quốc gia.
- 15. Văn bản cam kết đảm bảo cung ứng thuốc theo yêu cầu của E-HSMT và thẻ kho tương ứng 03 tháng theo tiến độ cung ứng được ghi trong E-HSMT với trường hợp mặt hàng thuốc tham dự thầu có giấy đăng ký lưu hành hoặc giấy phép nhập khẩu hoặc giấy phép GMP (phù hợp với nhóm TCKT) hết hạn hiệu lực trước thời điểm đóng thầu.

Ngoài ra, nhà thầu nộp kèm các tài liệu khác theo yêu cầu của E-HSMT.

CDNT 13.5

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) thuốc 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 dược:

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 được 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.

- 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;
- 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 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;
- 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.

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.

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:

STT	Mã phần (lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất/ Tên thành phần thuốc	Giá ước tính từng phần gói thầu (VND)	Số tiền đảm bảo dự thầu từng phần (VND)
1	PP2500314018	G1N1.001	Allopurinol	2.500.000	37.500
2	PP2500314019	G1N1.002	Allopurinol	7.875.000	118.125
3	PP2500314020	G1N1.003	Aminophylin	3.500.000	52.500
4	PP2500314021	G1N1.004	Amoxicilin	24.000.000	360.000
5	PP2500314022	G1N1.005	Amoxicilin	71.700.000	1.075.500
6	PP2500314023	G1N1.006	Cetirizin	40.000.000	600.000
7	PP2500314024	G1N1.007	Colchicin	16.200.000	243.000
8	PP2500314025	G1N1.008	Diazepam	1.890.000	28.350
9	PP2500314026	G1N1.009	Diclofenac	2.970.000	44.550
10	PP2500314027	G1N1.010	Diosmin + Hesperidin	7.875.000	118.125
11	PP2500314028	G1N1.011	Dydrogesteron	11.592.000	173.880
12	PP2500314029	G1N1.012	Ephedrin	5.775.000	86.625
13	PP2500314030	G1N1.013	Felodipin	56.000.000	840.000
14	PP2500314031	G1N1.014	Fentanyl	1.800.000	27.000
15	PP2500314032	G1N1.015	Insulin người trộn, hỗn hợp	7.550.000	113.250
16	PP2500314033	G1N1.016	Ketamin	653.600	9.804
17	PP2500314034	G1N1.017	Lidocain + epinephrin	2.322.600	34.839

			(adrenalin)		
18	PP2500314035	G1N1.018	Lidocain hydroclorid	1.113.000	16.695
19	PP2500314036	G1N1.019	Methyl prednisolon	129.500.000	1.942.500
20	PP2500314037	G1N1.020	Midazolam	2.050.000	30.750
21	PP2500314038	G1N1.021	Morphin	69.982.500	1.049.737,5
22	PP2500314039	G1N1.022	N-Acetylcystein	15.940.000	239.100
23	PP2500314040	G1N1.023	Ofloxacin	26.450.000	396.750
24	PP2500314041	G1N1.024	Omeprazol	43.942.500	659.137,5
25	PP2500314042	G1N1.025	Oxytocin	24.750.000	371.250
26	PP2500314043	G1N1.026	Paracetamol	29.250.000	438.750
27	PP2500314044	G1N1.027	Paracetamol	35.750.000	536.250
28	PP2500314045	G1N1.028	Pethidin hydroclorid	585.000	8.775
29	PP2500314046	G1N1.029	Propofol	640.000	9.600
30	PP2500314047	G1N1.030	Sevofluran	10.664.850	159.972,75
31	PP2500314048	G1N1.031	Tobramycin	23.999.400	359.991
32	PP2500314049	G1N2.032	Acid amin	11.499.600	172.494
33	PP2500314050	G1N2.033	Alpha chymotrypsin	23.700.000	355.500
34	PP2500314051	G1N2.034	Amitriptylin HCl	350.000	5.250
35	PP2500314052	G1N2.035	Ampicilin + Sulbactam	144.000.000	2.160.000
36	PP2500314053	G1N2.036	Calci Carbonat + Vitamin D3	13.940.000	209.100

37	PP2500314054	G1N2.037	Calci carbonat + vitamin D3	39.000.000	585.000
38	PP2500314055	G1N2.038	Cefaclor	203.500.000	3.052.500
39	PP2500314056	G1N2.039	Cefadroxil	42.000.000	630.000
40	PP2500314057	G1N2.040	Cefadroxil	66.000.000	990.000
41	PP2500314058	G1N2.041	Cefixim	37.492.500	562.387,5
42	PP2500314059	G1N2.042	Cefmetazol	45.500.000	682.500
43	PP2500314060	G1N2.043	Cefradin	257.250.000	3.858.750
44	PP2500314061	G1N2.044	Ceftizoxim	42.000.000	630.000
45	PP2500314062	G1N2.045	Dioctahedral smectit	39.000.000	585.000
46	PP2500314063	G1N2.046	Diosmin	12.183.750	182.756,25
47	PP2500314064	G1N2.047	Eprazinon	15.662.500	234.937,5
48	PP2500314065	G1N2.048	Glibenclamid + metformin	36.750.000	551.250
49	PP2500314066	G1N2.049	Glibenclamid + metformin	46.200.000	693.000
50	PP2500314067	G1N2.050	Glipizid	29.500.000	442.500
51	PP2500314068	G1N2.051	Glucosamin	7.000.000	105.000
52	PP2500314069	G1N2.052	Levomepromazin	4.200.000	63.000
53	PP2500314070	G1N2.053	Mebendazol	1.250.000 18.750	
54	PP2500314071	G1N2.054	Methyl prednisolon	93.761.500	1.406.422,5
55	PP2500314072	G1N2.055	Methyl prednisolon	33.725.000	505.875

56	PP2500314073	G1N2.056	Metronidazol + neomycin + nystatin	12.000.000	180.000
57	PP2500314074	G1N2.057	Mupirocin	5.625.000	84.375
58	PP2500314075	G1N2.058	Natri clorid + kali clorid + natri citrat + glucose khan	31.500.000	472.500
59	PP2500314076	G1N2.059	Nhũ dịch lipid	3.000.000	45.000
60	PP2500314077	G1N2.060	Ofloxacin	94.500.000	1.417.500
61	PP2500314078	G1N2.061	Paracetamol + Methocarbamol	22.875.000	343.125
62	PP2500314079	G1N2.062	Salbutamol sulfat	7.320.000	109.800
63	PP2500314080	G1N2.063	Salicylic acid + betamethason dipropionat	23.750.000	356.250
64	PP2500314081	G1N2.064	Spiramycin + Metronidazol	27.000.000	405.000
65	PP2500314082	G1N2.065	Trihexyphenidyl hydroclorid	75.000	1.125
66	PP2500314083	G1N2.066	Valproat natri	42.000.000	630.000
67	PP2500314084	G1N2.067	Vitamin B6 + Magnesi lactat	44.550.000	668.250
68	PP2500314085	G1N3.068	Amoxicilin	28.750.000	431.250
69	PP2500314086	G1N3.069	Atenolol	1.040.000	15.600
70	PP2500314087	G1N3.070	Azithromycin	8.550.000	128.250
71	PP2500314088	G1N3.071	Carbocistein	7.000.000	105.000

72	PP2500314089	G1N3.072	Cefaclor	54.000.000	810.000
73	PP2500314090	G1N3.073	Cefadroxil	52.000.000	780.000
74	PP2500314091	G1N3.074	Cefalexin	81.900.000	1.228.500
75	PP2500314092	G1N3.075	Cefalexin	82.500.000	1.237.500
76	PP2500314093	G1N3.076	Celecoxib	12.000.000	180.000
77	PP2500314094	G1N3.077	Clarithromycin	5.125.000	76.875
78	PP2500314095	G1N3.078	Desloratadine	16.800.000	252.000
79	PP2500314096	G1N3.079	Drotaverin clohydrat	13.125.000	196.875
80	PP2500314097	G1N3.080	Glibenclamid + metformin	70.400.000	1.056.000
81	PP2500314098	G1N3.081	Gliclazid + metformin	95.000.000	1.425.000
82	PP2500314099	G1N3.082	Kali clorid	200.000	3.000
83	PP2500314100	G1N3.083	Metformin	7.180.000	107.700
84	PP2500314101	G1N3.084	Methyl prednisolon	57.850.000	867.750
85	PP2500314102	G1N3.085	Nifedipin	5.040.000	75.600
86	PP2500314103	G1N3.086	Paracetamol	48.510.000	727.650
87	PP2500314104	G1N3.087	Paracetamol	30.000.000	450.000
88	PP2500314105	G1N3.088	Tenofovir (TDF)	2.900.000	43.500
89	PP2500314106	G1N4.089	Acetylsalicylic acid	220.500	3.307,5
90	PP2500314107	G1N4.090	Aciclovir	2.497.500	37.462,5
91	PP2500314108	G1N4.091	Aciclovir	1.050.000	15.750

92	PP2500314109	G1N4.092	Alphachymotrypsin	4.200.000	63.000
93	PP2500314110	G1N4.093	Ambroxol	9.975.000	149.625
94	PP2500314111	G1N4.094	Amiodaron hydroclorid	1.800.000	27.000
95	PP2500314112	G1N4.095	Amlodipin	25.200.000	378.000
96	PP2500314113	G1N4.096	Atropin	438.000	6.570
97	PP2500314114	G1N4.097	Bacillus clausii	60.000.000	900.000
98	PP2500314115	G1N4.098	Bacillus subtilis	81.000.000	1.215.000
99	PP2500314116	G1N4.099	Bacilus subtilis	15.000.000	225.000
100	PP2500314117	G1N4.100	Bromhexin hydroclorid	6.300.000	94.500
101	PP2500314118	G1N4.101	Budesonid	18.000.000	270.000
102	PP2500314119	G1N4.102	Calci lactat gluconat + Calci carbonat	16.065.000	240.975
103	PP2500314120	G1N4.103	Carbamazepin	16.240.000	243.600
104	PP2500314121	G1N4.104	Carbetocin	6.920.000	103.800
105	PP2500314122	G1N4.105	Cefepim	67.650.000	1.014.750
106	PP2500314123	G1N4.106	Cefoperazon + Sulbactam	50.000.000	750.000
107	PP2500314124	G1N4.107	Cefradin	38.625.000	579.375
108	PP2500314125	G1N4.108	Ceftizoxim	77.400.000	1.161.000
109	PP2500314126	G1N4.109	Chlorpheniramin (hydrogen maleat)	3.525.000	52.875
110	PP2500314127	G1N4.110	Clorpromazin	8.925.000	133.875
111	PP2500314128	G1N4.111	Cloxacilin	81.900.000	1.228.500

112	PP2500314129	G1N4.112	Dexamethason	54.000	810
113	PP2500314130	G1N4.113	Dexclorpheniramin maleat	2.835.000	42.525
114	PP2500314131	G1N4.114	Diazepam	450.000	6.750
115	PP2500314132	G1N4.115	Diclofenac	315.000	4.725
116	PP2500314133	G1N4.116	Digoxin	195.000	2.925
117	PP2500314134	G1N4.117	Diosmectit	14.700.000	220.500
118	PP2500314135	G1N4.118	Diphenhydramin	1.200.000	18.000
119	PP2500314136	G1N4.119	Epinephrin (adrenalin)	1.275.000	19.125
120	PP2500314137	G1N4.120	Erythromycin	21.875.000	328.125
121	PP2500314138	G1N4.121	Esomeprazol	2.541.000	38.115
122	PP2500314139	G1N4.122	Gentamicin	450.000	6.750
123	PP2500314140	G1N4.123	Glimepirid + metformin	50.000.000	750.000
124	PP2500314141	G1N4.124	Glycerol	3.465.000	51.975
125	PP2500314142	G1N4.125	Glyceryl trinitrat (Nitroglycerin)	1.000.000	15.000
126	PP2500314143	G1N4.126	Huyết thanh kháng uốn ván (SAT)	13.940.800	209.112
127	PP2500314144	G1N4.127	Hyoscin butylbromid	11.025.000	165.375
128	PP2500314145	G1N4.128	Kem gluconat	25.650.000	384.750
129	PP2500314146	G1N4.129	Lactulose	6.600.000	99.000
130	PP2500314147	G1N4.130	Levofloxacin	15.000.000	225.000
131	PP2500314148	G1N4.131	Lidocain hydroclorid	1.837.500	27.562,5

132	PP2500314149	G1N4.132	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd	60.060.000	900.900
133	PP2500314150	G1N4.133	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd	55.000.000	825.000
134	PP2500314151	G1N4.134	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd + Simethicon	37.455.000	561.825
135	PP2500314152	G1N4.135	Magnesi hydroxyd + nhôm hydroxyd + simethicon	36.250.000	543.750
136	PP2500314153	G1N4.136	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd + Simethicon	37.275.000	559.125
137	PP2500314154	G1N4.137	Manitol	210.000	3.150
138	PP2500314155	G1N4.138	Methyl prednisolon	36.750.000	551.250
139	PP2500314156	G1N4.139	Metoclopramid	360.000	5.400
140	PP2500314157	G1N4.140	Midazolam	787.500	11.812,5
141	PP2500314158	G1N4.141	Misoprostol	11.550.000	173.250
142	PP2500314159	G1N4.142	Morphin	17.500.000	262.500
143	PP2500314160	G1N4.143	N-acetylcystein	32.000.000	480.000
144	PP2500314161	G1N4.144	Natri clorid + Kali clorid + Natri citrat dihydrat + Glucose khan + Kēm (dưới dạng Kēm gluconat)	48.125.000	721.875

145	PP2500314162	G1N4.145	Natri clorid + kali clorid + natri citrat + glucose khan	59.150.000	887.250
146	PP2500314163	G1N4.146	Neomycin + polymycin B + dexamethason	5.550.000	83.250
147	PP2500314164	G1N4.147	Nicardipin	4.200.000	63.000
148	PP2500314165	G1N4.148	Ofloxacin	2.130.000	31.950
149	PP2500314166	G1N4.149	Oxytocin	4.480.000	67.200
150	PP2500314167	G1N4.150	Oxytocin	12.978.000	194.670
151	PP2500314168	G1N4.151	Papaverin hydroclorid	3.875.000	58.125
152	PP2500314169	G1N4.152	Paracetamol	42.000.000	630.000
153	PP2500314170	G1N4.153	Paracetamol	78.750.000	1.181.250
154	PP2500314171	G1N4.154	Paracetamol + Chlorpheniramin	36.750.000	551.250
155	PP2500314172	G1N4.155	Phytomenadion (vitamin K1)	3.675.000	55.125
156	PP2500314173	G1N4.156	Pravastatin	34.650.000	519.750
157	PP2500314174	G1N4.157	Pravastatin natri	50.715.000	760.725
158	PP2500314175	G1N4.158	Ramipril	24.937.500	374.062,5
159	PP2500314176	G1N4.159	Ringer lactat	21.000.000	315.000
160	PP2500314177	G1N4.160	Rocuronium bromid	1.025.000	15.375
161	PP2500314178	G1N4.161	Rocuronium bromid	922.500	13.837,5
162	PP2500314179	G1N4.162	Salbutamol + Ipratropium	12.600.000	189.000

163	PP2500314180	G1N4.163	Salbutamol sulfat	4.851.000	72.765
164	PP2500314181	G1N4.164	Salbutamol sulfat	7.500.000	112.500
165	PP2500314182	G1N4.165	Sắt Fumarat+ Acid folic	15.120.000	226.800
166	PP2500314183	G1N4.166	Sắt sulfat + Acid folic	20.000.000	300.000
167	PP2500314184	G1N4.167	Sulfadiazin bac	2.257.500	33.862,5
168	PP2500314185	G1N4.168	Sulfamethoxazol + trimethoprim	37.500.000	562.500
169	PP2500314186	G1N4.169	Sulfamethoxazol + trimethoprim	3.585.000	53.775
170	PP2500314187	G1N4.170	Terbutalin sulfat	1.325.000	19.875
171	PP2500314188	G1N4.171	Tobramycin + Dexamethason	21.000.000	315.000
172	PP2500314189	G1N4.172	Tranexamic acid	201.750	3.026,25
173	PP2500314190	G1N4.173	Tranexamic acid	2.100.000	31.500
174	PP2500314191	G1N4.174	Valproat natri	51.744.000	776.160
175	PP2500314192	G1N4.175	Vitamin B1 + B6 + B12	9.960.000	149.400
176	PP2500314193	G1N4.176	Vitamin B1 + Vitamin B6 + Vitamin B12	111.300.000	1.669.500
177	PP2500314194	G1N5.177	Diazepam	787.500	11.812,5
178	PP2500314195	G1N5.178	Dopamin hydroclorid	587.500	8.812,5
179	PP2500314196	G1N5.179	Fentanyl (dưới dạng fentanyl citrat)	2.200.000	33.000

	74.973.162,75				
185	PP2500314202	G1N5.185	Vitamin B1 + B6 + B12	33.750.000	506.250
184	PP2500314201	G1N5.184	Phenobarbital	441.000	6.615
183	PP2500314200	G1N5.183	Metronidazol + neomycin sulphate + nystatin	10.800.000	162.000
182	PP2500314199	G1N5.182	Lidocain + epinephrin (adrenalin)	220.500	3.307,5
181	PP2500314198	G1N5.181	Insulin người trộn, hỗn hợp	10.580.000	158.700
180	PP2500314197	G1N5.180	Gliclazid + metformin	192.000.000	2.880.000

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 liên danh trong thời hạn 02 năm kể từ lần cuối cùng thực hiện hành vi này.

- Thời gian có hiệu lực của bảo đảm dự thầu: ≥ 150 ngày

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

Cách tính ưu đãi:

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;

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%.

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;

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%.

CDNT 29.1

Phương pháp đánh giá E-HSDT:

- a) Đánh giá về năng lực và kinh nghiệm: sử dụng tiêu chí đạt/không đạt
- b) Đánh giá về kĩ thuật: áp dụng phương pháp chấm điểm
- c) Đánh giá về tài chính: Phương pháp giá thấp nhất

CDNT 29.3

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 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.

CDNT 34.1

Tỷ lệ tăng khối lượng tối đa là: 10%

Tỷ lệ giảm khối lượng tối đa là: 10%

CDNT 34.2

Tùy chọn mua thêm: Có áp dụng

Tỷ lệ tùy chọn mua thêm tối đa là: 30%

File đính kèm:

CDNT 38

- Người có thẩm quyền: Nguyễn Việt Đức
- + Địa chỉ: Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa; 269 Lê Duẩn, thị trấn Khe Sanh, huyện Hướng Hóa, tỉnh Quảng Trị
- + E-mail: khoaduocvttbythh@gmail.com
- Bộ phận thường trực giúp việc Chủ tịch Hội đồng tư vấn:
- + Địa chỉ: Bệnh viện đa khoa Hướng Hóa; 269 Lê Duẩn, thị trấn Khe Sanh, huyện Hướng Hóa, tỉnh Quảng Trị
- + E-mail: khoaduocvttbythh@gmail.com

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.
 - 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.

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.

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 phần 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 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". 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 tiể	êu chí năng lực và kinh nghiệm	Các y	êu cầu cần tu	ân thủ	Tài liệu cần	
TT	Mô tả	Yêu cầu	Nhà thầu	Nhà thầu	Nhà thầu liên danh		
			độc lập	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 chí	nh					
3.1	Kết quả hoạt động tài chính	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	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) của 3 (4) năm tài chính gần nhất so với	Phải thỏa mãn yêu	Phải thỏa mãn yêu	Không áp dụng	Báo cáo tài chính, Mẫu số	

	hằng năm (không bao gồm thuế VAT)	thời điểm đóng thầu của nhà thầu có giá trị tối thiểu quy định tại bảng số $X^{(5)}$	cầu này	cầu này		09
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 ⁽⁶⁾ trong khoảng thời gian kể từ ngày 01 tháng 01 năm 2022 ⁽⁷⁾ đến thời điểm đóng thầu. Trong đó hợp đồng tương tự là: - Có tính chất tương tự quy định tại bảng số X ⁽⁸⁾ - 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:
- Tò 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 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 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)

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
1	PP2500314018	Allopurinol	2.500.000	3.562.500	1.750.000
2	PP2500314019	Allopurinol	7.875.000	11.221.875	5.512.500
3	PP2500314020	Aminophylin	3.500.000	4.987.500	2.450.000
4	PP2500314021	Amoxicilin	24.000.000	34.200.000	16.800.000
5	PP2500314022	Amoxicilin	71.700.000	102.172.500	50.190.000
6	PP2500314023	Cetirizin	40.000.000	57.000.000	28.000.000
7	PP2500314024	Colchicin	16.200.000	23.085.000	11.340.000
8	PP2500314025	Diazepam	1.890.000	2.693.250	1.323.000
9	PP2500314026	Diclofenac	2.970.000	4.232.250	2.079.000
10	PP2500314027	Diosmin + Hesperidin	7.875.000	11.221.875	5.512.500
11	PP2500314028	Dydrogesteron	11.592.000	16.518.600	8.114.400
12	PP2500314029	Ephedrin	5.775.000	8.229.375	4.042.500
13	PP2500314030	Felodipin	56.000.000	79.800.000	39.200.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
14	PP2500314031	Fentanyl	1.800.000	2.565.000	1.260.000
15	PP2500314032	Insulin người trộn, hỗn hợp	7.550.000	10.758.750	5.285.000
16	PP2500314033	Ketamin	653.600	931.380	457.520
17	PP2500314034	Lidocain + epinephrin (adrenalin)	2.322.600	3.309.705	1.625.820
18	PP2500314035	Lidocain hydroclorid	1.113.000	1.586.025	779.100
19	PP2500314036	Methyl prednisolon	129.500.000	184.537.500	90.650.000
20	PP2500314037	Midazolam	2.050.000	2.921.250	1.435.000
21	PP2500314038	Morphin	69.982.500	99.725.062,5	48.987.750
22	PP2500314039	N-Acetylcystein	15.940.000	22.714.500	11.158.000
23	PP2500314040	Ofloxacin	26.450.000	37.691.250	18.515.000
24	PP2500314041	Omeprazol	43.942.500	62.618.062,5	30.759.750
25	PP2500314042	Oxytocin	24.750.000	35.268.750	17.325.000
26	PP2500314043	Paracetamol	29.250.000	41.681.250	20.475.000
27	PP2500314044	Paracetamol	35.750.000	50.943.750	25.025.000
28	PP2500314045	Pethidin hydroclorid	585.000	833.625	409.500
29	PP2500314046	Propofol	640.000	912.000	448.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
30	PP2500314047	Sevofluran	10.664.850	15.197.411,25	7.465.395
31	PP2500314048	Tobramycin	23.999.400	34.199.145	16.799.580
32	PP2500314049	Acid amin	11.499.600	16.386.930	8.049.720
33	PP2500314050	Alpha chymotrypsin	23.700.000	33.772.500	16.590.000
34	PP2500314051	Amitriptylin HCl	350.000	498.750	245.000
35	PP2500314052	Ampicilin + Sulbactam	144.000.000	205.200.000	100.800.000
36	PP2500314053	Calci Carbonat + Vitamin D3	13.940.000	19.864.500	9.758.000
37	PP2500314054	Calci carbonat + vitamin D3	39.000.000	55.575.000	27.300.000
38	PP2500314055	Cefaclor	203.500.000	289.987.500	142.450.000
39	PP2500314056	Cefadroxil	42.000.000	59.850.000	29.400.000
40	PP2500314057	Cefadroxil	66.000.000	94.050.000	46.200.000
41	PP2500314058	Cefixim	37.492.500	53.426.812,5	26.244.750
42	PP2500314059	Cefmetazol	45.500.000	64.837.500	31.850.000
43	PP2500314060	Cefradin	257.250.000	366.581.250	180.075.000
44	PP2500314061	Ceftizoxim	42.000.000	59.850.000	29.400.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
45	PP2500314062	Dioctahedral smectit	39.000.000	55.575.000	27.300.000
46	PP2500314063	Diosmin	12.183.750	17.361.843,75	8.528.625
47	PP2500314064	Eprazinon	15.662.500	22.319.062,5	10.963.750
48	PP2500314065	Glibenclamid + metformin	36.750.000	52.368.750	25.725.000
49	PP2500314066	Glibenclamid + metformin	46.200.000	65.835.000	32.340.000
50	PP2500314067	Glipizid	29.500.000	42.037.500	20.650.000
51	PP2500314068	Glucosamin	7.000.000	9.975.000	4.900.000
52	PP2500314069	Levomepromazin	4.200.000	5.985.000	2.940.000
53	PP2500314070	Mebendazol	1.250.000	1.781.250	875.000
54	PP2500314071	Methyl prednisolon	93.761.500	133.610.137,5	65.633.050
55	PP2500314072	Methyl prednisolon	33.725.000	48.058.125	23.607.500
56	PP2500314073	Metronidazol + neomycin + nystatin	12.000.000	17.100.000	8.400.000
57	PP2500314074	Mupirocin	5.625.000	8.015.625	3.937.500
58	PP2500314075	Natri clorid + kali clorid + natri citrat +	31.500.000	44.887.500	22.050.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
		glucose khan			
59	PP2500314076	Nhũ dịch lipid	3.000.000	4.275.000	2.100.000
60	PP2500314077	Ofloxacin	94.500.000	134.662.500	66.150.000
61	PP2500314078	Paracetamol + Methocarbamol	22.875.000	32.596.875	16.012.500
62	PP2500314079	Salbutamol sulfat	7.320.000	10.431.000	5.124.000
63	PP2500314080	Salicylic acid + betamethason dipropionat	23.750.000	33.843.750	16.625.000
64	PP2500314081	Spiramycin + Metronidazol	27.000.000	38.475.000	18.900.000
65	PP2500314082	Trihexyphenidyl hydroclorid	75.000	106.875	52.500
66	PP2500314083	Valproat natri	42.000.000	59.850.000	29.400.000
67	PP2500314084	Vitamin B6 + Magnesi lactat	44.550.000	63.483.750	31.185.000
68	PP2500314085	Amoxicilin	28.750.000	40.968.750	20.125.000
69	PP2500314086	Atenolol	1.040.000	1.482.000	728.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
70	PP2500314087	Azithromycin	8.550.000	12.183.750	5.985.000
71	PP2500314088	Carbocistein	7.000.000	9.975.000	4.900.000
72	PP2500314089	Cefaclor	54.000.000	76.950.000	37.800.000
73	PP2500314090	Cefadroxil	52.000.000	74.100.000	36.400.000
74	PP2500314091	Cefalexin	81.900.000	116.707.500	57.330.000
75	PP2500314092	Cefalexin	82.500.000	117.562.500	57.750.000
76	PP2500314093	Celecoxib	12.000.000	17.100.000	8.400.000
77	PP2500314094	Clarithromycin	5.125.000	7.303.125	3.587.500
78	PP2500314095	Desloratadine	16.800.000	23.940.000	11.760.000
79	PP2500314096	Drotaverin clohydrat	13.125.000	18.703.125	9.187.500
80	PP2500314097	Glibenclamid + metformin	70.400.000	100.320.000	49.280.000
81	PP2500314098	Gliclazid + metformin	95.000.000	135.375.000	66.500.000
82	PP2500314099	Kali clorid	200.000	285.000	140.000
83	PP2500314100	Metformin	7.180.000	10.231.500	5.026.000
84	PP2500314101	Methyl prednisolon	57.850.000	82.436.250	40.495.000
85	PP2500314102	Nifedipin	5.040.000	7.182.000	3.528.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
86	PP2500314103	Paracetamol	48.510.000	69.126.750	33.957.000
87	PP2500314104	Paracetamol	30.000.000	42.750.000	21.000.000
88	PP2500314105	Tenofovir (TDF)	2.900.000	4.132.500	2.030.000
89	PP2500314106	Acetylsalicylic acid	220.500	314.212,5	154.350
90	PP2500314107	Aciclovir	2.497.500	3.558.937,5	1.748.250
91	PP2500314108	Aciclovir	1.050.000	1.496.250	735.000
92	PP2500314109	Alphachymotrypsin	4.200.000	5.985.000	2.940.000
93	PP2500314110	Ambroxol	9.975.000	14.214.375	6.982.500
94	PP2500314111	Amiodaron hydroclorid	1.800.000	2.565.000	1.260.000
95	PP2500314112	Amlodipin	25.200.000	35.910.000	17.640.000
96	PP2500314113	Atropin	438.000	624.150	306.600
97	PP2500314114	Bacillus clausii	60.000.000	85.500.000	42.000.000
98	PP2500314115	Bacillus subtilis	81.000.000	115.425.000	56.700.000
99	PP2500314116	Bacilus subtilis	15.000.000	21.375.000	10.500.000
100	PP2500314117	Bromhexin hydroclorid	6.300.000	8.977.500	4.410.000
101	PP2500314118	Budesonid	18.000.000	25.650.000	12.600.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
102	PP2500314119	Calci lactat gluconat + Calci carbonat	16.065.000	22.892.625	11.245.500
103	PP2500314120	Carbamazepin	16.240.000	23.142.000	11.368.000
104	PP2500314121	Carbetocin	6.920.000	9.861.000	4.844.000
105	PP2500314122	Cefepim	67.650.000	96.401.250	47.355.000
106	PP2500314123	Cefoperazon + Sulbactam	50.000.000	71.250.000	35.000.000
107	PP2500314124	Cefradin	38.625.000	55.040.625	27.037.500
108	PP2500314125	Ceftizoxim	77.400.000	110.295.000	54.180.000
109	PP2500314126	Chlorpheniramin (hydrogen maleat)	3.525.000	5.023.125	2.467.500
110	PP2500314127	Clorpromazin	8.925.000	12.718.125	6.247.500
111	PP2500314128	Cloxacilin	81.900.000	116.707.500	57.330.000
112	PP2500314129	Dexamethason	54.000	76.950	37.800
113	PP2500314130	Dexclorpheniramin maleat	2.835.000	4.039.875	1.984.500
114	PP2500314131	Diazepam	450.000	641.250	315.000
115	PP2500314132	Diclofenac	315.000	448.875	220.500

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
116	PP2500314133	Digoxin	195.000	277.875	136.500
117	PP2500314134	Diosmectit	14.700.000	20.947.500	10.290.000
118	PP2500314135	Diphenhydramin	1.200.000	1.710.000	840.000
119	PP2500314136	Epinephrin (adrenalin)	1.275.000	1.816.875	892.500
120	PP2500314137	Erythromycin	21.875.000	31.171.875	15.312.500
121	PP2500314138	Esomeprazol	2.541.000	3.620.925	1.778.700
122	PP2500314139	Gentamicin	450.000	641.250	315.000
123	PP2500314140	Glimepirid + metformin	50.000.000	71.250.000	35.000.000
124	PP2500314141	Glycerol	3.465.000	4.937.625	2.425.500
125	PP2500314142	Glyceryl trinitrat (Nitroglycerin)	1.000.000	1.425.000	700.000
126	PP2500314143	Huyết thanh kháng uốn ván (SAT)	13.940.800	19.865.640	9.758.560
127	PP2500314144	Hyoscin butylbromid	11.025.000	15.710.625	7.717.500
128	PP2500314145	Kem gluconat	25.650.000	36.551.250	17.955.000
129	PP2500314146	Lactulose	6.600.000	9.405.000	4.620.000
130	PP2500314147	Levofloxacin	15.000.000	21.375.000	10.500.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
131	PP2500314148	Lidocain hydroclorid	1.837.500	2.618.437,5	1.286.250
132	PP2500314149	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd	60.060.000	85.585.500	42.042.000
133	PP2500314150	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd	55.000.000	78.375.000	38.500.000
134	PP2500314151	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd + Simethicon	37.455.000	53.373.375	26.218.500
135	PP2500314152	Magnesi hydroxyd + nhôm hydroxyd + simethicon	36.250.000	51.656.250	25.375.000
136	PP2500314153	Magnesi hydroxyd + Nhôm hydroxyd + Simethicon	37.275.000	53.116.875	26.092.500
137	PP2500314154	Manitol	210.000	299.250	147.000
138	PP2500314155	Methyl prednisolon	36.750.000	52.368.750	25.725.000
139	PP2500314156	Metoclopramid	360.000	513.000	252.000
140	PP2500314157	Midazolam	787.500	1.122.187,5	551.250
141	PP2500314158	Misoprostol	11.550.000	16.458.750	8.085.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
142	PP2500314159	Morphin	17.500.000	24.937.500	12.250.000
143	PP2500314160	N-acetylcystein	32.000.000	45.600.000	22.400.000
144	PP2500314161	Natri clorid + Kali clorid + Natri citrat dihydrat + Glucose khan + Kem (dưới dạng Kem gluconat)	48.125.000	68.578.125	33.687.500
145	PP2500314162	Natri clorid + kali clorid + natri citrat + glucose khan	59.150.000	84.288.750	41.405.000
146	PP2500314163	Neomycin + polymycin B + dexamethason	5.550.000	7.908.750	3.885.000
147	PP2500314164	Nicardipin	4.200.000	5.985.000	2.940.000
148	PP2500314165	Ofloxacin	2.130.000	3.035.250	1.491.000
149	PP2500314166	Oxytocin	4.480.000	6.384.000	3.136.000
150	PP2500314167	Oxytocin	12.978.000	18.493.650	9.084.600
151	PP2500314168	Papaverin hydroclorid	3.875.000	5.521.875	2.712.500
152	PP2500314169	Paracetamol	42.000.000	59.850.000	29.400.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
153	PP2500314170	Paracetamol	78.750.000	112.218.750	55.125.000
154	PP2500314171	Paracetamol + Chlorpheniramin	36.750.000	52.368.750	25.725.000
155	PP2500314172	Phytomenadion (vitamin K1)	3.675.000	5.236.875	2.572.500
156	PP2500314173	Pravastatin	34.650.000	49.376.250	24.255.000
157	PP2500314174	Pravastatin natri	50.715.000	72.268.875	35.500.500
158	PP2500314175	Ramipril	24.937.500	35.535.937,5	17.456.250
159	PP2500314176	Ringer lactat	21.000.000	29.925.000	14.700.000
160	PP2500314177	Rocuronium bromid	1.025.000	1.460.625	717.500
161	PP2500314178	Rocuronium bromid	922.500	1.314.562,5	645.750
162	PP2500314179	Salbutamol + Ipratropium	12.600.000	17.955.000	8.820.000
163	PP2500314180	Salbutamol sulfat	4.851.000	6.912.675	3.395.700
164	PP2500314181	Salbutamol sulfat	7.500.000	10.687.500	5.250.000
165	PP2500314182	Sắt Fumarat+ Acid folic	15.120.000	21.546.000	10.584.000
166	PP2500314183	Sắt sulfat + Acid folic	20.000.000	28.500.000	14.000.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
167	PP2500314184	Sulfadiazin bạc	2.257.500	3.216.937,5	1.580.250
168	PP2500314185	Sulfamethoxazol + trimethoprim	37.500.000	53.437.500	26.250.000
169	PP2500314186	Sulfamethoxazol + trimethoprim	3.585.000	5.108.625	2.509.500
170	PP2500314187	Terbutalin sulfat	1.325.000	1.888.125	927.500
171	PP2500314188	Tobramycin + Dexamethason	21.000.000	29.925.000	14.700.000
172	PP2500314189	Tranexamic acid	201.750	287.493,75	141.225
173	PP2500314190	Tranexamic acid	2.100.000	2.992.500	1.470.000
174	PP2500314191	Valproat natri	51.744.000	73.735.200	36.220.800
175	PP2500314192	Vitamin B1 + B6 + B12	9.960.000	14.193.000	6.972.000
176	PP2500314193	Vitamin B1 + Vitamin B6 + Vitamin B12	111.300.000	158.602.500	77.910.000
177	PP2500314194	Diazepam	787.500	1.122.187,5	551.250
178	PP2500314195	Dopamin hydroclorid	587.500	837.187,5	411.250
179	PP2500314196	Fentanyl (dưới dạng	2.200.000	3.135.000	1.540.000

STT	Mã phần (lô)	Tên phần (lô)	Giá trị ước tính từng phần (VND)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)* (VND)	Quy mô hợp đồng tương tự** (VND)
		fentanyl citrat)			
180	PP2500314197	Gliclazid + metformin	192.000.000	273.600.000	134.400.000
181	PP2500314198	Insulin người trộn, hỗn hợp	10.580.000	15.076.500	7.406.000
182	PP2500314199	Lidocain + epinephrin (adrenalin)	220.500	314.212,5	154.350
183	PP2500314200	Metronidazol + neomycin sulphate + nystatin	10.800.000	15.390.000	7.560.000
184	PP2500314201	Phenobarbital	441.000	628.425	308.700
185	PP2500314202	Vitamin B1 + B6 + B12	33.750.000	48.093.750	23.625.000

Đối với các nội dung lịch sử không hoàn thành hợp đồng do lỗi của nhà thầu, thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế, nộp thuế, kết quả hoạt động tài chính áp dụng theo quy định tại Bảng số 01 Chương này.

Ghi chú:

(*) Trường hợp nhà thầu tham dự nhiều phần, việc đánh giá về doanh thu căn cứ trên tổng giá trị doanh thu bình quân yêu cầu đối với các phần mà nhà thầu tham dự. Trường hợp nhà thầu tham dự 01 phần thì chỉ cần đáp ứng yêu cầu doanh thu của phần đó. Trường hợp gói thầu mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, yêu cầu về doanh thu của từng phần được xác định theo công thức quy định tại ghi chú số (6) Bảng số 01 Chương này (thay "giá gói thầu" bằng "giá dự thầu" trong công thức).

(**) Trường hợp nhà thầu tham dự nhiều phần, việc đánh giá về hợp đồng tương tự tương ứng với từng phần mà nhà thầu tham dự, nhà thầu không phải đáp ứng tổng quy mô hợp đồng tương tự đối với các phần mà nhà thầu tham dự. Trường hợp gói thầu mua sắm tập trung áp dụng lựa chọn nhà thầu theo khả năng cung cấp, yêu cầu về quy mô hợp đồng tương tự đối với từng phần được xác định theo ghi chú số (10) Bảng số 01 Chương này.

Mục 3. Tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật

Tệp đính kèm: 7.3 Tiêu chuẩn đánh giá KT.docx

Mục 4. Tiêu chuẩn đánh giá về tài chính

Chọn phương pháp đánh giá về giá: 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

Gói thầu thuốc được chia thành nhiều phần độc lập thì thực hiện theo quy định 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;
- 5.2. Việc đánh giá E-HSDT 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 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-HSDT, bảo đảm dự thầu để có cơ sở ký kết thỏa thuận khung, hợp đồng. Cần có hướng dẫn cụ thể cách thức để nhà thầu xếp hạng thứ hai có thể khôi phục lại hiệu lực E-HSDT 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 thức thực hiện	Trách nhiện	n 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		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	Webform		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			X

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

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

(Dành cho Bên mời thầu)

1. Đối với gói thầu thuốc generic:

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
1	PP250031	G1N1.001	Allopur	300mg	Uống	Viên	Viên	1.000	2.500	Nhóm	5-7	
	4018		inol							1	ngày từ	
											ngày	
											đặt	
											hàng,	
											(trường	
											hợp cấp	
											cứu ≤	
											48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
2	PP250031 4019	G1N1.002	Allopur inol	100mg	Uống	Viên	Viên	4.500	1.750	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
3	PP250031 4020	G1N1.003	Aminop hylin	4,8%; 5ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	200	17.500	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
4	PP250031 4021	G1N1.004	Amoxici lin	250mg	Uống	Viên nang	Viên	15.000	1.600	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
5	PP250031 4022	G1N1.005	Amoxici lin	500mg	Uống	Viên nang	Viên	30.000	2.390	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
6	PP250031 4023	G1N1.006	Cetirizi n	10mg	Uống	Viên	Viên	10.000	4.000	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
7	PP250031 4024	G1N1.007	Colchic	1mg	Uống	Viên	Viên	3.000	5.400	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
8	PP250031 4025	G1N1.008	Diazep am	5mg	Uống	Viên	Viên	1.500	1.260	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
9	PP250031 4026	G1N1.009	Diclofe nac	75mg/3 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	300	9.900	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
10	PP250031 4027	G1N1.010	Diosmi n + Hesperi din	450mg +50mg	Uống	Viên	Viên	2.500	3.150	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
11	PP250031 4028	G1N1.011	Dydroge steron	10mg	Uống	Viên	Viên	1.500	7.728	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
12	PP250031 4029	G1N1.012	Ephedri n	30mg/1 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	100	57.750	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
13	PP250031 4030	G1N1.013	Felodip in	5mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	40.000	1.400	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
14	PP250031 4031	G1N1.014	Fentany 1	100mcg /2ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	100	18.000	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15	PP250031 4032	G1N1.015	Insulin người trộn, hỗn hợp	100IU/ ml x 3ml, (20/80)	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	50	151.00	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
16	PP250031 4033	G1N1.016	Ketami n	500mg/ 10ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	10	65.360	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17	PP250031 4034	G1N1.017	Lidocai n + epineph rin (adrenal in)	(36mg + 0,018m g)/1,8m 1	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	150	15.484	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
18	PP250031 4035	G1N1.018	Lidocai n hydrocl orid	10%, 38g	Hít định liều/ Phun mù định liều	Thuốc hít định liều/ phun mù định liều	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	7	159.00	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
19	PP250031 4036	G1N1.019	Methyl prednis olon	40mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm đông khô	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	3.500	37.000	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
20	PP250031 4037	G1N1.020	Midazo lam	5mg/ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	100	20.500	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
21	PP250031 4038	G1N1.021	Morphi n	10mg/ ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	2.500	27.993	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
22	PP250031 4039	G1N1.022	N- Acetylc ystein	200mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	10.000	1.594	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
23	PP250031 4040	G1N1.023	Ofloxac in	3mg/ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	500	52.900	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
24	PP250031 4041	G1N1.024	Omepra zol	40mg	Uống	Viên nang	Viên	7.500	5.859	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
25	PP250031 4042	G1N1.025	Oxytoc	10UI/1 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	2.250	11.000	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
26	PP250031 4043	G1N1.026	Paracet amol	10mg/1 ml-50m 1	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	750	39.000	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
27	PP250031 4044	G1N1.027	Paracet amol	500mg	Uống	Viên	Viên	65.000	550	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
28	PP250031 4045	G1N1.028	Pethidin hydrocl orid	100mg/ 2ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	30	19.500	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
29	PP250031 4046	G1N1.029	Propofo 1	1%/20m 1	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	20	32.000	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
30	PP250031 4047	G1N1.030	Sevoflu ran	100%/2 50ml	Đường hô hấp	Thuốc hít định liều/ Phun mù định liều	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	7	1.523.5 50	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
31	PP250031 4048	G1N1.031	Tobram	3mg/ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	600	39.999	Nhóm 1	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
32	PP250031 4049	G1N2.032	Acid amin	5% 500ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	100	114.996	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
33	PP250031 4050	G1N2.033	Alpha chymotr ypsin	4,2mg (21 microka tal)	Uống	Viên	Viên	30.000	790	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
34	PP250031 4051	G1N2.034	Amitrip tylin HCl	10mg	Uống	Viên	Viên	500	700	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
35	PP250031 4052	G1N2.035	Ampicil in + Sulbac tam	1g + 0,5g	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	3.200	45.000	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
36	PP250031 4053	G1N2.036	Calci Carbona t + Vitamin D3	750mg + 200 IU	Uống	Viên	Viên	10.000	1.394	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
37	PP250031 4054	G1N2.037	Calci carbona t + vitamin D3	750mg + 0,1mg	Uống	Viên nang	Viên	10.000	3.900	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
38	PP250031 4055	G1N2.038	Cefaclo r	500mg	Uống	Viên nang	Viên	25.000	8.140	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
39	PP250031 4056	G1N2.039	Cefadro xil	250mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	12.500	3.360	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
40	PP250031 4057	G1N2.040	Cefadro xil	500 mg	Uống	Viên nang	Viên	27.500	2.400	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
41	PP250031 4058	G1N2.041	Cefixi m	50mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	7.500	4.999	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
42	PP250031 4059	G1N2.042	Cefmet azol	500mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	700	65.000	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
43	PP250031 4060	G1N2.043	Cefradi n	500mg	Uống	Viên	Viên	105.00	2.450	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
44	PP250031 4061	G1N2.044	Ceftizo xim	500mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	1.000	42.000	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
45	PP250031 4062	G1N2.045	Dioctah edral smectit	3g	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Gói	5.000	7.800	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
46	PP250031 4063	G1N2.046	Diosmi n	600 mg	Uống	Viên	Viên	2.250	5.415	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
47	PP250031 4064	G1N2.047	Eprazin on	50mg	Uống	Viên	Viên	17.500	895	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
48	PP250031 4065	G1N2.048	Glibenc lamid + metfor min	2,5mg + 500mg	Uống	Viên	Viên	17.500	2.100	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
49	PP250031 4066	G1N2.049	Glibenc lamid + metfor min	5mg + 500mg	Uống	Viên	Viên	20.000	2.310	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
50	PP250031 4067	G1N2.050	Glipizi d	5mg	Uống	Viên	Viên	10.000	2.950	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
51	PP250031 4068	G1N2.051	Glucos amin	500mg	Uống	Viên	Viên	5.000	1.400	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
52	PP250031 4069	G1N2.052	Levome promaz in	25mg	Uống	Viên	Viên	3.500	1.200	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
53	PP250031 4070	G1N2.053	Mebend azol	500mg	Uống	Viên	Viên	250	5.000	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
54	PP250031 4071	G1N2.054	Methyl prednis olon	40mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	3.500	26.789	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
55	PP250031 4072	G1N2.055	Methyl prednis olon	16mg	Uống	Viên	Viên	25.000	1.349	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
56	PP250031 4073	G1N2.056	Metroni dazol + neomyc in + nystatin	500mg +65000 UI + 100.00 0UI	Đặt âm đạo	Viên đặt âm đạo	Viên	1.500	8.000	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
57	PP250031 4074	G1N2.057	Mupiro cin	20mg/ g; 5g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Óng/ Tube	150	37.500	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
58	PP250031 4075	G1N2.058	Natri clorid + kali clorid + natri citrat + glucose khan	0,52g + 0,3g + 0,58g + 2,7g	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	15.000	2.100	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
59	PP250031 4076	G1N2.059	Nhũ dịch lipid	20% 250ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	20	150.00	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
60	PP250031 4077	G1N2.060	Ofloxac in	200mg/ 100ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	700	135.00	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
61	PP250031 4078	G1N2.061	Paracet amol + Methoc arbamo l	325 mg + 400mg	Uống	Viên	Viên	7.500	3.050	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
62	PP250031 4079	G1N2.062	Salbuta mol sulfat	100mcg / liều xịt	Đường hô hấp	Thuốc hít định liều/ phun mù định liều	Bình/ Lọ	150	48.800	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
63	PP250031 4080	G1N2.063	Salicyli c acid + betamet hason dipropi onat	30mg/g + 0,5mg/ g, 30gam	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Óng/ Tube	250	95.000	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
64	PP250031 4081	G1N2.064	Spiramy cin + Metroni dazol	1.500.0 00IU + 250mg	Uống	Viên	Viên	6.000	4.500	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
65	PP250031 4082	G1N2.065	Trihexy phenidy l hydrocl orid	2mg	Uống	Viên	Viên	250	300	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
66	PP250031 4083	G1N2.066	Valproa t natri	200mg	Uống	Viên bao tan ở ruột	Viên	20.000	2.100	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
67	PP250031 4084	G1N2.067	Vitamin B6 + Magnes i lactat	5mg + 470mg	Uống	Viên	Viên	75.000	594	Nhóm 2	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
68	PP250031 4085	G1N3.068	Amoxici lin	250mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	12.500	2.300	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
69	PP250031 4086	G1N3.069	Atenolo 1	100mg	Uống	Viên	Viên	1.000	1.040	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
70	PP250031 4087	G1N3.070	Azithr omycin	500mg	Uống	Viên	Viên	1.500	5.700	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
71	PP250031 4088	G1N3.071	Carboci	375mg	Uống	Viên	Viên	2.500	2.800	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
72	PP250031 4089	G1N3.072	Cefaclo r	250mg	Uống	Viên nang	Viên	12.000	4.500	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
73	PP250031 4090	G1N3.073	Cefadro xil	500 mg	Uống	Viên nang	Viên	20.000	2.600	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
74	PP250031 4091	G1N3.074	Cefalex	250mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	30.000	2.730	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
75	PP250031 4092	G1N3.075	Cefalex in	500mg	Uống	Viên	Viên	30.000	2.750	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
76	PP250031 4093	G1N3.076	Celecox	100 mg	Uống	Viên	Viên	5.000	2.400	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
77	PP250031 4094	G1N3.077	Clarith romyci n	500mg	Uống	Viên	Viên	2.500	2.050	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
78	PP250031 4095	G1N3.078	Deslora tadine	10mg	Uống	Viên	Viên	10.000	1.680	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
79	PP250031 4096	G1N3.079	Drotave rin clohydr at	80mg	Uống	Viên	Viên	12.500	1.050	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
80	PP250031 4097	G1N3.080	Glibenc lamid + metfor min	5mg + 1000m g	Uống	Viên	Viên	22.000	3.200	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
81	PP250031 4098	G1N3.081	Gliclazi d+ metfor min	80mg + 500mg	Uống	Viên	Viên	25.000	3.800	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
82	PP250031 4099	G1N3.082	Kali clorid	600mg	Uống	Viên	Viên	250	800	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
83	PP250031 4100	G1N3.083	Metfor min	500mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	10.000	718	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
84	PP250031 4101	G1N3.084	Methyl prednis olon	4mg	Uống	Viên	Viên	65.000	890	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
85	PP250031 4102	G1N3.085	Nifedip in	20mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	7.500	672	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
86	PP250031 4103	G1N3.086	Paracet amol	250mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	27.500	1.764	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
87	PP250031 4104	G1N3.087	Paracet amol	650mg	Uống	Viên	Viên	25.000	1.200	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
88	PP250031 4105	G1N3.088	Tenofov ir (TDF)	300mg	Uống	Viên	Viên	1.000	2.900	Nhóm 3	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
89	PP250031 4106	G1N4.089	Acetylsa licylic acid	100 mg	Uống	Viên bao tan ở ruột	Viên	500	441	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
90	PP250031 4107	G1N4.090	Aciclov ir	800mg	Uống	Viên	Viên	2.500	999	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
91	PP250031 4108	G1N4.091	Aciclov	3%; 5g	Tra mắt	Thuốc tra mắt	Óng/ Tube	25	42.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
92	PP250031 4109	G1N4.092	Alphac hymotry psin	4,2mg	Uống	Viên	Viên	30.000	140	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
93	PP250031 4110	G1N4.093	Ambrox	60mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	5.000	1.995	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
94	PP250031 4111	G1N4.094	Amioda ron hydrocl orid	150mg/ 3ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	75	24.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
95	PP250031 4112	G1N4.095	Amlodi pin	10mg	Uống	Viên nang	Viên	80.000	315	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
96	PP250031 4113	G1N4.096	Atropin	0,25mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	600	730	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
97	PP250031 4114	G1N4.097	Bacillus clausii	10^7-10 ^8 CFU/g	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	30.000	2.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
98	PP250031 4115	G1N4.098	Bacillus subtilis	≥ 10 mũ 8 CFU	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	27.000	3.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
99	PP250031 4116	G1N4.099	Bacilus subtilis	10 mũ 7-10 mũ 8 CFU/ 250mg	Uống	Viên	Viên	10.000	1.500	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
10 0	PP250031 4117	G1N4.100	Bromhe xin hydrocl orid	16mg	Uống	Viên nang	Viên	10.000	630	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
10 1	PP250031 4118	G1N4.101	Budeso nid	64 mcg/0,0 5ml; 150 liều	Xịt mũi	Thuốc xịt mũi	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	200	90.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
10 2	PP250031 4119	G1N4.102	Calci lactat glucona t + Calci carbona t	1470mg + 150mg	Uống	Viên sửi	Viên	9.000	1.785	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
10 3	PP250031 4120	G1N4.103	Carbam azepin	200mg	Uống	Viên	Viên	17.500	928	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
10 4	PP250031 4121	G1N4.104	Carbeto	100mcg /ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	20	346.00	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
10 5	PP250031 4122	G1N4.105	Cefepi m	500mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	1.650	41.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
10 6	PP250031 4123	G1N4.106	Cefoper azon + Sulbac tam	1g + 1g	Tiêm/ tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	1.000	50.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
10 7	PP250031 4124	G1N4.107	Cefradi n	250mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	7.500	5.150	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
10 8	PP250031 4125	G1N4.108	Ceftizo xim	1g	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	1.800	43.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
10 9	PP250031 4126	G1N4.109	Chlorph enirami n (hydrog en maleat)	4mg	Uống	Viên	Viên	75.000	47	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
11 0	PP250031 4127	G1N4.110	Clorpr omazin	25mg	Uống	Viên	Viên	42.500	210	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
11	PP250031 4128	G1N4.111	Cloxaci	1g	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	2.100	39.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
11 2	PP250031 4129	G1N4.112	Dexame thason	4mg/1m 1	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	75	720	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
11 3	PP250031 4130	G1N4.113	Dexclor phenira min maleat	2 mg/5 ml; 30ml	uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	150	18.900	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
11 4	PP250031 4131	G1N4.114	Diazep am	5mg	Uống	Viên	Viên	1.500	300	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
11 5	PP250031 4132	G1N4.115	Diclofe nac	75mg/3 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	350	900	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
11 6	PP250031 4133	G1N4.116	Digoxi n	0,25mg	Uống	Viên	Viên	300	650	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
11 7	PP250031 4134	G1N4.117	Diosmec tit	3g	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	17.500	840	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
11 8	PP250031 4135	G1N4.118	Diphen hydram in	10mg/ ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	1.500	800	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
11 9	PP250031 4136	G1N4.119	Epineph rin (adrenal in)	1mg/1m 1	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	1.000	1.275	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
12 0	PP250031 4137	G1N4.120	Erythr	500mg	Uống	Viên	Viên	17.500	1.250	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
12	PP250031 4138	G1N4.121	Esomep	40mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	300	8.470	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
12 2	PP250031 4139	G1N4.122	Gentam icin	40mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	250	1.800	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
12 3	PP250031 4140	G1N4.123	Glimepi rid + metfor min	2mg +500m g	Uống	Viên	Viên	20.000	2.500	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
12 4	PP250031 4141	G1N4.124	Glycero 1	2,25g/3 g	Thụt hậu môn/ trực tràng	Thuốc thụt hậu môn/ trực tràng	Óng/ Tube	500	6.930	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
12 5	PP250031 4142	G1N4.125	Glycery l trinitrat (Nitrog lycerin)	5mg/5m l	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	20	50.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
6	PP250031 4143	G1N4.126	Huyết thanh kháng uốn ván (SAT)	1500UI	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	400	34.852	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
7	PP250031 4144	G1N4.127	Hyoscin butylbr omid	40mg/2 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	750	14.700	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
12 8	PP250031 4145	G1N4.128	Kẽm glucona t	56mg/5 ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	900	28.500	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
9	PP250031 4146	G1N4.129	Lactulo	670mg/ ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	2.000	3.300	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
13 0	PP250031 4147	G1N4.130	Levoflo xacin	5mg/ ml; 10 ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	250	60.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
13	PP250031 4148	G1N4.131	Lidocai n hydrocl orid	40mg/2 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	3.500	525	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
13 2	PP250031 4149	G1N4.132	Magnes i hydroxy d + Nhôm hydrox yd	(800,4m g + 611,76 mg) /1 0ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Gói	22.000	2.730	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
13 3	PP250031 4150	G1N4.133	Magnes i hydroxy d+ Nhôm hydrox yd	(390mg + 336,6mg)/ 10ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Gói	20.000	2.750	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
13	PP250031	G1N4.134	Magnes	(800,4m	Uống	Dung	Gói	11.000	3.405	Nhóm	5-7	
4	4151		i	g+		dịch/				4	ngày từ	
			hydroxy	4596		hỗn					ngày	
			d +	mg +		dịch/					đặt	
			Nhôm	80mg)/		nhũ					hàng,	
			hydroxy	15g		dịch					(trường	
			d +			uống					hợp cấp	
			Simethi								cứu ≤	
			con								48 giờ)	
13	PP250031	G1N4.135	Magnes	800mg	Uống	Dung	Gói	12.500	2.900	Nhóm	5-7	
5	4152		i	+400mg		dịch/				4	ngày từ	
			hydroxy	+		hỗn					ngày	
			d +	80mg;		dịch/					đặt	
			nhôm	15g		nhũ					hàng,	
			hydroxy			dịch					(trường	
			d +			uống					hợp cấp	
			simethi								cứu ≤	
			con								48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
13 6	PP250031 4153	G1N4.136	Magnes i hydroxy d+ Nhôm hydroxy	400mg + 330mg + 50mg	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch	Gói	12.500	2.982	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường	
			d + Simethi			uống					hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
13 7	PP250031 4154	G1N4.137	Manitol	20%/50 0ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	10	21.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
13 8	PP250031 4155	G1N4.138	Methyl prednis olon	40mg	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	3.750	9.800	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
13 9	PP250031 4156	G1N4.139	Metocl oprami d	10mg/2 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	300	1.200	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
14 0	PP250031 4157	G1N4.140	Midazo lam	5mg/ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	50	15.750	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14	PP250031 4158	G1N4.141	Misopro stol	200mc g	Uống	Viên	Viên	3.000	3.850	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
14 2	PP250031 4159	G1N4.142	Morphi n	10mg/ ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	2.500	7.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14 3	PP250031 4160	G1N4.143	N- acetylcy stein	200mg; 8ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	10.000	3.200	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
14 4	PP250031 4161	G1N4.144	Natri clorid + Kali clorid + Natri citrat dihydrat + Glucose khan + Kēm (dưới dạng Kēm glucona t)	520mg + 300mg + 580mg + 2700mg + 5mg	Uống	Bột/ cốm/ hạt pha uống	Gói	17.500	2.750	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14 5	PP250031 4162	G1N4.145	Natri clorid +	0,7g + 0,3g +	Uống	Bột/ cốm/	Gói	35.000	1.690	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			kali clorid + natri citrat + glucose khan	0,58g + 4g		hạt pha uống					ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14 6	PP250031 4163	G1N4.146	Neomyc in + polymyc in B + dexame thason	+	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	150	37.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14 7	PP250031 4164	G1N4.147	Nicardi pin	10mg/1 0ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	50	84.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
					truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14 8	PP250031 4165	G1N4.148	Ofloxac	200mg	Uống	Viên	Viên	6.000	355	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
14 9	PP250031 4166	G1N4.149	Oxytoc in	5UI/1m 1	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	1.600	2.800	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
					truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 0	PP250031 4167	G1N4.150	Oxytoc	10UI/1 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	2.000	6.489	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 1	PP250031 4168	G1N4.151	Papaver in	40mg/2 ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	1.250	3.100	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			hydrocl orid		truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 2	PP250031 4169	G1N4.152	Paracet	160mg	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	20.000	2.100	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 3	PP250031 4170	G1N4.153	Paracet amol	150mg/ 5ml	Uống	Dung dịch/	Gói	22.500	3.500	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
						hỗn dịch/ nhũ dịch uống					ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 4	PP250031 4171	G1N4.154	Paracet amol + Chlorph enirami n	250mg +2mg	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	17.500	2.100	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 5	PP250031 4172	G1N4.155	Phytom enadion	1mg/ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	2.500	1.470	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			(vitami n K1)		truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 6	PP250031 4173	G1N4.156	Pravast atin	5mg	Uống	Viên	Viên	27.500	1.260	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 7	PP250031 4174	G1N4.157	Pravasta tin natri	30 mg	Uống	Viên	Viên	17.500	2.898	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
											ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 8	PP250031 4175	G1N4.158	Ramipri 1	2,5mg	Uống	Viên nang	Viên	12.500	1.995	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
15 9	PP250031 4176	G1N4.159	Ringer lactat	500ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	2.500	8.400	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
					truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 0	PP250031 4177	G1N4.160	Rocuro nium bromid	50mg/5 ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	25	41.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 1	PP250031 4178	G1N4.161	Rocuro nium	25mg/2 ,5ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	25	36.900	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			bromid		truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 2	PP250031 4179	G1N4.162	Salbuta mol + Ipratro pium	(2,5 mg + 0,5mg) /2,5 ml	Khí dung	Dung dịch/ hỗn dịch khí dung	Chai/ Lọ/ Óng/ Túi	1.000	12.600	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 3	PP250031 4180	G1N4.163	Salbuta mol	2,5mg/ 2,5ml	Khí dung	Dung dịch/	Chai/ Lọ/	1.100	4.410	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			sulfat			hỗn dịch khí dung	Ông/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 4	PP250031 4181	G1N4.164	Salbuta mol sulfat	2 mg/5 ml; 30ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	500	15.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 5	PP250031 4182	G1N4.165	Sắt Fumara	152,1m g+	Uống	Viên nang	Viên	20.000	756	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			t+ Acid folic	0,5mg							ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 6	PP250031 4183	G1N4.166	Sắt sulfat + Acid folic	60mg + 0,25mg	Uống	Viên nang	Viên	25.000	800	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 7	PP250031 4184	G1N4.167	Sulfadia zin bạc	1%; 20g	Dùng ngoài	Thuốc dùng	Óng/ Tube	100	22.575	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
						ngoài					ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 8	PP250031 4185	G1N4.168	Sulfame thoxazo 1+ trimeth oprim	200mg + 400mg; 10ml	Uống	Dung dịch/ hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	7.500	5.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
16 9	PP250031 4186	G1N4.169	Sulfame thoxazo	400mg + 80mg	Uống	Viên	Viên	7.500	478	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			1+ trimeth oprim								ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 0	PP250031 4187	G1N4.170	Terbutal in sulfat	0,5mg/ 1ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	250	5.300	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 1	PP250031 4188	G1N4.171	Tobram yein	(3mg + 1mg)/	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ	Chai/ Lọ/	350	60.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			+ Dexa methas on	ml;10m 1		mắt	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 2	PP250031 4189	G1N4.172	Tranexa mic acid	250mg/ 5ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	150	1.345	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 3	PP250031 4190	G1N4.173	Tranexa mic	500mg/ 10ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	150	14.000	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			acid		truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 4	PP250031 4191	G1N4.174	Valproa t natri	200mg	Uống	Viên bao tan ở ruột	Viên	28.000	1.848	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 5	PP250031 4192	G1N4.175	Vitamin B1 +	50mg +250m	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	1.500	6.640	Nhóm 4	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			B6 + B12	g+5mg	truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 6	PP250031 4193	G1N4.176	Vitamin B1 + Vitamin B6 + Vitamin B12	115mg + 100mg + 50mcg	Uống	Viên nang	Viên	105.00	1.060	Nhóm 4	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 7	PP250031 4194	G1N5.177	Diazep am	10mg/2 ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	150	5.250	Nhóm 5	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
					truyền	Thuốc tiêm truyền	Ông/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 8	PP250031 4195	G1N5.178	Dopami n hydrocl orid	200mg/ 5ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	25	23.500	Nhóm 5	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
17 9	PP250031 4196	G1N5.179	Fentany 1 (dưới	0,5mg/ 10ml	Tiêm/ tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	100	22.000	Nhóm 5	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			dạng fentanyl citrat)		truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
18 0	PP250031 4197	G1N5.180	Gliclazi d + metfor min	80mg + 500mg	Uống	Viên	Viên	60.000	3.200	Nhóm 5	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
18 1	PP250031 4198	G1N5.181	Insulin người	300IU/ 3ml	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Bút tiêm	100	105.80	Nhóm 5	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			trộn, hỗn hợp		truyền	Thuốc tiêm truyền					ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
18 2	PP250031 4199	G1N5.182	Lidocai n + epineph rin (adrenal in)	(36mg + 0,018m g)/1,8m 1	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	50	4.410	Nhóm 5	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
18 3	PP250031 4200	G1N5.183	Metroni dazol +	500mg +	Đặt âm đạo	Viên đặt âm	Viên	1.200	9.000	Nhóm 5	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			neomyc in sulphate + nystatin	108,3m g+ 22,73m g		đạo					ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
18 4	PP250031 4201	G1N5.184	Phenoba rbital	200mg/ ml	Tiêm/ Tiêm truyền	Thuốc tiêm/ Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	50	8.820	Nhóm 5	5-7 ngày từ ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	
18 5	PP250031 4202	G1N5.185	Vitamin B1 +	(100mg +	Tiêm/ Tiêm	Thuốc tiêm/	Chai/ Lọ/	2.500	13.500	Nhóm 5	5-7 ngày từ	

ST T	Mã phần (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	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có)
			B6 + B12	100mg + 1mg)/3 ml	truyền	Thuốc tiêm truyền	Óng/ Túi				ngày đặt hàng, (trường hợp cấp cứu ≤ 48 giờ)	

$\mathbf{DON}\ \mathbf{DU}\ \mathbf{THAU}^{(1)}$

Ngày:[Hệ thống tự 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[H 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 stiền) 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], kể từ ngày có thời điểm đóng thầu.
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

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

sản.

- 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 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. 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);
 - 8. Những thông tin kê khai trong E-HSDT là trung thực.
- 9. 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. 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 khôn	g được yêu cầu nhà thầu p	hải nộp lý lịch tư phá	p của nhân sự để chi	ứng minh cho nội du	ng đánh giá này.

$GI \acute{A} Y \, U \mathring{Y} \, Q U Y \dot{\tilde{E}} N^{(1)}$

Hôm nay, ngàythángnăm, 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 <i>[ghi tên nhà thầu]</i> có địa chỉ tại <i>[ghi địa chỉ của nhà thầu]</i> bằng văn bản này ủy quyền cho <i>[ghi têr</i>
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 lài
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[gh
tên nhà thầu] [ghi tên người đại diện theo pháp luật của nhà thầu] chịu trách nhiệm hoàn toàn về những công việc
do <i>[ghi tên người được ủy quyền]</i> thực hiện trong phạm vi ủy quyền.
Giấy ủy quyền có hiệu lực kể từ ngàyđến ngày ⁽³⁾ . Giấy ủy quyền này được lập thànhcó giá trị pháp lý như nhau,
người ủy quyền giữbản, người được ủy quyền giữbản, Bên mời thầu giữbản.
, 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
đóng dấu (nếu có)] của nhà thầu, chức danh, 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 đấu thầu thuốc 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.

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:
Diện 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 mu 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;

	•					`
N 11. 1	41- 4	1: 4	.1 1.	1-1	A	∡1. △
- INNA	tnau	nen	aann	không	Trung	Thair
1 1110	uiuu	11011	Mailli	11110115	44115	man,

- 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 ĐỨNG ĐẦU LIÊN DANH

[xác nhận, chữ ký số]

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA THÀNH VIÊN LIÊN DANH

[xác nhận, chữ ký số]

- (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 thuốc thuộc các hạng mục.

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 <i>[ghi</i>
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

- 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 mộ 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]

- (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.							

Mẫu số 04b (scan đính kèm)

$\mathbf{B}\mathbf{\mathring{A}O}\ \mathbf{L}\mathbf{\tilde{A}NH}\ \mathbf{D}\mathbf{\mathring{U}}\ \mathbf{T}\mathbf{H}\mathbf{\mathring{A}}\mathbf{U}^{(1)}$

(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;
- 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]

- (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) 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 bảo 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 bảo 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 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).
- (5) 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.

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 $^{(1)}$:

iá h tiền l 	loại ⁽⁵⁾
; `	
ầu 7)	
7) (18)	(19)
1	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 mặt 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 (3), (5), (6), (7), (8), (10), (15), (16) được trích xuất từ Mẫu số 00 Chương này.
- Cột số (14) 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 $\tilde{\mathrm{DAI}}^{\scriptscriptstyle{(1)}}$

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.

Mẫu số 06b (scan đính kèm)

Tên cơ sở sản xuất tro	ng nuoc

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

	-	-	•		
			noàv	tháno	năm

BẢNG THUYẾT MINH CHI PHÍ SẢN XUẤT TRONG NƯỚC TRONG CƠ CẦU 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					
В	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			
С	Chi phí phân bổ cho sản phẩm phụ (nếu có)			
D	Giá thành toàn bộ			
Ð	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			
Н	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 c	_	
(Ký tên, ghi	rõ ho tên	, đóng dấu)

(Ký tên, ghi rõ họ tên, đóng dấu)

BẢN KỆ KHAI THÔNG TIN VỀ NHÀ THẦU

Ngày:
Số hiệu và tên gói thầu:
Tên nhà thầu:[ghi tên nhà thầu]
Trong trường hợp liên danh, ghi tên của từng thành viên trong liên danh
Nơi nhà thầu đăng ký kinh doanh, hoạt động:[ghi tên tỉnh/thành phố nơi đăng ký kinh doanh, hoạt động]
Năm thành lập công ty:[ghi năm thành lập công ty]
Địa chỉ hợp pháp của nhà thầu:[tại nơi đăng ký]
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
Đại diện hợp pháp của nhà thầu

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

BẢN KẾ 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

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
1										
2										
3										
4										
5										

,	tháng	_
ทดวง	thang	nam
112av	 mang	114111

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:

Tên và số hợp đồng	[ghi tên đầy đủ của hợp đồng, số ký hiệu]			
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 Tương đương		Tương đươngVND	
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 đươngVND	
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: Điện thoại/fax: E-mail:	[ghi đầy đủ địa chỉ hiện tại của chủ đầu tư] [ghi số điện thoại, số fax kể cả mã quốc gia, mã vùng, địa chỉ e-mail]			
Mô tả tính chất tư	ơng tự theo quy định tại N	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]

- (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.

Mẫu số 09 (scan đính kèm)

TÌNH HÌNH TÀI CHÍNH CỦA NHÀ THẦU⁽¹⁾

		Tên nhà thầu:		
			N	[gày:
	Tên thành viên	của nhà thầu liên d	lanh (nếu có):	
		Số liệ	tu tài chính cho 3 năm	gần nhất ⁽²⁾ [VND]
		Năm 1:	Năm 2:	Năm 3:
	Thông tin từ B	ảng cân đối kế toá	in	
Tổng tài sản				
Tổng nợ				
Giá trị tài sản ròng				
Tài sản ngắn hạn				
Nợ ngắn hạn				
Vốn lưu động				
	Thông tin từ Báo d	cáo kết quả kinh d	loanh	
Tổng doanh thu				
Doanh thu tối thiểu 01 năm từ		·	•	
hoạt động sản xuất kinh				
doanh				
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]

- (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 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 th	náng	năm.	••
Đại diện hợp ph	áp của n	hà thầu	u
[Ghi tên, chức danh,	ký tên v	à đóng	dấu

- (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.

Mẫu số 11 (scan đính kèm)

TỔNG HỢP HÓA ĐƠN BÁN HÀNG

Tên nhà thầu:	[ghi tên đầy đủ của nhà thầu]
Thông tin tổng họ	rp hóa đơn mua bán cần bảo đảm các thông tin sau đây:

STT	Hó	oa 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 (Bằng chữ: _				
Tỷ lệ v	về tổng giá trị hóa đơn sơ trong gói thầu mà nhà	o với tổng giá trị các phần thầu tham dự (%)	(%)		

....., ngày tháng...... năm...

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

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

Chương V: Phạm vi cung cấp

Yêu cầu về phạm vi cung cấp: Chương V.rar

CHƯƠNG VI. ĐIỀU KIỆN CHUNG CỦA HỢP ĐỒNG

1. Định nghĩa	Trong hợp đồng này, các từ ngữ dưới đây được hiểu như sau:
	1.1. "Chủ đầu tư" là tổ chức được quy định tại ĐKCT ;
	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;
	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 ;
	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;
	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;
	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);
	1.7. "Ngày" là ngày dương lịch; tháng là tháng dương lịch;
	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;
	1.9. "Địa điểm dự án" là địa điểm được quy định tại ĐKCT.
2. Thứ tự ưu	Các tài liệu cấu thành hợp đồng được sắp xếp theo thứ tự ưu tiên sau đây:
tiên	2.1. Hợp đồng, kèm theo các phụ lục hợp đồng;
	2.2. Thư chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng;
	2.3. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu;
	2.4. ĐKCT;
	2.5. ĐKC;
	2.6. E-HSDT và các văn bản làm rõ E-HSDT của Nhà thầu;

	2.7. E-HSMT và các tài liệu sửa đổi E-HSMT (nếu có);
	2.8. Các tài liệu khác quy định tại ĐKCT.
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	 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. 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.
6. Bảo đảm thực hiện hợp đồng	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. 6.2. Thời hạn hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định tại ĐKCT.
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. 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. 7.3. Yêu cầu khác về nhà thầu phụ quy định tại ĐKCT.
8. Giải quyết	8.1. Chủ đầu tư và Nhà thầu có trách nhiệm giải quyết các tranh chấp phát sinh giữa hai bên thông qua thương

tranh chấp	lượng, hòa giải. 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 .
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	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). 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.
14. Điều chỉnh thuế	Việc điều chỉnh thuế thực hiện theo quy định tại ĐKCT .
15. Thanh toán	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. 15.2. Đồng tiền thanh toán là: VND.
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	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. 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. 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.
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	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. 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.
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	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 25.2. Yêu cầu về hạn sử dụng đối với thuốc quy định tại ĐKCT.
25. Bất khả kháng	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. 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

26. Hiệu chỉnh, bổ sung hợp	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. 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. 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. 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. 26.1. Việc hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng có thể được thực hiện trong các trường hợp sau: a) Thay đổi phương thức vận chuyển hoặc đóng gói;
đồng	b) Thay đổi địa điểm giao hàng; c) Thay đổi thời gian thực hiện hợp đồng; d) Thay đổi thuốc trúng thầu; đ) Các nội dung khác quy định tại ĐKCT. 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 trường hợp hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng.
27. Điều chỉnh tiến độ thực hiện hợp đồng	Tiến độ thực hiện hợp đồng chỉ được điều chỉnh trong trường hợp sau đây: 27.1. Trường hợp bất khả kháng, không liên quan đến vi phạm hoặc sơ suất của các bên tham gia hợp đồng; 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; 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;

	27.4. Các trường hợp khác quy định tại ĐKCT.
28. Chấm dứt	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
hợp đồng	đồng như sau:
	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.
	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.
	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.

Chương VII. ĐIỀU KIỆN CỤ THỂ CỦA HỢP ĐỒNG

Yêu cầu về điều kiện cụ thể của hợp đồng: Chương VII.docx

Chương VIII. BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG

Yêu cầu về Biểu mẫu hợp đồng: Chương VIII.docx

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		
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⁾ :		
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 dược liệu, thuốc có thành phần dược 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
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
9. Mặt hàng thuốc tham dự thầu là thuốc dược liệu, thuốc có thành phần dược liệu phối hợp với dược chất hóa dược, thuốc cổ truyền (Không đánh giá đối với thuốc hóa dược, vắc xin, sinh phẩm):	3	
9.1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất từ dược liệu có chứng nhận đạt GACP		3
9.2. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất trên cơ sở nhiệm vụ khoa học và công nghệ cấp quốc gia, cấp Bộ và cấp tỉnh		3
9.3. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất từ dược liệu có nguồn gốc xuất xứ rõ ràng		2

9.4. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất từ dược liệu không chứng minh được nguồn gốc xuất xứ rõ ràng		0
II. Các tiêu chí đánh giá về đóng gói, bảo quản, giao hàng	30	
10. 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	
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	5	

bàn miền núi, khó khăn ⁽¹³⁾ :	
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	5
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)	
14.2. Các trường hợp khác	4

- (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:

ST	STT	Mã	Tên			Nồn			l		TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	TC	Tổn
T	tron	thu			K/	g độ	cách	óm	I.1	I.2	I.3	I.4	I.5	I.6	I.7	I.8	I.9	II.	II.	II.	II.	II.	g
	g E-	ốc	hoạ	thu	GP	-	,	TC										10	11	12	13	14	điể
	HS		t	ốc	LH	Hàm	Dạn	KT															m
	MT		chấ				g																
			t			lượ	bào																
						ng	chế,																
						O	Đườ																
							ng																
							dùn																
							g																
							-																

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

Danh sách file đính kèm HSMT

Chương III. TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ E-HSDT:

Mục 3. Tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật: 7.3 Tiêu chuẩn đánh giá KT.docx

Yêu cầu về Phạm vi cung cấp: Chương V.rar

Yêu cầu về điều kiện cụ thể của hợp đồng: Chương VII.docx

Khi xây dựng ĐKC và ĐKCT, chủ đầu tư, bên mời thầu thực hiện theo Thông tư quy định về đấu thầu thuốc tại các cơ sở y tế công lập của Bộ Y tế của Bộ Y tế nhưng không được trái với Luật Đấu thầu, chủ đầu tư có thể tham khảo mẫu ĐKC, ĐKCT của Mẫu E-HSMT mua sắm hàng hóa để đảm bảo các nội dung không trái với Luật Đấu thầu

Yêu cầu về Biểu mẫu hợp đồng: Chương VIII.docx