PHŲ LŲC V

(Ban hành kèm theo Thông tư số 07/2024/TT-BYT ngày 19 tháng 05 năm 2024 của Bộ trưởng Bộ Y tế)

HÒ SƠ MỜI THẦU MUA THUỐC QUA MẠNG ÁP DỤNG PHƯƠNG THỨC MỘT GIAI ĐOẠN MỘT TÚI HÒ SƠ

HỒ SƠ MỜI THẦU

Số hiệu gói thầu và số E- IB2500330597-00

TBMT:

Tên gói thầu:

Gói số 02: Gói thầu thuốc Biệt

dược gốc

Dự án/dự toán mua sắm: Mua thuốc phục vụ nhu cầu

khám, chữa bệnh năm 2025-

2026 - đọt 1

Phát hành ngày:

Ngày 30 tháng 07 năm 2025

Ban hành kèm theo

4438 /QĐ-BVBR ngày 30

Quyết định:

tháng 07 năm 2025 của

Bệnh viện Bà Rịa

BÊNH VIỆN

GIÁM ĐỐC

connec

Durong Thanh

MỤC LỤC

Mô tả tóm tắt

Từ ngữ viết tắt

Phần 1. THỦ TỤC ĐẦU THẦU

Chương I. Chỉ dẫn nhà thầu

Chương II. Bảng dữ liệu đấu thầu

Chương III. Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT

Chương IV. Biểu mẫu mời thầu và dự thầu

Phần 2. YÊU CẦU VỀ PHẠM VI CUNG CẤP

Chương V. Phạm vi cung cấp

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

Chương VI. Điều kiện chung của hợp đồng

Chương VII. Điều kiện cụ thể của hợp đồng

Chương VIII. Biểu mẫu hợp đồng

Phần 4. PHỤ LỤC

Phần 1. THỦ TỤC ĐẦU THẦU

Chương I. Chỉ dẫn nhà thầu

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

Chương II. Bảng dữ liệu đấu thầu

- Chương này quy định cụ thể các nội dung của Chương I khi áp dụng đối với từng gói thầu và thực hiện theo Chương II Phụ lục này.
- Chương này được Chủ đầu tư nhập đính kèm trên hệ thống.

Chương III. Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT

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

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

Chương IV. Biểu mẫu dự thầu

- Chương này bao gồm các biểu mẫu mà Chủ đầu tư và nhà thầu sẽ phải hoàn chỉnh để thành một phần nội dung của E-HSMT và E-HSDT, trong đó:
- Mẫu số 01 Đơn dự thầu, Mẫu số 02 Giấy ủy quyền, Mẫu số 03 Thỏa thuận liên danh, Mẫu số 4a Bảo lãnh dự thầu (dành cho nhà thầu độc lập), Mẫu số 4b Bảo lãnh dự thầu (dành cho nhà thầu liên danh), Mẫu số 05 Bảng giá dự thầu, Mẫu số 06a Bảng kê khai chi phí sản xuất trong nước đối với thuốc được hưởng ưu đãi, Mẫu số 06b Bảng thuyết minh chi phí sản xuất trong nước trong cơ cấu giá, Mẫu số 07a Bản kê khai thông tin về nhà thầu, Mẫu số 07b Bản kê khai thông tin về các thành viên của nhà thầu liên danh, Mẫu số 08a Bảng tổng hợp hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện, Mẫu số 08b Hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện, Mẫu số 09 Tình hình tài chính của nhà thầu, Mẫu số 10 Phạm vi công việc sử dụng nhà thầu phụ, Mẫu số 11 Mẫu kê hóa đơn cho trường hợp dùng hóa đơn thay cho hợp đồng tương tự và Mẫu số 00 Bảng phạm vi cung cấp, tiến độ cung cấp và yêu cầu kỹ thuật của thuốc được thực hiện theo Chương IV Phụ lục. Chủ đầu tư và nhà thầu cần nhập các thông tin phù hợp với gói thầu để phát hành E-HSMT và nộp E-HSDT trên Hệ thống.

Phần 2. YÊU CẦU VỀ PHẠM VI CUNG CẤP

Chương V. Phạm vi cung cấp

- Chương này bao gồm phạm vi, tiến độ cung cấp thuốc yêu cầu về tiêu chuẩn kỹ thuật của thuốc thực hiện theo Mẫu số 00 Chương IV Phụ lục này. Chủ đầu tư và nhà thầu cần nhập thông tin phù hợp với gói thầu để phát hành E-HSMT và nộp E-HSDT trên Hệ thống.

- Các nội dung còn lại thực hiện theo Chương V Phụ lục này và được Chủ đầu tư đính kèm trên Hệ thống.

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

Chương VI. Điều kiện chung của hợp đồng

- Chương này gồm điều khoản chung được áp dụng cho tất cả các hợp đồng của các gói thầu khác nhau. Chỉ được sử dụng mà không được sửa đổi các quy định tại Chương này.
- Chương này thực hiện theo Chương VI Phụ lục này nhưng không được trái với Luật Đấu thầu, chủ đầu tư có thể tham khảo mẫu ĐKC của Mẫu E-HSMT mua sắm hàng hóa để đảm bảo các nội dung không trái với Luật Đấu thầu và được Chủ đầu tư đính kèm trên Hệ thống.

Chương VII. Điều kiện cụ thể của hợp đồng

- Chương này bao gồm dữ liệu hợp đồng và Điều kiện cụ thể, trong đó có điều khoản cụ thể cho mỗi hợp đồng. Điều kiện cụ thể của hợp đồng nhằm chi tiết hóa, bổ sung nhưng không được thay thế Điều kiện chung của Hợp đồng.
- Chương này thực hiện theo Chương VII Phụ lục này nhưng không được trái với Luật Đấu thầu, chủ đầu tư có thể tham khảo mẫu ĐKCT của Mẫu E-HSMT mua sắm hàng hóa để đảm bảo các nội dung không trái với Luật Đấu thầu và được Chủ đầu tư đính kèm trên Hệ thống.

Chương VIII. Biểu mẫu hợp đồng

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

Phần 4. PHỤ LỤC

- Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật.
- Phần này thực hiện theo Phần 4 Phụ lục này và được Chủ đầu tư đính kèm trên Hệ thống.

TỪ NGỮ VIẾT TẮT

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

Phần 1. THỦ TỰC ĐẦU THẦU 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 thuộc gói thầu thuốc biệt dược gốc hoặc tương đương điều trị hoặc mỗi mặt hàng thuốc thuộc một nhóm thuốc của gói thầu thuốc generic hoặc gói thầu thuốc 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

- 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 mọi 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 các 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 cung cấp tài liệu để chứng minh năng lực, kinh nghiệm khi được Chủ đầu tư yêu cầu làm rõ E-HSDT hoặc khi được yêu cầu đối 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 dối, thay đổi, che giấu chứng cứ hoặc báo cáo sai sự thật; đe dọa hoặc gợi ý đối với bất kỳ bên nào nhằm ngăn chặn việc làm rõ hành vi đưa, nhận, môi giới hối lộ, gian lận hoặc thông đồng với cơ quan có chức năng, thẩm quyền về giám sát, kiểm tra, thanh tra, kiểm toán;
- b) Cản trở người có thẩm quyền, Chủ đầu tư, 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) Cổ 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 Chủ đầu tư hoặc thực hiện nhiệm vụ của 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 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 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 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 Chủ đầu tư và trả lời của nhà thầu trong quá trình đánh giá E-HSDT; báo cáo của Chủ đầu tư, 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 lệ 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 Luât 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 đinh tai khoản 1 Điều 58 Luât 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 được của nước thuộc đanh sách SRA hoặc EMA cấp phép lưu hành theo quy định tại khoản 4 Điều 40 Thông tư này;
- Thuốc lưu hành tại Việt Nam và thuốc được cơ quan quản lý dược của nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA cấp phép lưu hành phải có cùng công thức bào chế, quy trình sản xuất, tiêu chuẩn chất lượng, phương pháp kiểm nghiệm; dược chất, tá dược phải có cùng tiêu chuẩn chất lượng, cơ sở sản xuất, địa điểm sản xuất theo quy định tại khoản 4 Điều 40 Thông tư này.
- 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, 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.
- 5.3.5. 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, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất tại Việt Nam được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP cho nguyên liệu làm thuốc từ dược liệu và được sản xuất từ dược liệu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GACP.
- 5.3.5.2. Nhóm 2 bao gồm bán thành phẩm được liệu có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa được sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất tại Việt Nam được cơ quan quản lý được Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP cho nguyên liệu làm thuốc từ được 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, 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.

- 5.4. 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. Phu luc.

6.2. Chủ đầu tư sẽ không chịu trách nhiệm về tính chính xác, hoàn chỉnh của E-HSMT, tài liệu giải thích làm rõ E-HSMT hay các tài liệu sửa đổi E-HSMT theo quy định tại Mục 7 và 8 CDNT nếu các tài liệu này không được cung cấp bởi Chủ đầu tư. E-HSMT do Chủ đầu tư phát hành trên Hệ thống sẽ là cơ sở để xem xét, đánh giá.

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-HSMT

- 7.1. Trường hợp sửa đổi E-HSMT thì Chủ đầu tư đăng tải quyết định sửa đổi kèm theo các nội dung sửa đổi và E-HSMT đã được sửa đổi cho phù hợp (E-HSMT và file đính kèm). Việc sửa đổi E-HSMT được thực hiện trong thời gian tối thiểu là 10 ngày trước ngày có thời điểm đóng thầu; đối với gói thầu có giá gói thầu không quá 10 tỷ đồng, việc sửa đổi E-HSMT được thực hiện trong thời gian tối thiểu là 03 ngày làm việc trước ngày có thời điểm đóng thầu và bảo đảm đủ thời gian để nhà thầu hoàn chỉnh E-HSDT; trường hợp không bảo đảm đủ thời gian như nêu trên thì phải gia hạn thời điểm đóng thầu.
- 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-HSMT

- 8.1. Trường hợp cần làm rõ E-HSMT, nhà thầu phải gửi đề nghị làm rõ đến Chủ đầu tư thông qua Hệ thống trong khoảng thời gian tối thiểu 03 ngày làm việc trước ngày có thời điểm đóng thầu để Chủ đầu tư xem xét, xử lý. Chủ đầu tư 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. Chủ đầu tư chịu trách nhiệm theo dõi thông tin trên Hệ thống để kịp thời làm rõ E-HSMT theo đề nghị 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**. Chủ đầu tư đăng tải thông báo tổ chức hội nghị tiền đấu thầu trên Hệ thống; tất cả các nhà thầu quan tâm được tham dự hội nghị tiền đấu thầu mà không cần phải thông báo trước cho Chủ đầu tư.

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. 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 thầu	
10. Ngôn ngữ của E- HSDT	E-HSDT cũng như tất cả văn bản và tài liệu liên quan đến E-HSDT được viết bằng tiếng Việt. Các tài liệu và tư liệu bổ trợ trong E-HSDTcó thể được viết bằng ngôn ngữ khác, đồng thời kèm theo bản dịch sang tiếng Việt. Trường hợp thiếu bản dịch, Chủ đầu tư có thể yêu cầu nhà thầu gửi bổ sung (nếu cần thiết).
11. Thành	E-HSDT phải bao gồm các thành phần sau:
phần 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 thực hiện 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	A. Đối với gói thầu mua thuốc không phải là mua sắm tập trung, Hệ thống trích xuất như sau:
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.
- 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 Chủ đầu tư 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**.
- B. Đối với gói thầu mua sắm thuốc là mua sắm tập trung mà việc lựa chọn nhà thầu căn cứ theo khả năng cung cấp, Hệ thống trích xuất như sau:
- 13.1. Giá dự thầu ghi trong đơn và trong các bảng giá cùng với các khoản giảm giá phải đáp ứng các quy định trong Mục này:
- a) Giá dự thầu là giá do nhà thầu chào trong đơn dự thầu, bao gồm toàn bộ các chi phí để thực hiện khối lượng công việc mà nhà thầu chào theo khả năng cung cấp (chưa tính giảm giá). Hệ thống tự động trích xuất giá dự thầu từ Mẫu số 05 Chương IV vào đơn dự thầu.
- b) Một hoặc các phần (đối với gói thầu chia thành nhiều phần) và một hoặc các hạng mục phải được chào giá riêng trong các bảng giá dự thầu;
- c) Đối với gói thầu không chia phần, trường hợp nhà thầu có đề xuất giảm giá thì ghi tỷ lệ phần trăm giảm giá vào đơn dự thầu. Giá trị giảm giá này được hiểu là giảm đều theo tỷ lệ cho tất cả hạng mục trong các bảng giá dự thầu. Đối với loại hợp đồng theo đơn giá cố định, đơn giá điều chỉnh, giá trị giảm giá được tính trên giá dự thầu không bao gồm

dư phòng. d) Nhà thầu nôp E-HSDT cho các công việc mà nhà thầu có khả năng cung cấp trong số các công việc nêu trong E-HSMT và ghi đơn giá dự thầu cho từng mặt hàng 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, trong mỗi phần nhà thầu có thể chào đủ số lượng, hang muc theo yêu cầu của E-HSMT đối với phần đó hoặc chào theo số lương, hang mục mà nhà thầu có khả năng cung cấp (không đủ số lượng theo E-HSMT đối với phần đó). Trường hợp nhà thầu có đề xuất giảm giá thì thực hiện theo một trong hai cách sau đây: 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 Hê thống. 13.3. Nhà thầu phải chịu trách nhiệm về giá dự thầu để thực hiện, hoàn thành các công việc theo khối lượng công việc nhà thầu đã chào. Trường hợp nhà thầu có đơn giá thấp khác thường, ảnh hưởng đến chất lương gói thầu thì Chủ đầu tư 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 Nghi đinh số 24/2024/NĐ-CP. 13.4. Giá dự thầu của nhà thầu phải bao gồm toàn bộ các khoản thuế, phí, lê phí (nếu có) áp theo thuế suất, mức phí, lê phí tai 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 bi loại. 13.5. Nhà thầu chào giá dự thầu theo quy định tại **E-BDL**. 14. Đồng Đồng tiền dư thầu và đồng tiền thanh toán là VND. tiền dư thầu và đồng tiền thanh toán 15.1. Để chứng minh sự phù hợp của thuốc so với yêu cầu của HSMT, 15. Tài liêu nhà thầu phải cung cấp các tài liệu là một phần của HSDT để chứng chứng minh rằng thuốc mà nhà thầu cung cấp đáp ứng các yêu cầu về kỹ thuật minh sư quy định tại Chương V – Phạm vi cung cấp. phù hợp của 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 Chủ đầu tư 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 chứng minh năng lực và kinh nghiệm của nhà thầu

16.1. Nhà thầu kê khai các thông tin cần thiết vào các Mẫu trong Chương IV - Biểu mẫu dự thầu để chứng minh năng lực, kinh nghiệm theo quy định tại Chương III - Tiêu chuẩn đánh giá E-HSDT. Trường hợp nhà thầu được mời vào đối chiếu tài liệu, nhà thầu phải chuẩn bị sẵn sàng các tài liệu để đối chiếu với thông tin nhà thầu kê khai, đính kèm trong E-HSDT và để Chủ đầu tư lưu trữ.

16.2. Các tài liệu để chứng minh năng lực thực hiện hợp đồng của nhà thầu nếu được trúng thầu theo quy định tại E-**BDL**.

17. Thời hạn có hiệu lực của E-HSDT

17.1. E-HSDT có hiệu lực không ngắn hơn thời hạn quy định tại E-**BDL**.

17.2. Trong trường hợp cần thiết, trước khi hết thời hạn hiệu lực của E-HSDT, Chủ đầu tư có thể đề nghị các nhà thầu gia hạn hiệu lực của E-HSDT, đồng thời yêu cầu nhà thầu gia hạn tương ứng thời gian có hiệu lực của bảo đảm dự thầu (bằng thời gian hiệu lực E-HSDT sau khi gia hạn cộng thêm 30 ngày). Nếu nhà thầu không chấp nhận việc gia hạn hiệu lực của E-HSDT thì E-HSDT của nhà thầu sẽ không được xem xét tiếp, trong trường hợp này, nhà thầu không phải nộp bản gốc thư bảo lãnh cho Chủ đầu tư. 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. Bảo đảm dự thầu

18.1. Khi tham dự thầu qua mạng, nhà thầu phải thực hiện biện pháp bảo đảm dự thầu trước thời điểm đóng thầu theo một hoặc các hình thức thư bảo lãnh do đại diện hợp pháp của tổ chức tín dụng trong nước hoặc chi nhánh ngân hàng nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam phát hành hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh của doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ trong nước, chi nhánh doanh nghiệp bảo hiểm phi nhân thọ nước ngoài được thành lập theo pháp luật Việt Nam phát hành. Trường hợp giá trị bảo đảm dự thầu nhỏ hơn 20 triệu đồng thì thực hiện theo quy định tại Mục 18.8 CDNT. Đối với bảo lãnh dự thầu hoặc chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh bằng văn bản giấy, nhà thầu quét (scan) thư bảo lãnh của ngân hàng hoặc giấy chứng nhận bảo hiểm bảo lãnh và đính kèm khi nộp E-HSDT. Đối với bảo lãnh dự thầu điện tử, nhà thầu chọn bảo lãnh dự thầu điện tử được

phát hành, lưu trữ trên Hệ thống. Trường hợp E-HSDT được gia hạn hiệu lực theo quy định tại Mục 17.2 CDNT thì hiệu lực của bảo đảm dự thầu cũng phải được gia hạn tương ứng. Đối với nhà thầu liên danh, các thành viên liên danh phải sử dụng cùng thể thức bảo lãnh dự thầu: bảo lãnh dự thầu điện tử hoặc bằng giấy.

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 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 (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 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 Chủ đầu tư:
- 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 Chủ đầu tư, 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 Chủ đầu tư, 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 Chủ đầu tư 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 Chủ đầu tư 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, tai 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 Cuc Quản lý đấu thầu, Bô Kế hoach và Đầu tư nhận được văn bản đề nghị của Chủ đầu tư). Trường hợp nhà thầu vi pham quy đinh nêu tai điểm b Muc 18.5 CDNT thì nhà thầu sẽ không được hoàn trả khoản tiền bảo đảm dư thầu này.

19. Thời điểm đóng thầu

- 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 thầu, mọi trách nhiệm của Chủ đầu tư và nhà thầu theo thời điểm đóng thầu trước đó sẽ được thay đổi theo thời điểm đóng thầu mới được gia hạn.

20. Nộp, rút và sửa đổi E-HSDT

- 20.1. Nộp E-HSDT: Nhà thầu chỉ nộp một bộ E-HSDT đối với một E-TBMT khi tham gia đấu thầu qua mạng. Trường hợp liên danh, thành viên đứng đầu liên danh (theo thỏa thuận trong liên danh) nộp E-HSDT sau khi được sự chấp thuận của tất cả các thành viên trong liên danh.
- 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. Mở thầu	21.1. Chủ đầu tư phải tiến hành mở thầu và công khai biên bản mở thầu trên Hệ thống trong thời hạn không quá 02 giờ, kể từ thời điểm đóng thầu. Trường hợp có 01 hoặc 02 nhà thầu nộp E-HSDT, 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 dự:		
	- 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 trị và hiệu lực bảo đảm dự thầu;		
	- Thời gian có hiệu lực của E-HSDT;		
	- Thời gian thực hiện gói thầu;		
	- Các thông tin liên quan khác (nếu có).		
	c) Trường hợp gói thầu chia thành nhiều phần độc lập thì phải bao gồm các thông tin về giá dự thầu cho từng phần như điểm b Mục này.		
22. Bảo mật	22.1. Thông tin liên quan đến việc đánh giá E-HSDT và đề nghị trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung phải được giữ bí mật và không được phép tiết lộ cho các nhà thầu hay bất kỳ người nào không có liên quan chính thức đến quá trình lựa chọn nhà thầu cho tới khi công khai kết quả lựa chọn nhà thầu. Trong mọi trường hợp không được tiết lộ thông tin trong E-HSDT của nhà thầu này cho nhà thầu khác, trừ thông tin được công khai trong biên bản mở thầu.		
	lựa chọn nhà thầu. Trong mọi trường hợp không được tiết lộ thông ti trong E-HSDT của nhà thầu này cho nhà thầu khác, trừ thông tin đượ		

liệu, nhà thầu không được phép tiếp xúc với Chủ đầu tư 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. Làm rõ E-HSDT

23.1. Sau khi mở thầu, nhà thầu có trách nhiệm làm rõ E-HSDT theo yêu cầu của Chủ đầu tư, kể cả về tư cách hợp lệ, năng lực, kinh nghiệm, nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế, tài liệu về nhân sự cụ thể đã được đề xuất trong E-HSDT của nhà thầu.

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 Chủ đầu tư yêu cầu nhà thầu làm rõ, bổ sung tài liệu để chứng minh tư cách hợp lệ (của nhà thầu tại Mục 4 CDNT; của thuốc tại Mục 5 CDNT), năng lực và kinh nghiệm. Đối với các nội dung đề xuất về kỹ thuật, tài chính nêu trong E-HSDT của nhà thầu, việc làm rõ phải bảo đảm nguyên tắc không làm thay đổi bản chất của nhà thầu tham dự thầu, không làm thay đổi nội dung cơ bản của E-HSDT đã nộp, không thay đổi giá dự thầu. Chủ đầu tư 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 Chủ đầu tư được thực hiện trực tiếp trên Hệ thống.
- 23.3. Việc làm rõ E-HSDT chỉ được thực hiện giữa Chủ đầu tư và nhà thầu có E-HSDT cần phải làm rõ. Nội dung làm rõ E-HSDT được Chủ đầu tư 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 Chủ đầu tư thì Chủ đầu tư sẽ đánh giá E-HSDT của nhà thầu theo E-HSDT nộp trước thời điểm đóng thầu. Chủ đầu tư 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 Chủ đầu tư 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 Chủ đầu tư 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 được xác minh với các tổ chức, cá nhân có liên quan đến nội dung của tài liệu.
24. Các sai	24.1. "Sai khác" là các khác biệt so với yêu cầu nêu trong E-HSMT;
khác, đặt điều kiện và bỏ sót nội dung	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;
nọi dung	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 tính	25.1. Chủ đầu tư sẽ xác định tính đáp ứng của E-HSDT dựa trên nội dung của E-HSMT theo quy định tại Mục 11 CDNT.
đáp ứng 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. Chủ đầu tư 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 kiện hoặc bỏ sót nội dung cơ bản trong E-HSDT đó nhằm làm cho E-HSDT đáp ứng cơ bản E-HSMT.
26. Sai sót không nghiêm trọng	26.1. Với điều kiện E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu nêu trong E-HSMT thì Chủ đầu tư, tổ chuyên gia có thể chấp nhận các sai sót mà không phải là những sai khác, đặt điều kiện hay bỏ sót nội dung cơ bản trong E-HSMT.
	26.2. Với điều kiện E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu nêu trong E-HSMT, Chủ đầu tư, tổ chuyên gia có thể yêu cầu nhà thầu cung cấp các thông tin hoặc tài liệu cần thiết trong thời hạn hợp lý để sửa chữa 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 Chủ đầu tư.

26.3. Với điều kiện E-HSDT đáp ứng cơ bản yêu cầu nêu trong E-
HSMT, Chủ đầu tư, tổ chuyên gia điều chỉnh các sai sót không nghiêm
trọng và có thể định lượng được liên quan đến giá dự thầu; giá dự thầu
sẽ được điều chỉnh để phản ánh chi phí cho các hạng mục bị thiếu hoặc
chưa đáp ứng yêu cầu; việc điều chỉnh này chỉ nhằm mục đích so sánh
các E-HSDT.

27. Nhà thầu phụ

- 27.1. Nhà thầu phụ là tổ chức, cá nhân ký hợp đồng với nhà thầu để thực hiện các dịch vụ liên quan.
- 27.2. 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 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 được sửa đổi, bổ sung theo khoản 7 Điều 1 của Luật 90/2025/QH15 sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật đấu thầu, Luật đầu tư theo phương thức đối tác công tư, Luật hải quan, Luật thuế

giá trị gia tăng, Luật thuế xuất khẩu, thuế nhập khẩu, Luật đầu tư, Luật đầu tư công, Luật quản lý; sử dụng tài sản công.

- 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/ND-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. Chủ đầu tư 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, Chủ đầu tư 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, Tổ Chuyên gia 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. Chủ đầu tư 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 Muc 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 E-HSDT 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, Chủ đầu tư 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 E-HSDT và file đính kèm thì Chủ đầu tư 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 liêu

- 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 Chủ đầu tư 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	Nhà thầu được xem xét, đề nghị trúng thầu khi đáp ứng đủ các điều kiện sau đây:
duyệt trúng thầu	31.1. Có E-HSDT hợp lệ theo quy định tại Mục 1 Chương III;
uiau	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 thầu đã 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 nhất 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 dược liệu, thuốc có kết hợp dược chất với các dược liệu, thuốc cổ truyền hoặc gói thầu vị thuốc cổ truyền có dạng bào chế cao, cốm, bột, dịch chiết, tinh dầu, nhựa, gôm, thạch đã được tiêu chuẩn hóa hoặc gói thầu bán thành phẩm 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 dự toán này sẽ thay thế giá gói thầu để làm cơ sở xét duyệt trúng thầu.
32. Hủy	32.1. Các trường hợp hủy thầu bao gồm:
thầu	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

chon 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 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 lưa 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 lựa chọn và tóm tắt về lý do không được lựa chọn 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

13 . (1	2 1 1	/ / / 1	1 ' ^	2 1 1 .	^ ,	2 1 1	.1 λ	.1 \ .
đầu tư. Chi	i dan fir	co frach i	nhiem t	ra loi v	en can	ciia nha	i thaii trono	than
add ta. Cir.	a aaa ta	oo maon .	1111101111	ia ioi j	ca caa	- 44 11110	i iliaa ilollig	uioi
1 00 \	1\ .	^ 1 Å /\.	\ 1	^ 4	^	λ ,	1 \ 41 \ \	
nan UZ nga	v iam vi	ec ke tu i	ngav nn	ıan aucc	c veu c	au cua i	nna thau.	
hạn 02 ngà	v làm vi	êc kê từ 1	ngàv nh	ıân đươ	c vêu c	âu của 1	nhà thâu.	

34. Thay đổi số lượng thuốc

34.1. Vào thời điểm trao hợp đồng hoặc trao thỏa thuận khung, Chủ đầu tư có quyền tăng hoặc giảm số lượng thuốc nêu trong Chương V - Phạm vi cung cấp với điều kiện sự thay đổi đó không vượt quá tỷ lệ quy định tại E-**BDL** và không có bất kỳ thay đổi nào về đơn giá hay các điều kiện, điều khoản khác của E-HSMT và E-HSDT. Tỷ lệ tăng, giảm khối lượng thuốc không vượt quá 10%.

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.

35. Thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung

Sau khi Chủ đầu tư đăng tải thông báo kết quả lựa chọn nhà thầu, Chủ đầu tư gửi thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung thông qua Hệ thống, bao gồm cả yêu cầu về biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng, thời gian hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung theo quy định tại Mẫu số 14 Chương VIII - Biểu mẫu hợp đồng cho nhà thầu trúng thầu. Thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung là một phần của hồ sơ hợp đồng. Trường hợp nhà thầu trúng thầu không hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc thỏa thuận khung hoặc không nộp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo thời hạn nêu trong thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng hoặc thỏa thuận khung thì nhà thầu sẽ bị loại và không được nhận lại bảo đảm dự thầu theo quy định tại điểm b Mục 18.5 CDNT. Thời hạn nêu trong thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng được tính kể từ ngày Chủ đầu tư gửi thông báo chấp thuận này cho nhà thầu trúng thầu trên Hệ thống.

36. Điều kiện ký kết hợp đồng 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.
đảm t hiện	Bảo hực hợp	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.
đồng		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.
38. Giải quyết kiến nghị trong đấu thầu		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 quá tı lựa chọn thầu	rình	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 Bà Rịa		
CDNT 1.2	Tên gói thầu: Gói số 02: Gói thầu thuốc Biệt được gốc		
	Tên dự án/dự toán mua sắm là: Mua thuốc phục vụ nhu cầu khám, chữa bệnh năm 2025-2026 – Đợt 1.		
	Số lượng và số hiệu các phần thuộc gói thầu: Theo mục 18.2 BDL và ghi theo quy định tại mục CDNT 13.2 Chương này.		
CDNT 2	Nguồn vốn: Nguồn thu hoạt động sự nghiệp		
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 Bà Rịa		
	Địa chỉ Chủ đầu tư: 686 Võ Văn Kiệt, Phường Tam Long, Thành phố Hồ Chí Minh.		
	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 thầu tư vấn; không cùng có cổ phần hoặc vốn góp trên 20% củ chức, cá nhân khác với từng bên, cụ thể như sau:			
+ Tư vấn thẩm định giá: Không áp dụng.			
	+ Tư vấn giám sát thực hiện hợp đồng, kiểm định: Không áp dụng.		
	+ Tư vấn lập E-HSMT: Không áp dụng.		
	+ Tư vấn thẩm định E-HSMT: Không áp dụng.		
	+ Tư vấn đánh giá E-HSDT: Không áp dụng.		
	+ Tư vấn thẩm định kết quả lựa chọn nhà thầu: Không áp dụng.		
	+ 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: Không áp dụng.		
	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, 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.

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:

Tỷ 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 dư 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.
	Lưu ý:
	Thẻ kho có dữ liệu cập nhật sau thời điểm phát hành Hồ sơ mời thầu và có đầy đủ chữ ký, đóng dấu hợp lệ của nhà thầu.
CDNT 8.3	Hội nghị tiền đấu thầu: Không
CDNT 9	Chi phí nộp E-HSDT: Theo quy định hiện hành.
CDNT 11.6	Nhà thầu phải nộp cùng với E-HSDT các tài liệu sau đây:
	- Mẫu số 15: Bảng tổng hợp điểm kỹ thuật của từng sản phẩm dự thầu do nhà thầu tự đánh giá quy định tại chương V. Phạm vi cung cấp.
	- File Excel Mẫu số 05- Bảng giá dự thầu
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. Chủ đầu tư 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 mua dược liệu từ các hộ khai thác/nuôi trồng, thu hái, chế biến dược liệu; Hóa đơn chứng từ khác chứng minh nguồn gốc, xuất xứ của dược liệu để đánh giá theo quy định tại Mục 9 Phần 4 Phụ lục Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật;
- 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 Chủ đầu tư.

CDNT 17.1

Thời hạn hiệu lực của E-HSDT là: \geq 120 ngày kể từ ngày có thời điểm đóng thầu.

CDNT 18.2

Nội dung bảo đảm dự thầu:

- Giá trị bảo đảm dự thầu: 2% (Chi tiết tại Bảng Nội dung đảm bảo dự thầu)

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;	
Nhà thầu chào thuốc có xuất xứ Việt Nam có tỷ lệ chi phí trong nước dưới 50% mà cơ sở sản xuất có từ 50% lao động khuyết tật, thương binh, dân tộc thiểu số có hợp đồng lao động gian thực hiện hợp đồng từ 03 tháng trở lên và đến thời điểm ở hợp đồng vẫn còn hiệu lực thì được hưởng hệ số ưu đãi 10% 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;	
	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 là:						
	a) Đánh giá về năng lực và kinh nghiệm: sử dụng tiêu chí đạt/không đạt.						
	b) Đánh giá về kỹ thuật: Áp dụng phương pháp chấm điểm.						
	c) Đánh giá về tài chính: Phương pháp giá thấp nhất.						
CDNT 29.5	Xếp hạng nhà thầu: nhà thầu có giá dự thầu sau khi trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) thấp nhất được xếp hạng thứ nhất.						
CDNT 31.4	Nhà thầu có giá dự thầu sau khi trừ đi giá trị giảm giá (nếu có) thấp nhất;						
	Đối với gói thầu được chia làm nhiều phần, việc đánh giá E-HSDT và xét duyệt trúng thầu sẽ được thực hiện trên cơ sở bảo đảm: giá đề nghị trúng thầu của từng phần là thấp nhất 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: 10%						
	Tỷ lệ giảm khối lượng tối đa: 10%.						
CDNT 34.2	- Tùy chọn mua thêm: Không áp dụ ng						
CDNT 38	- Người có thẩm quyền: Giám đốc Bệnh viện Bà Rịa.						
	+ Địa chỉ: Số 686 Võ Văn Kiệt, phường Tam Long, Thành phố Hồ Chí Minh.						
	+ E-mail: dauthaukhoaduocbvbr@gmail.com						
	- Bộ phận thường trực giúp việc Chủ tịch Hội đồng tư vấn:						
	+ Địa chỉ: Khoa Dược – Bệnh viện Bà Rịa.						
	+ E-mail: dauthaukhoaduocbvbr@gmail.com						
CDNT 39	Địa chỉ của tổ chức, cá nhân thực hiện nhiệm vụ giám sát:Không.						
CDNT 39	Minh. + E-mail: dauthaukhoaduocbvbr@gmail.com - Bộ phận thường trực giúp việc Chủ tịch Hội đồng tư vấn: + Địa chỉ: Khoa Dược – Bệnh viện Bà Rịa. + E-mail: dauthaukhoaduocbvbr@gmail.com						

Nội dung đảm bảo 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	PP2500301360	BD.25.01	Acid amin + điện giải (*)	217.730.000	4.354.600
2	PP2500301361	BD.25.02	Acid Amin*	46.684.000	933.680
3	PP2500301362	BD.25.03	Acid Amin*	29.158.000	583.160
4	PP2500301363	BD.25.04	Alteplase	649.800.000	12.996.000
5	PP2500301364	BD.25.05	Amiodaron hydroclorid	20.250.000	405.000
6	PP2500301365	BD.25.06	Amiodaron hydroclorid	15.024.000	300.480
7	PP2500301366	BD.25.07	Amlodipin	37.965.000	759.300
8	PP2500301367	BD.25.08	Amlodipin + valsartan	307.819.000	6.156.380
9	PP2500301368	BD.25.09	Amlodipin + valsartan	369.519.000	7.390.380
10	PP2500301369	BD.25.10	Amoxicilin + acid clavulanic	448.140.000	8.962.800
11	PP2500301370	BD.25.11	Amoxicilin + acid clavulanic	50.040.000	1.000.800
12	PP2500301371	BD.25.12	Amoxicilin + acid clavulanic	96.084.000	1.921.680
13	PP2500301372	BD.25.13	Amoxicilin + acid clavulanic	35.808.000	716.160
14	PP2500301373	BD.25.14	Ampicilin + sulbactam	191.397.100	3.827.942
15	PP2500301374	BD.25.15	Anastrozol	42.541.200	850.824
16	PP2500301375	BD.25.16	Atorvastatin	455.560.000	9.111.200
17	PP2500301376	BD.25.17	Atorvastatin	239.115.000	4.782.300
18	PP2500301377	BD.25.18	Azithromycin	89.820.000	1.796.400
19	PP2500301378	BD.25.19	Betahistin	293.220.000	5.864.400

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)
20	PP2500301379	BD.25.20	Bisoprolol	102.960.000	2.059.200
21	PP2500301380	BD.25.21	Bisoprolol	629.400.000	12.588.000
22	PP2500301381	BD.25.22	Budesonid	249.012.000	4.980.240
23	PP2500301382	BD.25.23	Budesonid	149.436.000	2.988.720
24	PP2500301383	BD.25.24	Budesonid + formoterol	1.302.000.000	26.040.000
25	PP2500301384	BD.25.25	Budesonid + formoterol	175.200.000	3.504.000
26	PP2500301385	BD.25.26	Budesonid + formoterol	520.800.000	10.416.000
27	PP2500301386	BD.25.27	Các muối Calci dẫn xuất của acid amin và các acid amin	14.200.000	284.000
28	PP2500301387	BD.25.28	Cefuroxim	29.188.080	583.762
29	PP2500301388	BD.25.29	Cefuroxim	15.012.000	300.240
30	PP2500301389	BD.25.30	Cefuroxim	106.224.000	2.124.480
31	PP2500301390	BD.25.31	Celecoxib	59.565.000	1.191.300
32	PP2500301391	BD.25.32	Ciprofloxacin	396.720.000	7.934.400
33	PP2500301392	BD.25.33	Ciprofloxacin	1.529.028.000	30.580.560
34	PP2500301393	BD.25.34	Clarithromycin	140.111.400	2.802.228
35	PP2500301394	BD.25.35	Clarithromycin	232.800.000	4.656.000
36	PP2500301395	BD.25.36	Clindamycin	62.880.000	1.257.600
37	PP2500301396	BD.25.37	Clopidogrel	1.177.330.000	23.546.600
38	PP2500301397	BD.25.38	Dabigatran	334.268.000	6.685.360
39	PP2500301398	BD.25.39	Dapagliflozin	1.900.000.000	38.000.000
40	PP2500301399	BD.25.40	Desloratadin	11.424.000	228.480

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)
41	PP2500301400	BD.25.41	Diclofenac	80.405.000	1.608.100
42	PP2500301401	BD.25.42	Diclofenac	108.396.000	2.167.920
43	PP2500301402	BD.25.43	Diosmin + hesperidin	272.020.000	5.440.400
44	PP2500301403	BD.25.44	Drotaverin clohydrat	26.530.000	530.600
45	PP2500301404	BD.25.45	Dutasterid	17.257.000	345.140
46	PP2500301405	BD.25.46	Empagliflozin	922.880.000	18.457.600
47	PP2500301406	BD.25.47	Empagliflozin	769.457.000	15.389.140
48	PP2500301407	BD.25.48	Enoxaparin (natri)	170.762.000	3.415.240
49	PP2500301408	BD.25.49	Enoxaparin (natri)	792.141.000	15.842.820
50	PP2500301409	BD.25.50	Esomeprazol	179.648.000	3.592.960
51	PP2500301410	BD.25.51	Esomeprazol	307.120.000	6.142.400
52	PP2500301411	BD.25.52	Fenofibrat	56.424.000	1.128.480
53	PP2500301412	BD.25.53	Fenofibrat	50.290.000	1.005.800
54	PP2500301413	BD.25.54	Fenofibrat	105.610.000	2.112.200
55	PP2500301414	BD.25.55	Fenoterol + ipratropium	330.807.500	6.616.150
56	PP2500301415	BD.25.56	Filgrastim	66.965.640	1.339.313
57	PP2500301416	BD.25.57	Fluticason propionat	29.585.200	591.704
58	PP2500301417	BD.25.58	Fluticason propionat	21.292.400	425.848
59	PP2500301418	BD.25.59	Fluvoxamin	65.700.000	1.314.000
60	PP2500301419	BD.25.60	Gabapentin	203.688.000	4.073.760
61	PP2500301420	BD.25.61	Gliclazid	973.940.000	19.478.800
62	PP2500301421	BD.25.62	Ginkgo biloba	62.925.000	1.258.500

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)
63	PP2500301422	BD.25.63	Ginkgo biloba	194.040.000	3.880.800
64	PP2500301423	BD.25.64	Indapamid	57.440.000	1.148.800
65	PP2500301424	BD.25.65	Insulin analog tác dụng chậm, kéo dài (Glargine)	1.928.587.500	38.571.750
66	PP2500301425	BD.25.66	Insulin analog tác dụng chậm, kéo dài (Glargine)	863.550.000	17.271.000
67	PP2500301426	BD.25.67	Insulin analog tác dụng nhanh, ngắn (Aspart)	168.750.000	3.375.000
68	PP2500301427	BD.25.68	Insulin analog tác dụng nhanh, ngắn (Glulisine)	180.000.000	3.600.000
69	PP2500301428	BD.25.69	Insulin analog trộn, hỗn hợp	587.664.000	11.753.280
70	PP2500301429	BD.25.70	Insulin analog trộn, hỗn hợp	48.081.600	961.632
71	PP2500301430	BD.25.71	Insulin analog trộn, hỗn hợp	3.408.636.000	68.172.720
72	PP2500301431	BD.25.72	Insulin analog trộn, hỗn hợp (Insulin degludec + Insulin aspart)	1.644.996.000	32.899.920
73	PP2500301432	BD.25.73	Irbesartan	19.122.000	382.440
74	PP2500301433	BD.25.74	Itoprid	143.880.000	2.877.600
75	PP2500301434	BD.25.75	Lacidipin	13.652.000	273.040
76	PP2500301435	BD.25.76	Lactulose	112.000.000	2.240.000
77	PP2500301436	BD.25.77	Lactulose	65.000.000	1.300.000
78	PP2500301437	BD.25.78	Lercanidipin hydroclorid	850.000.000	17.000.000
79	PP2500301438	BD.25.79	Letrozol	49.180.320	983.607
80	PP2500301439	BD.25.80	Levofloxacin	274.396.500	5.487.930

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)
81	PP2500301440	BD.25.81	Levofloxacin	Levofloxacin 23.199.800	
82	PP2500301441	BD.25.82	Levothyroxin (muối natri)	43.440.000	868.800
83	PP2500301442	BD.25.83	Levothyroxin (muối natri)	96.600.000	1.932.000
84	PP2500301443	BD.25.84	Lidocain hydroclodrid	40.032.000	800.640
85	PP2500301444	BD.25.85	Linagliptin	290.808.000	5.816.160
86	PP2500301445	BD.25.86	Losartan	188.460.000	3.769.200
87	PP2500301446	BD.25.87	Losartan	41.850.000	837.000
88	PP2500301447	BD.25.88	Losartan + hydroclorothiazid	41.850.000	837.000
89	PP2500301448	BD.25.89	Mebeverin hydroclorid	117.400.000	2.348.000
90	PP2500301449	BD.25.90	Methyl prednisolon	83.742.000	1.674.840
91	PP2500301450	BD.25.91	Methyl prednisolon	18.873.600	377.472
92	PP2500301451	BD.25.92	Methyl prednisolon	52.876.800	1.057.536
93	PP2500301452	BD.25.93	Mirtazapin	88.130.000	1.762.600
94	PP2500301453	BD.25.94	Moxifloxacin	735.000.000	14.700.000
95	PP2500301454	BD.25.95	Moxifloxacin	78.750.000	1.575.000
96	PP2500301455	BD.25.96	Natri hyaluronat	87.021.200	1.740.424
97	PP2500301456	BD.25.97	Natri montelukast	136.100.160	2.722.004
98	PP2500301457	BD.25.98	Natri montelukast	108.016.000	2.160.320
99	PP2500301458	BD.25.99	Nebivolol	304.000.000	6.080.000
100	PP2500301459	BD.25.100	Nifedipin	453.792.000	9.075.840
101	PP2500301460	BD.25.101	Nhũ dịch lipid (Medium-chain Triglycerides + Soya-bean oil refined +	178.460.100	3.569.202

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)
			Omega-3-acid triglycerides)		
102	PP2500301461	BD.25.102	Ofloxacin	195.552.000	3.911.040
103	PP2500301462	BD.25.103	Ofloxacin	11.179.500	223.590
104	PP2500301463	BD.25.104	Otilonium bromide	42.420.000	848.400
105	PP2500301464	BD.25.105	Pantoprazol	147.992.000	2.959.840
106	PP2500301465	BD.25.106	Pantoprazol	74.500.000	1.490.000
107	PP2500301466	BD.25.107	Perindopril	247.940.000	4.958.800
108	PP2500301467	BD.25.108	Perindopril	729.060.000	14.581.200
109	PP2500301468	BD.25.109	Pipecuronium bromid	20.880.000	417.600
110	PP2500301469	BD.25.110	Poly(O-2-hydroxyethyl) starch (HES 130/0,4); Natri clorid	22.000.000	440.000
111	PP2500301470	BD.25.111	Pramipexol	146.055.000	2.921.100
112	PP2500301471	BD.25.112	Pregabalin	176.850.000	3.537.000
113	PP2500301472	BD.25.113	Rivaroxaban	58.000.000	1.160.000
114	PP2500301473	BD.25.114	Rivaroxaban	580.000.000	11.600.000
115	PP2500301474	BD.25.115	Rivaroxaban	870.000.000	17.400.000
116	PP2500301475	BD.25.116	Rosuvastatin	346.360.000	6.927.200
117	PP2500301476	BD.25.117	Rosuvastatin	298.060.000	5.961.200
118	PP2500301477	BD.25.118	Salbutamol sulfat	76.379.000	1.527.580
119	PP2500301478	BD.25.119	Salmeterol + fluticason propionat	73.712.500	1.474.250
120	PP2500301479	BD.25.120	Salmeterol + fluticason propionat	65.583.600	1.311.672
121	PP2500301480	BD.25.121	Salmeterol + fluticason propionat	139.921.600	2.798.432

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)
122	PP2500301481	BD.25.122	Salmeterol + fluticason propionat	105.088.000	2.101.760
123	PP2500301482	BD.25.123	Salmeterol + fluticason propionat	278.090.000	5.561.800
124	PP2500301483	BD.25.124	Sertralin	84.522.000	1.690.440
125	PP2500301484	BD.25.125	Sevofluran	1.073.550.000	21.471.000
126	PP2500301485	BD.25.126	Sitagliptin + metformin	106.430.000	2.128.600
127	PP2500301486	BD.25.127	Sitagliptin + metformin	106.430.000	2.128.600
128	PP2500301487	BD.25.128	Sitagliptin + metformin	158.004.000	3.160.080
129	PP2500301488	BD.25.129	Tamsulosin hydroclorid	220.500.000	4.410.000
130	PP2500301489	BD.25.130	Telmisartan	70.790.400	1.415.808
131	PP2500301490	BD.25.131	Ticagrelor	396.825.000	7.936.500
132	PP2500301491	BD.25.132	Ticagrelor	79.365.000	1.587.300
133	PP2500301492	BD.25.133	Trimebutin maleat	14.530.000	290.600
134	PP2500301493	BD.25.134	Trimetazidin	94.675.000	1.893.500
135	PP2500301494	BD.25.135	Valproat natri; valproic acid	237.048.000	4.740.960

Chương III. TIỀU 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 tho 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 tri bảo lãnh, thời han có hiệu lưc và đơn vị thu hưởng theo yêu cầu của E-HSMT (đối với bảo lãnh dư 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 kiên gây bất lợi cho Chủ đầu tư (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 dư thầu hoặc chứng nhân bảo hiệm bảo lãnh bằng văn bản giấy, trường hợp có sư sai khác giữa thông tin về bảo đảm dư thầu mà nhà thầu kê khai trên Hê 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 dư thầu để đánh giá. Đối với nhà thầu liên danh, các thành viên liên danh phải sử dung cùng thể thức bảo lãnh dư 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.

Mục 2. Tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệmTiêu chuẩn đánh giá năng lực và kinh nghiệm thực hiện theo quy định tại Bảng số 01 và được đăng tại E-HSMT trên Hệ thống. Sử dụng tiêu chí đạt, không đạt để xây dựng tiêu chuẩn đánh giá

^{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.

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

Chủ đầu tư 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.

$\mbox{Bảng số 01 (Webform trên Hệ thống)}$ BẢNG TIÊU CHUẨN ĐÁNH GIÁ VỀ NĂNG LỰC VÀ KINH NGHIỆM

	Các tiêu chí nă	ng lực và kinh nghiệm		Các yêu cầu cần tư	ıân thủ	
				Nhà thầu	liên danh	
TT	Mô tả	Yêu cầu	Nhà thầu độc lập	Tổng các thành viên liên danh	Từng thành viên liên danh	Tài liệu cần nộp
1	Lịch sử không hoàn thành hợp đồng do lỗi của nhà thầu	Từ ngày 01 tháng 01 năm 2022 ⁽¹⁾ đến thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành do lỗi của nhà thầu ⁽²⁾ .	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Cam kết trong đơn dự thầu
2	Thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế, nộp thuế	Đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế, nộp thuế ⁽³⁾ của năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu.	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Cam kết trong đơn dự thầu
3	Năng lực tài chính					
3.1	Kết quả hoạt động tài chính ⁽⁴⁾	Giá trị tài sản ròng của nhà thầu trong năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu phải dương.	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Báo cáo tài chính, Mẫu số 09
		(Giá trị tài sản ròng = Tổng tài sản - Tổng nợ)				
3.2	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT)	Doanh thu bình quân hằng năm (không bao gồm thuế VAT) của 03 ⁽⁴⁾ năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu của nhà thầu có giá trị tối thiểu là quy định tại bảng số X ⁽⁵⁾	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Phải thỏa mãn yêu cầu này	Không áp dụng	Báo cáo tài chính, Mẫu số 09

	Các tiêu chí n	ăng lực và kinh nghiệm				
				Nhà thầu	liên danh	
TT	Mô tả	Yêu cầu	Nhà thầu độc lập	Tổng các thành viên liên danh	Từng thành viên liên danh	Tài liệu cần nộp
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.	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
		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 số $X^{(9)}$.				

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 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
 - Tò 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.

Luu ý:

+ Không bắt buộc nhà thầu chỉ được chứng minh bằng các hợp đồng cung cấp thuốc cho các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh.

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

Bảng số X (Webform trên Hệ thống)

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)	(2)	(3)	(4)	(5)	(7)
1	PP2500301360	Acid amin + điện giải (*)	217.730.000	311.042.858	152.411.000
2	PP2500301361	Acid Amin*	46.684.000	66.691.429	32.678.800
3	PP2500301362	Acid Amin*	29.158.000	41.654.286	20.410.600
4	PP2500301363	Alteplase	649.800.000	928.285.715	454.860.000
5	PP2500301364	Amiodaron hydroclorid	20.250.000	28.928.572	14.175.000
6	PP2500301365	Amiodaron hydroclorid	15.024.000	21.462.858	10.516.800
7	PP2500301366	Amlodipin	37.965.000	54.235.715	26.575.500
8	PP2500301367	Amlodipin + valsartan	307.819.000	439.741.429	215.473.300
9	PP2500301368	Amlodipin + valsartan	369.519.000	527.884.286	258.663.300
10	PP2500301369	Amoxicilin + acid clavulanic	448.140.000	640.200.000	313.698.000
11	PP2500301370	Amoxicilin + acid clavulanic	50.040.000	71.485.715	35.028.000
12	PP2500301371	Amoxicilin + acid clavulanic	96.084.000	137.262.858	67.258.800
13	PP2500301372	Amoxicilin + acid clavulanic	35.808.000	51.154.286	25.065.600
14	PP2500301373	Ampicilin + sulbactam	191.397.100	273.424.429	133.977.970
15	PP2500301374	Anastrozol	42.541.200	60.773.143	29.778.840
16	PP2500301375	Atorvastatin	455.560.000	650.800.000	318.892.000

17	PP2500301376	Atorvastatin	239.115.000	341.592.858	167.380.500	
18	PP2500301377	Azithromycin	89.820.000	128.314.286	62.874.000	
19	PP2500301378	Betahistin	293.220.000	418.885.715	205.254.000	
20	PP2500301379	Bisoprolol	102.960.000	147.085.715	72.072.000	
21	PP2500301380	Bisoprolol	629.400.000	899.142.858	440.580.000	
22	PP2500301381	Budesonid	249.012.000	355.731.429	174.308.400	
23	PP2500301382	Budesonid	149.436.000	213.480.000	104.605.200	
24	PP2500301383	Budesonid + formoterol	1.302.000.000	1.860.000.000	911.400.000	
25	PP2500301384	Budesonid + formoterol	175.200.000	250.285.715	122.640.000	
26	PP2500301385	Budesonid + formoterol	520.800.000	744.000.000	364.560.000	
27	PP2500301386	Các muối Calci dẫn xuất của acid amin và các acid amin	14.200.000	20.285.715	9.940.000	
28	PP2500301387	Cefuroxim	29.188.080	41.697.258	20.431.656	
29	PP2500301388	Cefuroxim	15.012.000	21.445.715	10.508.400	
30	PP2500301389	Cefuroxim	106.224.000	151.748.572	74.356.800	
31	PP2500301390	Celecoxib	59.565.000	85.092.858	41.695.500	
32	PP2500301391	Ciprofloxacin	396.720.000	566.742.858	277.704.000	
33	PP2500301392	Ciprofloxacin	1.529.028.000	2.184.325.715	1.070.319.600	
34	PP2500301393	Clarithromycin	140.111.400	200.159.143	98.077.980	
35	PP2500301394	Clarithromycin	232.800.000	332.571.429	162.960.000	
36	PP2500301395	Clindamycin	62.880.000	89.828.572	44.016.000	
37	PP2500301396	Clopidogrel	1.177.330.000	1.681.900.000	824.131.000	
38	PP2500301397 Dabigatran		334.268.000	477.525.715	233.987.600	
39	PP2500301398 Dapagliflozin		1.900.000.000	2.714.285.715	1.330.000.000	
40	PP2500301399 Desloratadin		11.424.000	16.320.000	7.996.800	
41	PP2500301400	Diclofenac	80.405.000	114.864.286	56.283.500	

42 PP2500301401 Diclofenac 108.396.000 154.851.429 43 PP2500301402 Diosmin + hesperidin 272.020.000 388.600.000 44 PP2500301403 Drotaverin clohydrat 26.530.000 37.900.000 45 PP2500301404 Dutasterid 17.257.000 24.652.858 46 PP2500301405 Empagliflozin 922.880.000 1.318.400.000 47 PP2500301406 Empagliflozin 769.457.000 1.099.224.286 48 PP2500301407 Enoxaparin (natri) 170.762.000 243.945.715 49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	75.877.200 190.414.000 18.571.000 12.079.900 646.016.000
44 PP2500301403 Drotaverin clohydrat 26.530.000 37.900.000 45 PP2500301404 Dutasterid 17.257.000 24.652.858 46 PP2500301405 Empagliflozin 922.880.000 1.318.400.000 47 PP2500301406 Empagliflozin 769.457.000 1.099.224.286 48 PP2500301407 Enoxaparin (natri) 170.762.000 243.945.715 49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	18.571.000 12.079.900 646.016.000
45 PP2500301404 Dutasterid 17.257.000 24.652.858 46 PP2500301405 Empagliflozin 922.880.000 1.318.400.000 47 PP2500301406 Empagliflozin 769.457.000 1.099.224.286 48 PP2500301407 Enoxaparin (natri) 170.762.000 243.945.715 49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	12.079.900 646.016.000
46 PP2500301405 Empagliflozin 922.880.000 1.318.400.000 47 PP2500301406 Empagliflozin 769.457.000 1.099.224.286 48 PP2500301407 Enoxaparin (natri) 170.762.000 243.945.715 49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	646.016.000
47 PP2500301406 Empagliflozin 769.457.000 1.099.224.286 48 PP2500301407 Enoxaparin (natri) 170.762.000 243.945.715 49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	
48 PP2500301407 Enoxaparin (natri) 170.762.000 243.945.715 49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	
49 PP2500301408 Enoxaparin (natri) 792.141.000 1.131.630.000 50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	538.619.900
50 PP2500301409 Esomeprazol 179.648.000 256.640.000 51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	119.533.400
51 PP2500301410 Esomeprazol 307.120.000 438.742.858 52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	554.498.700
52 PP2500301411 Fenofibrat 56.424.000 80.605.715 53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	125.753.600
53 PP2500301412 Fenofibrat 50.290.000 71.842.858	214.984.000
	39.496.800
	35.203.000
54 PP2500301413 Fenofibrat 105.610.000 150.871.429	73.927.000
55 PP2500301414 Fenoterol + ipratropium 330.807.500 472.582.143	231.565.250
56 PP2500301415 Filgrastim 66.965.640 95.665.200	46.875.948
57 PP2500301416 Fluticason propionat 29.585.200 42.264.572	20.709.640
58 PP2500301417 Fluticason propionat 21.292.400 30.417.715	14.904.680
59 PP2500301418 Fluvoxamin 65.700.000 93.857.143	45.990.000
60 PP2500301419 Gabapentin 203.688.000 290.982.858	142.581.600
61 PP2500301420 Gliclazid 973.940.000 1.391.342.858	681.758.000
62 PP2500301421 Ginkgo biloba 62.925.000 89.892.858	44.047.500
63 PP2500301422 Ginkgo biloba 194.040.000 277.200.000	135.828.000
64 PP2500301423 Indapamid 57.440.000 82.057.143	40.208.000
65 PP2500301424 Insulin analog tác dụng chậm, kéo dài 1.928.587.500 2.755.125.000 (Glargine)	
66 PP2500301425 Insulin analog tác dụng chậm, kéo dài 863.550.000 1.233.642.858	1.350.011.250

		(Glargine)			
67	PP2500301426	Insulin analog tác dụng nhanh, ngắn (Aspart)	168.750.000	241.071.429	118.125.000
68	PP2500301427	Insulin analog tác dụng nhanh, ngắn (Glulisine)	180.000.000	257.142.858	126.000.000
69	PP2500301428	Insulin analog trộn, hỗn hợp	587.664.000	839.520.000	411.364.800
70	PP2500301429	Insulin analog trộn, hỗn hợp	48.081.600	68.688.000	33.657.120
71	PP2500301430	Insulin analog trộn, hỗn hợp	3.408.636.000	4.869.480.000	2.386.045.200
72	PP2500301431	Insulin analog trộn, hỗn hợp (Insulin degludec + Insulin aspart)	1.644.996.000	2.349.994.286	1.151.497.200
73	PP2500301432	Irbesartan	19.122.000	27.317.143	13.385.400
74	PP2500301433	Itoprid	143.880.000	205.542.858	100.716.000
75	PP2500301434	Lacidipin	13.652.000	19.502.858	9.556.400
76	PP2500301435	Lactulose	112.000.000	160.000.000	78.400.000
77	PP2500301436	Lactulose	65.000.000	92.857.143	45.500.000
78	PP2500301437	Lercanidipin hydroclorid	850.000.000	1.214.285.715	595.000.000
79	PP2500301438	Letrozol	49.180.320	70.257.600	34.426.224
80	PP2500301439	Levofloxacin	274.396.500	391.995.000	192.077.550
81	PP2500301440	Levofloxacin	23.199.800	33.142.572	16.239.860
82	PP2500301441	Levothyroxin (muối natri)	43.440.000	62.057.143	30.408.000
83	PP2500301442	Levothyroxin (muối natri)	96.600.000	138.000.000	67.620.000
84	PP2500301443	Lidocain hydroclodrid	40.032.000	57.188.572	28.022.400
85	PP2500301444	Linagliptin	290.808.000	415.440.000	203.565.600
86	PP2500301445	Losartan	188.460.000	269.228.572	131.922.000
87	PP2500301446	Losartan	41.850.000	59.785.715	29.295.000
88	PP2500301447	Losartan + hydroclorothiazid	41.850.000	59.785.715	29.295.000
89	PP2500301448	Mebeverin hydroclorid	117.400.000	167.714.286	82.180.000

90	PP2500301449	Methyl prednisolon	83.742.000	119.631.429	58.619.400	
91	PP2500301450	Methyl prednisolon	18.873.600	26.962.286	13.211.520	
92	PP2500301451	Methyl prednisolon	52.876.800	75.538.286	37.013.760	
93	PP2500301452	Mirtazapin	88.130.000	125.900.000	61.691.000	
94	PP2500301453	Moxifloxacin	735.000.000	1.050.000.000	514.500.000	
95	PP2500301454	Moxifloxacin	78.750.000	112.500.000	55.125.000	
96	PP2500301455	Natri hyaluronat	87.021.200	124.316.000	60.914.840	
97	PP2500301456 Natri montelukast		136.100.160	194.428.800	95.270.112	
98	PP2500301457	Natri montelukast	108.016.000	154.308.572	75.611.200	
99	PP2500301458	Nebivolol	304.000.000	434.285.715	212.800.000	
100	PP2500301459	Nifedipin	453.792.000	648.274.286	317.654.400	
101	PP2500301460	Nhũ dịch lipid (Medium-chain Triglycerides + Soya-bean oil refined + Omega-3-acid triglycerides)	178.460.100	254.943.000	124.922.070	
102	PP2500301461	Ofloxacin	195.552.000	279.360.000	136.886.400	
103	PP2500301462	Ofloxacin	11.179.500	15.970.715	7.825.650	
104	PP2500301463	Otilonium bromide	42.420.000	60.600.000	29.694.000	
105	PP2500301464	Pantoprazol	147.992.000	211.417.143	103.594.400	
106	PP2500301465	Pantoprazol	74.500.000	106.428.572	52.150.000	
107	PP2500301466	Perindopril	247.940.000	354.200.000	173.558.000	
108	PP2500301467	Perindopril	729.060.000	1.041.514.286	510.342.000	
109	PP2500301468	Pipecuronium bromid	20.880.000	29.828.572	14.616.000	
110	PP2500301469 Poly(O-2-hydroxyethyl) starch (HES 130/0,4); Natri clorid		22.000.000	31.428.572	15.400.000	
111	PP2500301470	Pramipexol	146.055.000	208.650.000	102.238.500	
112	PP2500301471 Pregabalin		176.850.000	252.642.858	123.795.000	
113	PP2500301472	Rivaroxaban	58.000.000	82.857.143	40.600.000	

114	PP2500301473	Rivaroxaban	580.000.000	828.571.429	406.000.000		
115	PP2500301474	Rivaroxaban	870.000.000	1.242.857.143	609.000.000		
116	PP2500301475	Rosuvastatin	346.360.000	494.800.000	242.452.000		
117	PP2500301476	Rosuvastatin	298.060.000	298.060.000 425.800.000			
118	PP2500301477	Salbutamol sulfat	76.379.000	109.112.858	53.465.300		
119	PP2500301478	Salmeterol + fluticason propionat	73.712.500	105.303.572	51.598.750		
120	PP2500301479	Salmeterol + fluticason propionat	65.583.600	93.690.858	45.908.520		
121	PP2500301480	Salmeterol + fluticason propionat	139.921.600	199.888.000	97.945.120		
122	PP2500301481	Salmeterol + fluticason propionat	105.088.000	150.125.715	73.561.600		
123	PP2500301482	Salmeterol + fluticason propionat	278.090.000 397.271.429		194.663.000		
124	PP2500301483	Sertralin	84.522.000	120.745.715	59.165.400		
125	PP2500301484	Sevofluran	1.073.550.000	1.073.550.000 1.533.642.858			
126	PP2500301485	Sitagliptin + metformin	106.430.000	152.042.858	74.501.000		
127	PP2500301486	Sitagliptin + metformin	106.430.000	152.042.858	74.501.000		
128	PP2500301487	Sitagliptin + metformin	158.004.000	225.720.000	110.602.800		
129	PP2500301488	Tamsulosin hydroclorid	220.500.000	315.000.000	154.350.000		
130	PP2500301489	Telmisartan	70.790.400	101.129.143	49.553.280		
131	PP2500301490	Ticagrelor	396.825.000	566.892.858	277.777.500		
132	PP2500301491	Ticagrelor	79.365.000	113.378.572	55.555.500		
133	PP2500301492	Trimebutin maleat	14.530.000	20.757.143	10.171.000		
134	PP2500301493	Trimetazidin	94.675.000	66.272.500			
135	PP2500301494	Valproat natri; valproic acid	237.048.000	338.640.000	165.933.600		

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

3.1. Phương pháp đánh giá:

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

- a) Chất lượng thuốc: 70% tổng số điểm (70 điểm).
- b) Đóng gói, bảo quản, giao hàng: 30% tổng số điểm (30 điểm).
- c) E-HSDT được đánh giá đáp ứng yêu cầu về kỹ thuật khi đáp ứng đủ các yêu cầu sau:
- Đáp ứng các yêu cầu kỹ thuật chung của thuốc bao gồm: Tên hoạt chất, nồng độ hàm lượng, đường dùng, dạng bào chế, đơn vị tính được nêu tại Mẫu số 00 Biểu mẫu dự thầu (chương IV E-HSMT).
- Đáp ứng tính hợp lệ của thuốc quy định tại Mục 5 chương I E-HSMT.
- Điểm của từng tiêu chí tại yêu cầu về chất lượng thuốc và về đóng gói, bảo quản, giao hàng không thấp hơn 60% điểm tối đa tiêu chí đó.
- Tổng điểm của tất cả các tiêu chí đánh giá về mặt kỹ thuật không thấp hơn 70% tổng số điểm.
- **3.2.** Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật: tại Phần 4 Phụ lục ban hành kèm Mẫu E-HSMT này.

Mục 4. Tiêu chuẩn đánh giá về tài chính:

Áp dụng phương pháp giá thấp nhất:

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

- Bước 1. Xác định giá dự thầu, giá dự thầu sau giảm giá (nếu có);
- Bước 2. Xác định giá trị ưu đãi (nếu có) theo quy định tại Mục 28 CDNT;
- Bước 3. Xếp hạng nhà thầu: E-HSMT có giá dự thầu sau khi trừ đi giảm giá (nếu có) và cộng giá trị ưu đãi (nếu có) thấp nhất được xếp hạng thứ nhất.

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

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

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

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

Trường hợp nhà thầu xếp hạng cao hơn từ chối cung cấp thuốc, dịch vụ mà không có lý do chính đáng, không thuộc trường hợp bất khả kháng, vi phạm thỏa thuận khung, hợp đồng thì việc xử lý vi phạm hợp đồng thực hiện theo thỏa thuận khung, hợp đồng. Nhà thầu vi phạm hợp đồng sẽ bị phạt hợp đồng theo quy định trong hợp đồng, không được hoàn trả giá trị bảo đảm thực hiện hợp đồng, bị công khai thông tin về kết quả thực hiện hợp đồng và đăng tải trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia;

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

Việc lựa chọn nhà thầu căn cứ tiêu chuẩn đánh giá nêu trong E-HSMT theo quy định tại Điều 24 của Nghị định 24/2024/NĐ-CP. Nhà thầu chào thầu theo khối lượng, số lượng yêu cầu trong E-HSMT. Danh sách phê duyệt nhà thầu trúng thầu bao gồm danh sách chính (nhà thầu xếp thứ nhất) và danh sách dự bị (nhà thầu xếp thứ 2 trở đi). Trong quá trình thực hiện hợp đồng, trường hợp nhà thầu trong danh sách chính vi phạm hợp đồng, không thể tiếp tực 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 MÒI THẦU VÀ DỰ THẦU

		Cách thực hiện	Trách nhiệ	m thực hiện
STT	Biểu mẫu		Chủ đầu tư	Nhà thầu
1	Mẫu số 00. Bảng phạm vi cung cấp, tiến độ cung cấp và yêu cầu kỹ thuật của thuốc	Chương IV. Biễu mẫu mời thầu và dự thầu	X	
2	Mẫu số 01. Đơn dự thầu	Điền biễu mẫu		X
3	Mẫu số 03. Thỏa thuận liên danh	trên hệ thống (nếu có)		X
4	Mẫu số 05. Bảng giá dự thầu	Scan đính kèm lên Hệ thống		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 bản gốc hoặc bản chụp (có chứng thực), đính kèm lên Hệ thống		X
7	Mẫu số 04(a). Bảo lãnh dự thầu áp dụng trong trường hợp nhà thầu độc lập	Scan đính kèm lên Hệ thống		X
8	Mẫu số 04(b). Bảo lãnh dự thầu áp dụng trong trường hợp nhà thầu liên danh			X
9	Mẫu số 06(a). Bảng kê khai chi phí sản xuất trong nước đối với thuốc được hưởng ưu đãi			X
10	Mẫu số 06(b). Bảng thuyết minh chi phí sản xuất trong nước trong cơ cấu giá			X
11	Mẫu số 07(a). Bản kê khai thông tin về nhà thầu			X
12	Mẫu số 07(b). Bản kê khai thông tin về các thành viên của nhà thầu liên danh			X
13	Mẫu số 08(a). Bảng tổng hợp hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện			X
14	Mẫu số 08(b). Hợp đồng tương tự do nhà thầu thực hiện			X

15	Mẫu số 09. Tình hình tài chính của nhà thầu	X
16	Mẫu số 10. Phạm vi công việc sử dụng nhà thầu phụ	X
17	Mẫu số 11. Mẫu kê hóa đơn cho trường hợp dùng hóa đơn thay cho hợp đồng tương tự	X

Mẫu số 00 (webform trên Hệ thống)

BẢNG PHẠM VI CUNG CẤP, TIẾN ĐỘ CUNG CẤP VÀ YỀU CẦU VỀ KỸ THUẬT CỦA THUỐC (Dành cho Chủ đầu tư)

1. Đối với gói thầu thuốc generic:

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
1	PP2500 301360	BD.25 .01	Acid amin + điện giải (*)	Aminoplasmal B.Braun 10% E hoặc tương đương	10%; 250ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ	2.000	108.865	Theo quy định tại chương	
2	PP2500 301361	BD.25 .02	Acid Amin*	Morihepamin hoặc tương đương	7,58%; 500ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Túi	250	186.736	V- Phạm vi cung	
3	PP2500 301362	BD.25 .03	Acid Amin*	Morihepamin hoặc tương đương	7,58%; 200ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Túi	250	116.632	cấp	
4	PP2500 301363	BD.25 .04	Alteplase	Actilyse hoặc tương đương	50mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ	60	10.830.000		
5	PP2500 301364	BD.25 .05	Amiodaron hydroclorid	Cordarone hoặc tương đương	200mg	Uống	Viên	Viên	3.000	6.750		
6	PP2500 301365	BD.25 .06	Amiodaron hydroclorid	Cordarone 150mg/3ml hoặc tương đương	150mg/3ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ/ Ông	500	30.048		
7	PP2500 301366	BD.25 .07	Amlodipin	Amlor hoặc tương đương	5mg	Uống	Viên nang	Viên	5.000	7.593		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
8	PP2500 301367	BD.25 .08	Amlodipin + valsartan	Exforge hoặc tương đương	10mg + 160mg	Uống	Viên	Viên	17.000	18.107	Theo quy	
9	PP2500 301368	BD.25 .09	Amlodipin + valsartan	Exforge hoặc tương	5mg + 80mg	Uống	Viên	Viên	37.000	9.987	định tại chương V-	
10	PP2500 301369	BD.25 .10	Amoxicilin + acid clavulanic	Augmentin 250mg/31,25mg hoặc tương đương	250mg + 31,25mg	Uống	Bột/cốm/ hạt pha uống	Gói	42.000	10.670	Phạm vi cung cấp	
11	PP2500 301370	BD.25 .11	Amoxicilin + acid clavulanic	Augmentin 1g hoặc tương đương	875mg + 125mg	Uống	Viên	Viên	3.000	16.680		
12	PP2500 301371	BD.25 .12	Amoxicilin + acid clavulanic	Augmentin 500mg/62,5mg hoặc tương đương	500mg + 62,5mg	Uống	Bột/cốm/ hạt pha uống	Gói	6.000	16.014		
13	PP2500 301372	BD.25 .13	Amoxicilin + acid clavulanic	Augmentin 625mg tablets hoặc tương đương	500mg + 125mg	Uống	Viên	Viên	3.000	11.936		
14	PP2500 301373	BD.25 .14	Ampicilin + sulbactam	Unasyn hoặc tương đương	1g + 0.5g	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lọ /Ông	2.900	65.999	9	
15	PP2500 301374	BD.25 .15	Anastrozol	Arimidex hoặc tương đương	1mg	Uống	Viên	Viên	720	59.085		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾	
16	PP2500 301375	BD.25 .16	Atorvastatin	Lipitor hoặc tương đương	40 mg	Uống	Viên	Viên	20.000	22.778	Theo quy		
17	PP2500 301376	BD.25 .17	Atorvastatin	Lipitor hoặc tương đương	20mg	Uống	Viên	Viên	15.000	15.941	định tại chương V-		
18	PP2500 301377	BD.25 .18	Azithromycin	Zitromax hoặc tương đương	500mg	Uống	Viên	Viên	1.000	89.820	Phạm vi cung		
19	PP2500 301378	BD.25 .19	Betahistin	Betaserc 24mg hoặc tương đương	24mg (dưới dạng Betahistine dihydrochlo ride hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	45.000	6.516	cấp		
20	PP2500 301379	BD.25 .20	Bisoprolol	Concor 5mg hoặc tương đương	5mg (dưới dạng Bisoprolol fumarate hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	24.000	4.290			
21	PP2500 301380	BD.25 .21	Bisoprolol	Concor Cor hoặc tương đương	2,5mg (dưới dạng Bisoprolol fumarate hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	200.000	3.147			

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
22	PP2500 301381	BD.25 .22	Budesonid	Pulmicort Respules hoặc tương đương	500mcg/ 2ml	Đường hô hấp	Dung dịch/hỗn dịch khí dung	Óng	18.000	13.834	Theo quy định tại chương	
23	PP2500 301382	BD.25 .23	Budesonid	Pulmicort Respules hoặc tương đương	1mg/2ml	Đường hô hấp	Dung dịch/hỗn dịch khí dung	Óng	6.000	24.906	V- Phạm vi cung cấp	
24	PP2500 301383	BD.25 .24	Budesonid + formoterol	Symbicort Turbuhaler hoặc tương đương	160mcg + 4,5mcg (dưới dạng formoterol fumarate dihydrate hoặc dạng khác) /liều; 120 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Óng/ Lọ	3.000	434.000		
25	PP2500 301384	BD.25 .25	Budesonid + formoterol	Symbicort Turbuhaler hoặc tương đương	160mcg + 4,5mcg (dưới dạng formoterol fumarate dihydrate hoặc dạng khác) /liều; 60 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Óng/ Lọ	800	219.000		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
26	PP2500 301385	BD.25 .26	Budesonid + formoterol	Symbicort Rapihaler hoặc tương đương	160mcg + 4,5mcg (dưới dạng formoterol fumarate dihydrate hoặc dạng khác) /liều; 120 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình	1.200	434.000	Theo quy định tại chương V-Phạm vi cung cấp	
27	PP2500 301386	BD.25 .27	Các muối Calci dẫn xuất của acid amin và các acid amin	Ketosteril hoặc tương đương	600mg (67mg + 101mg + 68mg + 86mg + 59mg + 105mg + 23mg + 38mg + 30mg)/viên. Tổng Nito: 36mg. Calcium: 0.05g	Uống	Viên	Viên	1.000	14.200		
28	PP2500 301387	BD.25 .28	Cefuroxim	Zinnat Suspension hoặc tương đương	125mg/5ml; 50ml	Uống	Bột/cốm/ hạt pha uống	Chai/ Lọ	240	121.617		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
29	PP2500 301388	BD.25 .29	Cefuroxim	Zinnat tablets 250mg hoặc tương đương	250mg	Uống	Viên	Viên	1.200	12.510	quy định tại chương V- Phạm vi cung cấp	
30	PP2500 301389	BD.25 .30	Cefuroxim	Zinnat tablets 500mg hoặc tương đương	500mg	Uống	Viên	Viên	4.800	22.130		
31	PP2500 301390	BD.25 .31	Celecoxib	Celebrex hoặc tương đương	200mg	Uống	Viên nang	Viên	5.000	11.913		
32	PP2500 301391	BD.25 .32	Ciprofloxacin	Ciprobay 500 hoặc tương đương	500mg	Uống	Viên	Viên	30.000	13.224		
33	PP2500 301392	BD.25 .33	Ciprofloxacin	Ciprobay 400mg hoặc tương đương	400mg/200 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lọ /Ông	6.000	254.838		
34	PP2500 301393	BD.25 .34	Clarithromyc in	Klacid Forte hoặc tương đương	500mg	Uống	Viên	Viên	3.900	35.926		
35	PP2500 301394	BD.25 .35	Clarithromyc in	Klacid MR hoặc tương đương	500mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	6.400	36.375		
36	PP2500 301395	BD.25 .36	Clindamycin	Dalacin C hoặc tương đương	600mg/4ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lọ /Ông	600	104.800		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
37	PP2500 301396	BD.25 .37	Clopidogrel	Plavix 75mg hoặc tương đương	75mg	Uống	Viên	Viên	70.000	16.819	Theo quy định tại	
38	PP2500 301397	BD.25 .38	Dabigatran	Pradaxa hoặc tương đương	110mg	Uống	Viên nang	Viên	11.000	30.388	chương V- Phạm vi	
39	PP2500 301398	BD.25 .39	Dapagliflozin	Forxiga hoặc tương đương	10mg	Uống	Viên	Viên	100.000	19.000	cung cấp	
40	PP2500 301399	BD.25 .40	Desloratadin	Aerius hoặc tương đương	5mg	Uống	Viên	Viên	1.200	9.520		
41	PP2500 301400	BD.25 .41	Diclofenac	Voltaren hoặc tương đương	75mg (dưới dạng Diclofenac natri hoặc dạng khác)	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	13.000	6.185		
42	PP2500 301401	BD.25 .42	Diclofenac	Voltaren 75mg/3ml hoặc tương đương	75mg/3ml (dưới dạng Diclofenac natri hoặc dạng khác)	Tiêm	Thuốc tiêm	Lọ/ Ông	6.000	18.066		
43	PP2500 301402	BD.25 .43	Diosmin + hesperidin	Daflon 500mg hoặc tương đương	450mg + 50mg	Uống	Viên	Viên	70.000	3.886		
44	PP2500 301403	BD.25 .44	Drotaverin clohydrat	No-Spa 40mg/2 ml hoặc tương đương	40mg/2ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lọ/ Ông	5.000	5.306		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
45	PP2500 301404	BD.25 .45	Dutasterid	Avodart hoặc tương đương	0,5mg	Uống	Viên nang	Viên	1.000	17.257	Theo quy	
46	PP2500 301405	BD.25 .46	Empagliflozi n	Jardiance hoặc tương đương	10mg	Uống	Viên	Viên	40.000	23.072	định tại chương V-	
47	PP2500 301406	BD.25 .47	Empagliflozi n	Jardiance hoặc tương đương	25mg	Uống	Viên	Viên	29.000	26.533	Phạm vi cung	
48	PP2500 301407	BD.25 .48	Enoxaparin (natri)	Lovenox hoặc tương đương	4000 anti- Xa IU/0,4ml tương đương 40mg/ 0,4ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Xy lanh	2.000	85.381	cấp	
49	PP2500 301408	BD.25 .49	Enoxaparin (natri)	Lovenox hoặc tương đương	6000 anti- Xa IU/0,6ml tương đương 60mg/0,6ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Xy lanh	7.000	113.163		
50	PP2500 301409	BD.25 .50	Esomeprazol	Nexium Mups hoặc tương đương	40mg	Uống	Viên bao tan ở ruột	Viên	8.000	22.456		
51	PP2500 301410	BD.25 .51	Esomeprazol	Nexium hoặc tương đương	40mg	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lọ/ Ông	2.000	153.560		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
52	PP2500 301411	BD.25 .52	Fenofibrat	Lipanthyl 200M hoặc tương đương	200mg	Uống	Viên nang	Viên	8.000	7.053	Theo quy định tại	
53	PP2500 301412	BD.25 .53	Fenofibrat	Lipanthyl supra 160mg hoặc tương đương	160mg	Uống	Viên	Viên	5.000	10.058	chương V- Phạm vi	
54	PP2500 301413	BD.25 .54	Fenofibrat	Lipanthyl NT 145mg hoặc tương đương	145mg	Uống	Viên	Viên	10.000	10.561	cung cấp	
55	PP2500 301414	BD.25 .55	Fenoterol + ipratropium	Berodual hoặc tương đương	0,05mg (dưới dạng Fenoterol hydrobromi de hoặc dạng khác) + 0,02mg (dưới dạng Ipratropium bromide hoặc dạng khác) / nhát xịt	Xịt mũi, xịt họng	Dung dịch/hỗn dịch khí dung	Bình/ Hộp	2.500	132.323		
56	PP2500 301415	BD.25 .56	Filgrastim	Neupogen hoặc tương đương	30 MU/0,5ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Xy lanh	120	558.047		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
57	PP2500 301416	BD.25 .57	Fluticason propionat	Flixonase hoặc tương đương	0,05%; 60 liều	Xịt mũi	Thuốc xịt mũi	Bình/ Chai/ Lọ	200	147.926	Theo quy định tại	
58	PP2500 301417	BD.25 .58	Fluticason propionat	Flixotide Evohaler hoặc tương đương	125mcg/ liều xịt; 120 liều	Xịt họng	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Chai/ Lọ/ Hộp	200	106.462	chương V- Phạm vi cung cấp	
59	PP2500 301418	BD.25 .59	Fluvoxamin	Luvox 100mg hoặc tương đương	100mg (dưới dạng Fluvoxamin e maleate hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	10.000	6.570		
60	PP2500 301419	BD.25 .60	Gabapentin	Neurontin hoặc tương đương	300mg	Uống	Viên nang	Viên	18.000	11.316		
61	PP2500 301420	BD.25 .61	Gliclazid	Diamicron MR 60mg hoặc tương đương	60mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	190.000	5.126		
62	PP2500 301421	BD.25 .62	Ginkgo biloba	Cebrex hoặc tương đương	40mg	Uống	Viên	Viên	15.000	4.195		
63	PP2500 301422	BD.25 .63	Ginkgo biloba	Tebonin hoặc tương đương	120mg	Uống	Viên	Viên	18.000	10.780		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
64	PP2500 301423	BD.25 .64	Indapamid	Natrilix SR hoặc tương đương	1,5mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	16.000	3.590	Theo quy định tại chương	
65	PP2500 301424	BD.25 .65	Insulin analog tác dụng chậm, kéo dài (Glargine)	Lantus solostar hoặc tương đương	300 IU/3ml	Tiêm	Thuốc tiêm đóng sẵn trong dụng cụ tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	7.500	257.145	V- Phạm vi cung cấp	
66	PP2500 301425	BD.25 .66	Insulin analog tác dụng chậm, kéo dài (Glargine)	Lantus hoặc tương đương	100 đơn vị/ml; 10ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lo/ Óng	1.800	479.750		
67	PP2500 301426	BD.25 .67	Insulin analog tác dụng nhanh, ngắn (Aspart)	Novorapid Flexpen hoặc tương đương	300U/3ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	750	225.000		
68	PP2500 301427	BD.25 .68	Insulin analog tác dụng nhanh, ngắn (Glulisine)	Apidra Solostar hoặc tương đương	300 đơn vị/3ml	Tiêm	Thuốc tiêm đóng sẵn trong dụng cụ tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	900	200.000		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
69	PP2500 301428	BD.25 .69	Insulin analog trộn, hỗn hợp	Humalog Mix 50/50 Kwikpen hoặc tương đương	100U/ml (tỷ lệ trộn 50/50); 3 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	3.300	178.080	Theo quy định tại chương V- Phạm vi	
70	PP2500 301429	BD.25 .70	Insulin analog trộn, hỗn hợp	Humalog Mix 75/25 Kwikpen hoặc tương đương	100U/ml (tỷ lệ trộn 25/75); 3 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	270	178.080	cung cấp	
71	PP2500 301430	BD.25 .71	Insulin analog trộn, hỗn hợp	NovoMix 30 FlexPen hoặc tương đương	100U/1ml (tỷ lệ trộn 30/70); 3ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	17.000	200.508		
72	PP2500 301431	BD.25 .72	Insulin analog trộn, hỗn hợp (Insulin degludec + Insulin aspart)	Ryzodeg FlexTouch 100U/ml hoặc tương đương	(7,68mg + 3,15mg)/ 3ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Bom tiêm/ Bút tiêm/ Xy lanh	4.000	411.249		
73	PP2500 301432	BD.25 .73	Irbesartan	Aprovel hoặc tương đương	150mg	Uống	Viên	Viên	2.000	9.561		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
74	PP2500 301433	BD.25 .74	Itoprid	Elthon 50mg hoặc tương đương	50mg (dưới dạng Itoprid hydrochlori d hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	30.000	4.796	Theo quy định tại chương V-	
75	PP2500 301434	BD.25 .75	Lacidipin	Lacipil 4mg hoặc tương đương	4mg	Uống	Viên	Viên	2.000	6.826	Phạm vi cung cấp	
76	PP2500 301435	BD.25 .76	Lactulose	Duphalac hoặc tương đương	10g/15ml; 15ml	Uống	Dung dịch/hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Gói	20.000	5.600		
77	PP2500 301436	BD.25 .77	Lactulose	Duphalac hoặc tương đương	10g/15ml; 200ml	Uống	Dung dịch/hỗn dịch/ nhũ dịch uống	Chai/ Lọ	500	130.000		
78	PP2500 301437	BD.25 .78	Lercanidipin hydroclorid	Zanedip 10mg hoặc tương đương	10mg	Uống	Viên	Viên	100.000	8.500		
79	PP2500 301438	BD.25 .79	Letrozol	Femara hoặc tương đương	2.5mg	Uống	Viên	Viên	720	68.306		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
80	PP2500 301439	BD.25 .80	Levofloxacin	Cravit hoặc tương đương	25mg/5ml (dưới dạng Levofloxaci n hydrat hoặc dạng khác)	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ	3.100	88.515	Theo quy định tại chương V-Phạm vi cung	
81	PP2500 301440	BD.25 .81	Levofloxacin	Cravit 1.5% hoặc tương đương	75mg/5ml (dưới dạng Levofloxaci n hydrat hoặc dạng khác)	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ	200	115.999	cấp	
82	PP2500 301441	BD.25 .82	Levothyroxin (muối natri)	Levothyrox hoặc tương đương	75mcg	Uống	Viên	Viên	30.000	1.448		
83	PP2500 301442	BD.25 .83	Levothyroxin (muối natri)	Levothyrox hoặc tương đương	100mcg	Uống	Viên	Viên	60.000	1.610		
84	PP2500 301443	BD.25 .84	Lidocain hydroclodrid	Xylocaine Jelly hoặc tương đương	2%; 30g	Dùng ngoài	Thuốc dùng ngoài	Tuýp	600	66.720		
85	PP2500 301444	BD.25 .85	Linagliptin	Trajenta hoặc tương đương	5mg	Uống	Viên	Viên	18.000	16.156		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
86	PP2500 301445	BD.25 .86	Losartan	Cozaar 100mg hoặc tương đương	100mg (dưới dạng Losartan potassium hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	18.000	10.470	Theo quy định tại chương V-Phạm vi	
87	PP2500 301446	BD.25 .87	Losartan	Cozaar 50mg hoặc tương đương	50mg (dưới dạng Losartan potassium hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	5.000	8.370	cung cấp	
88	PP2500 301447	BD.25 .88	Losartan + hydroclorothi azid	Hyzaar 50mg/12.5mg hoặc tương đương	50mg (dưới dạng Losartan potassium hoặc dạng khác) + 12,5mg	Uống	Viên	Viên	20.000	8.370		
89	PP2500 301448	BD.25 .89	Mebeverin hydroclorid	Duspatalin retard hoặc tương đương	200mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	2.000	5.870		
90	PP2500 301449	BD.25 .90	Methyl prednisolon	Solu-Medrol hoặc tương đương	40mg	Tiêm	Thuốc tiêm đông khô	Chai/ Lo/ Óng	19.200	41.871		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
91	PP2500 301450	BD.25 .91	Methyl prednisolon	Medrol hoặc tương đương	4mg	Uống	Viên	Viên	14.400	983	Theo quy	
92	PP2500 301451	BD.25 .92	Methyl prednisolon	Medrol hoặc tương đương	16mg	Uống	Viên	Viên	5.000	3.672	định tại chương V-	
93	PP2500 301452	BD.25 .93	Mirtazapin	Remeron 30 hoặc tương đương	30mg	Uống	Viên	Viên	2.000	17.626	Phạm vi cung cấp	
94	PP2500 301453	BD.25 .94	Moxifloxacin	Avelox hoặc tương đương	400mg/250 ml	Tiêm	Thuốc tiêm	Chai/ Lọ/ Ông/ Túi	1.500	367.500		
95	PP2500 301454	BD.25 .95	Moxifloxacin	Avelox hoặc tương đương	400mg	Uống	Viên	Viên	1.400	52.500		
96	PP2500 301455	BD.25 .96	Natri hyaluronat	Sanlein 0,1 hoặc tương đương	5mg/5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ	10.080	62.158		
97	PP2500 301456	BD.25 .97	Natri montelukast	Singulair hoặc tương đương	10mg	Uống	Viên	Viên	8.000	13.502		
98	PP2500 301457	BD.25 .98	Natri montelukast	Singulair 5mg hoặc tương đương	5mg	Uống	Viên	Viên	40.000	13.502		
99	PP2500 301458	BD.25 .99	Nebivolol	Nebilet hoặc tương đương	5mg	Uống	Viên	Viên	48.000	7.600		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
100	PP2500 301459	BD.25 .100	Nifedipin	Adalat LA 30mg hoặc tương đương	30mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	780	9.454	Theo quy định tại chương	
101	PP2500 301460	BD.25 .101	Nhũ dịch lipid (Medium- chain Triglycerides + Soya-bean oil refined + Omega-3- acid triglycerides)	Lipidem hoặc tương đương	20% (10,0g + 8,0g + 2,0g)/100ml ; 250ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai	3.500	228.795	V- Phạm vi cung cấp	
102	PP2500 301461	BD.25 .102	Ofloxacin	Oflovid hoặc tương đương	15mg/5ml	Nhỏ mắt	Thuốc nhỏ mắt	Chai/ Lọ	150	55.872		
103	PP2500 301462	BD.25 .103	Ofloxacin	Oflovid ophthalmic ointment hoặc tương đương	0,3%	Nhỏ mắt	Thuốc tra mắt	Tuýp	12.000	74.530		
104	PP2500 301463	BD.25 .104	Otilonium bromide	Spasmomen hoặc tương đương	40mg	Uống	Viên	Viên	8.000	3.535		
105	PP2500 301464	BD.25 .105	Pantoprazol	Pantoloc 40mg hoặc tương đương	40mg	Uống	Viên bao tan ở ruột	Viên	5.000	18.499		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
106	PP2500 301465	BD.25 .106	Pantoprazol	Pantoloc 20mg hoặc tương đương	20mg	Uống	Viên bao tan ở ruột	Viên	35.000	14.900	Theo quy định tại	
107	PP2500 301466	BD.25 .107	Perindopril	Coversyl 10mg hoặc tương đương	10mg (dưới dạng Perindopril arginine hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	145.000	7.084	chương V- Phạm vi cung cấp	
108	PP2500 301467	BD.25 .108	Perindopril	Coversyl 5mg hoặc tương đương	5mg (dưới dạng Perindopril arginine hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	360	5.028		
109	PP2500 301468	BD.25 .109	Pipecuroniu m bromid	Arduan hoặc tương đương	4mg	Tiêm	Thuốc tiêm đông khô	Chai /Lo/ Ông	200	58.000		
110	PP2500 301469	BD.25 .110	Poly(O-2- hydroxyethyl) starch (HES 130/0,4); Natri clorid	Voluven 6% hoặc tương đương	(30g; 4,5g); 500ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền	Chai/ Lọ/ Túi	15.000	110.000		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
111	PP2500 301470	BD.25 .111	Pramipexol	Sifrol hoặc tương đương	0,25mg (dưới dạng Pramipexol e dihydrochlo ride monohydrat e hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	15.000	9.737	Theo quy định tại chương V-Phạm vi cung cấp	
112	PP2500 301471	BD.25 .112	Pregabalin	Lyrica hoặc tương đương	75mg	uống	Viên nang	Viên	10.000	17.685		
113	PP2500 301472	BD.25 .113	Rivaroxaban	Xarelto hoặc tương đương	10mg	Uống	Viên	Viên	15.000	58.000		
114	PP2500 301473	BD.25 .114	Rivaroxaban	Xarelto hoặc tương đương	15 mg	Uống	Viên	Viên	35.000	58.000		
115	PP2500 301474	BD.25 .115	Rivaroxaban	Xarelto hoặc tương đương	20mg	Uống	Viên	Viên	20.000	58.000		
116	PP2500 301475	BD.25 .116	Rosuvastatin	Crestor 10mg hoặc tương đương	10mg	Uống	Viên	Viên	1.000	9.896		
117	PP2500 301476	BD.25 .117	Rosuvastatin	Crestor 20mg hoặc tương đương	20mg	Uống	Viên	Viên	500	14.903		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾		
118	PP2500 301477	BD.25 .118	Salbutamol sulfat	Ventolin Inhaler hoặc tương đương	100mcg/ liều xịt; 200 liều	Đường Hô hấp	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Hộp	300	76.379	Theo quy định tại chương V-			
119	PP2500 301478	BD.25 .119	Salmeterol + fluticason propionat	Seretide Evohaler DC 25/50mcg hoặc tương đương	(25mcg + 50mcg)/ liều; 120 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Hộp	700	147.425	Phạm vi cung cấp			
120	PP2500 301479	BD.25 .120	Salmeterol + fluticason propionat	Seretide Accuhaler 50/500mcg hoặc tương đương	50mcg + 500mcg; 60 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Hộp	500	218.612				
121	PP2500 301480	BD.25 .121	Salmeterol + fluticason propionat	Seretide Accuhaler 50/250mcg hoặc tương đương	50mcg + 250mcg; 60 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Hộp	1.000	199.888				
122	PP2500 301481	BD.25 .122	Salmeterol + fluticason propionat	Seretide Evohaler DC 25/125mcg hoặc tương đương	25mcg + 125mcg; 120 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Hộp	6.000	210.176				

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
123	PP2500 301482	BD.25 .123	Salmeterol + fluticason propionat	Seretide Evohaler DC 25/250 mcg hoặc tương đương	25mcg + 250mcg; 120 liều	Dạng hít	Thuốc hít định liều/phun mù định liều	Bình/ Hộp	300	278.090	Theo quy định tại chương V-	
124	PP2500 301483	BD.25 .124	Sertralin	Zoloft hoặc tương đương	50mg	Uống	Viên	Viên	10.000	14.087	Phạm vi cung cấp	
125	PP2500 301484	BD.25 .125	Sevofluran	Sevorane hoặc tương đương	100% w/w (250ml)	Đường hô hấp	Thuốc gây mê đường hô hấp	Chai/ Lọ	10.000	3.578.500		
126	PP2500 301485	BD.25 .126	Sitagliptin + metformin	Janumet 50mg/850mg hoặc tương đương	50mg + 850mg (dưới dạng Metformin hydrochlori de hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	7.200	10.643		
127	PP2500 301486	BD.25 .127	Sitagliptin + metformin	Janumet 50mg/1000mg hoặc tương đương	50mg + 1000mg (dưới dạng Metformin hydrochlori de hoặc dạng khác)	Uống	Viên	Viên	15.000	10.643		

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾	
128	PP2500 301487	BD.25 .128	Sitagliptin + metformin	Janumet XR 100mg/1000mg hoặc tương đương	100mg + 1000mg (dưới dạng Metformin hydrochlori de hoặc dạng khác)	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	7.200	21.945	Theo quy định tại chương V- Phạm vi cung		
129	PP2500 301488	BD.25 .129	Tamsulosin hydroclorid	Harnal Ocas 0,4mg hoặc tương đương	0,4mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	25.000	14.700	cấp		
130	PP2500 301489	BD.25 .130	Telmisartan	Micardis hoặc tương đương	40mg	Uống	Viên	Viên	5.000	9.832	_		
131	PP2500 301490	BD.25 .131	Ticagrelor	Brilinta hoặc tương đương	90mg	Uống	Viên	Viên	5.000	15.873			
132	PP2500 301491	BD.25 .132	Ticagrelor	Brilinta hoặc tương đương	60mg	Uống	Viên	Viên	35.000	15.873			
133	PP2500 301492	BD.25 .133	Trimebutin maleat	Debridat hoặc tương đương	100mg	Uống	Viên	Viên	34.000	2.906			
134	PP2500 301493	BD.25 .134	Trimetazidin	Vastarel MR hoặc tương đương	35mg (dưới dạng Trimetazidi ne dihydrochlo ride hoặc dạng khác)	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	2.000	2.705			

STT	Mã phần (Lô)	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc hoặc tương đương	Nồng độ/hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Đơn vị tính	Số lượng	Giá kế hoạch	Tiến độ cung cấp	Yêu cầu về xuất xứ thuốc (nếu có) ⁽¹⁾
135	PP2500 301494	BD.25 .135	Valproat natri; valproic acid	Depakine Chrono hoặc tương đương	333mg; 145mg	Uống	Viên giải phóng có kiểm soát	Viên	250	6.972	Theo quy định tại chương V- Phạm vi cung cấp	

ĐƠN DƯ THẦU (1)

Ngày: [Hệ thống tự động trích xuất]
Tên gói thầu: [Hệ thống tự động trích xuất]
Kính gửi: [Hệ thống tự động trích xuất]
Sau khi nghiên cứu E-HSMT, chúng tôi:
Tên nhà thầu: [Hệ thống tự động trích xuất], Mã số thuế: [Hệ thống tự động trích xuất] cam kết thực hiện gói thầu [Hệ thống tự động trích xuất] số E-TBMT: [Hệ thống tự động trích xuất] theo đúng yêu cầu nêu trong E-HSMT với giá dự thầu (tổng số tiền) là [Hệ thống tự động trích xuất] cùng với các bảng tổng hợp giá dự thầu kèm theo.
Ngoài ra, chúng tôi tự nguyện giảm giá dự thầu với tỷ lệ phần trăm giảm giá là[Ghi tỷ lệ giảm giá, nếu có].
Giá dự thầu sau khi trừ đi giá trị giảm giá là: [Hệ thống tự động tính] (đã bao gồm toàn bộ thuế, phí, lệ phí (nếu có)).
Hiệu lực của E-HSDT: [Hệ thống tự động trích xuất]
Bảo đảm dự thầu: [ghi giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền của bảo đảm dự thầu]
Hiệu lực của Bảo đảm dự thầu ⁽²⁾ : [ghi thời gian hiệu lực kể từ ngày đóng thầu]
Chúng tôi cam kết:

- 1. Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp, giấy chứng nhận đăng ký hợp tác xã, liên hiệp hợp tác xã, tổ hợp tác, không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về phá sản.
 - 2. Không vi phạm quy định về bảo đảm cạnh tranh trong đấu thầu.
- 3. Đã thực hiện nghĩa vụ kê khai thuế và nộp thuế của năm tài chính gần nhất so với thời điểm đóng thầu.
- 4. Không đang trong thời gian bị cấm tham dự thầu theo quy định của pháp luật đấu thầu. Từ ngày 01 tháng 01 năm _____(ghi theo yêu cầu nêu tại TT 1 Bảng tiêu chuẩn đánh giá về năng lực và kinh nghiệm (Bảng số 01) đến thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có hợp đồng cung cấp thuốc không hoàn thành do lỗi của nhà thầu.
- 5. Không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự (chủ hộ không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự trong trường hợp nhà thầu là hộ kinh doanh);
- 6. Không thực hiện các hành vi tham nhũng, hối lộ, thông thầu, cản trở và các hành vi vi phạm quy định khác của pháp luật đấu thầu khi tham dự gói thầu này.
- 7. Không thực hiện các hành vi tham nhũng, hối lộ, thông thầu, cản trở và các hành vi vi phạm quy định khác của pháp luật đấu thầu khi tham dự gói thầu này.

- 8. Trong thời hạn 03 năm trước thời điểm đóng thầu, nhà thầu không có nhân sự (ký kết hợp đồng lao động với nhà thầu tại thời điểm nhân sự thực hiện hành vi vi phạm) bị tòa án kết án có hành vi vi phạm quy định về đấu thầu gây hậu quả nghiêm trọng theo quy định của pháp luật về hình sự nhằm mục đích cho nhà thầu đó trúng thầu⁽³⁾;
 - 9. Những thông tin kê khai trong E-HSDT là trung thực.
- 10. Trường hợp trúng thầu, E-HSDT và các văn bản bổ sung, làm rõ E-HSDT tạo thành thỏa thuận ràng buộc trách nhiệm giữa hai bên cho tới khi hợp đồng được ký kết.
 - 10. Nếu E-HSDT của chúng tôi được chấp nhận, chúng tôi sẽ thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy định của E-HSMT.
 - 11. Có đủ năng lực, kinh nghiệm để thực hiện gói thầu(4);
- 12. Trường hợp chúng tôi không nộp bản gốc bảo đảm dự thầu theo yêu cầu của Chủ đầu tư 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.

- (1) Đơn dự thầu được ký bằng chữ ký số của nhà thầu khi nhà thầu nộp E-HSDT qua mạng.
- (2) Trong trường hợp giá trị bảo đảm dự thầu nhỏ hơn 20 triệu đồng thì không áp dụng nội dung này;
- (3) E-HSMT không được yêu cầu nhà thầu phải nộp lý lịch tư pháp của nhân sự để chứng minh cho nội dung đánh giá này.
 - (4) Trường hợp gói thầu áp dụng hình thức chào hàng cạnh tranh.

GIẤY UỶ QUYỀN(1)

Hom nay, ngaythangnam, tai
Tôi là[ghi tên, số căn cước hoặc số hộ chiếu, chức danh của người đại diện theo pháp luật của nhà thầu], là người đại diện theo pháp luật của[ghi tên nhà thầu] có địa chỉ tại[ghi địa chỉ của nhà thầu] bằng văn bản này ủy quyền cho[ghi tên, số căn cước hoặc số hộ chiếu, chức danh của người được ủy quyền] thực hiện các công việc sau đây trong quá trình tham dự thầu gói thầu [ghi tên gói thầu] thuộc dự án/dự toán mua sắm[ghi tên dự án/dự toán mua sắm][ghi tên chủ đầu tư] tổ chức:
- Ký các văn bản, tài liệu để giao dịch với Chủ đầu tư trong quá trình tham gia đấu thầu, kể cả văn bản đề nghị làm rõ E-HSDT và văn bản giải trình, làm rõ E- HSDT hoặc văn bản đề nghị rút E-HSDT, sửa đổi, thay thế E-HSDT;
- Tham gia quá trình đối chiếu tài liệu, hoàn thiện hợp đồng hoặc thỏa thuận khung;
- Ký đơn kiến nghị trong trường hợp nhà thầu có kiến nghị;
- Ký kết hợp đồng, thỏa thuận khung với Chủ đầu tư nếu được lựa chọn] ⁽²⁾
Người được ủy quyền nêu trên chỉ thực hiện các công việc trong phạm vi ủy quyền với tư cách là đại diện hợp pháp của[ghi tên nhà thầu][ghi tên người đại diện theo pháp luật của nhà thầu] chịu trách nhiệm hoàn toàn về những công việc do[ghi tên người được ủy quyền] thực hiện trong phạm vi ủy quyền.
Giấy ủy quyền có hiệu lực kể từ ngày đến ngày ⁽³⁾ . Giấy ủy quyền này được lập thànhcó giá trị pháp lý như nhau, người ủy quyền giữbản, người được ủy quyền giữbản, Chủ đầu tư giữbản.
, ngày tháng năm , ngày tháng năm Người được ủy quyền [ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu (nếu có)] [ghi tên người đại diện theo pháp luật của nhà thầu, chức danh, ký tên và đóng dấu]
Chi alada

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.

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⁾ [<i>Hệ thống tự động trích xuất</i>]
Căn cứ ⁽²⁾ [Hệ thống tự động trích xuất]
Căn cứ E-HSMT Gói thầu:Hệ thống tự động trích xuất] với số E-TBMT: [Hệ thống tự động trích xuất]
Chúng tôi, đại diện cho các bên ký thỏa thuận liên danh, gồm có:
Tên thành viên liên danh thứ nhất:[Hệ thống tự động trích xuất]
Mã số thuế:[Hệ thống tự động trích xuất]
Đại diện là ông/bà:
Chức vụ:
Địa chỉ:
Điện thoại:
Tên thành viên liên danh thứ hai:[Hệ thống tự động trích xuất]
Mã số thuế:[Hệ thống tự động trích xuất]
Đại diện là ông/bà:
Chức vụ:
Địa chỉ:
Điện thoại:
Tên thành viên liên danh thứ n: [Hệ thống tự động trích xuất]
Mã số thuế:[Hệ thống tự động trích xuất]
Đại diện là ông/bà:
Chức vụ:
Địa chỉ:
Điện thoại:
Các bên (sau đây gọi là thành viên) thống nhất ký kết thỏa thuận liên danh với các nội dung sau:
Điều 1. Nguyên tắc chung
1. Các thành viên tự nguyện hình thành liên danh để tham dự thầu gói thầu

STT	Tên các thành viên trong liên	Nội dung công việc	Tỷ lệ % giá trị đảm nhận so với
	2. Các thành viên trong liên danh việc theo bảng dưới đây ⁽⁴⁾ :	thỏa thuận phân công tra	ách nhiệm thực hiện
	- Cac cong việc khác irư việc ky kei việc khác (nếu có)].	nọp ương[ght	ro nọi aung cac
	 Ký đơn kiến nghị trong trường hợp Các công việc khác trừ việc ký kết 		rõ nõi duna sás
	- Tham gia quá trình đổi chiều tài li		
	- Thực hiện bảo đảm dự thầu cho cơ		
	kể cả văn bản giải trình, làm rõ E-H		hị rút E-HSDT;
	[-Ký các văn bản, tài liệu để giao		
	- Sử dụng tài khoản, chứng thư số đ	ể nộp E-HSDT cho cả liên	n danh.
liên a	Các bên nhất trí phân công	_[<i>Hệ thống tự động trích</i> danh, đại diện cho liên daı	<i>xuất thành viên lập</i> nh trong những phần
	1. Thành viên đứng đầu liên danh:		
thầu_	Các thành viên thống nhất ph [Hệ thống tự động [Hệ thống tự động trích	trích xuất] thuộc dự	an/dự toán mua
	Điều 2. Phân công trách nhiệm		
	- Hình thức xử lý khác[ghi rồ	õ hình thức xử lý khác].	
	- Bồi thường thiệt hại cho Chủ đầu	tư theo quy định nêu trong	g hợp đồng;
	- Bồi thường thiệt hại cho các bên t	rong liên danh;	
hoặc khôn định	3. Các thành viên cam kết không liên danh với nhà thầu khác để tha g thành viên nào có quyền từ chối t trong hợp đồng. Trường hợp thành n riêng của mình như đã thỏa thuận	am gia gói thầu này. Trư hực hiện các trách nhiệm viên của liên danh từ ch	ờng hợp trúng thầu, và nghĩa vụ đã quy nối hoàn thành trách
	2. Các thành viên thống nhất tên gói thầu này là:[ghi tê		giao dịch liên quan
	[Hệ thống tự động trích xuất] thuộc tự động trích xuất].	c dự án/dự toán mua sắm	[Hệ thống

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	_	%
•••		_	%
		-	%

gói thầu

Điều 3. Hiệu lực của thỏa thuận liên danh

- 1. Thỏa thuận liên danh có hiệu lực kể từ ngày ký.
- 2. Thỏa thuận liên danh chấm dứt hiệu lực trong các trường hợp sau:
- Các bên hoàn thành trách nhiệm, nghĩa vụ của mình và tiến hành thanh lý hợp đồng;
 - Các bên cùng thỏa thuận chấm dứt; Nhà thầu liên danh không trúng thầu;
- Hủy thầu gói thầu_____[Hệ thống tự động trích xuất] thuộc dự án/dự toán mua sắm ____[Hệ thống tự động trích xuất] theo thông báo của Chủ đầu tư.

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.

$B\mathring{A}O$ LÃNH DỰ TH $\mathring{A}U^{(1)}$

(Áp dụng đối với nhà thầu độc lập)

(1 8
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 Chủ đầu tư quy định tại Mục 4.1 E- BDL]
Ngày phát hành bảo lãnh: [ghi ngày phát hành bảo lãnh]
BẢO LÃNH DỰ THẦU số: [ghi số trích yếu của Bảo lãnh dự thầu]
Bên bảo lãnh: [ghi tên và địa chỉ nơi phát hành, nếu những thông tin này chưa được thể hiện ở phần tiêu đề trên giấy in]
Chúng tôi được thông báo rằng Bên được bảo lãnh là [ghi tên nhà thầu] (sau đây gọi là "Nhà thầu") sẽ tham dự thầu để thực hiện gói thầu [ghi tên gói thầu] thuộc dự án/dự toán mua sắm [ghi tên dự án/dự toán mua sắm] theo Thư mời thầu/E-TBMT số [ghi số trích yếu của Thư mời thầu/E-TBMT].
Chúng tôi cam kết với Bên thụ hưởng rằng chúng tôi bảo lãnh cho Nhà thầu bằng một khoản tiền là [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền sử dụng].
Bảo lãnh này có hiệu lực trong(2) ngày, kể từ ngày tháng năm(3).
Theo yêu cầu của Nhà thầu, chúng tôi, với tư cách là Bên bảo lãnh, cam kết ⁽⁴⁾ sẽ thanh toán cho Bên thụ hưởng một khoản tiền là [ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền sử dụng] khi nhận được văn bản thông báo từ Bên thụ hưởng về vi phạm của Nhà thầu trong các trường hợp sau đây:
1. Sau thời điểm đóng thầu và trong thời gian có hiệu lực của E-HSDT, nhà thầu có văn bản rút E-HSDT hoặc từ chối thực hiện một hoặc các công việc đã đề xuất

- trong E-HSDT theo yêu cầu của E-HSMT;

 2. Nhà thầu có hành vi vi phạm quy định tại Điều 16 của Luật Đấu thầu hoặc vi phạm pháp luật về đấu thầu dẫn đến phải hủy thầu theo quy định tại điểm d và điểm đ
- 3. Nhà thầu không thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo quy đinh tai Điều 68 của Luât Đấu thầu;

khoản 1 Điều 17 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 Chủ đầu tư, 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 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, Chủ đầu tư 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 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 theo quy định tại Mục 18.3 E-**CDNT** và thư bảo lãnh được coi là không hợp lệ.

BẢO LÃNH DỰ THẦU⁽¹⁾

(áp dụng đối với nhà thầu liên danh)

(ap aṇng aoi vơi nha thau tiên dann)
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 Chủ đầu tư 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 ngàytháng 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 Chủ đầu tư, 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 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 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 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 thoả 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 theo quy định tại Mục 18.3 E-CDNT và thư bảo lãnh được coi là không hợp lệ.

BẢNG GIÁ DỰ THẦU

(Dành cho nhà thầu)

Tên gói thầu:

Tên nhà thầu:

Tiêu chuẩn thực hành tốt của nhà thầu $^{(1)}$:

ST T	Mã thuốc	Tên thuốc	Tên hoạt chất ⁽²	Nồng độ, hàm lượng	Đườn g dùng	Dạng bào chế	Quy cách	Nhó m thuốc	Hạn dùng (Tuổi thọ)	GÐKL H hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất	Xuất xứ	Đơn vị tính	Số lượng dự thầu	Đơn giá dự thầu	Thành tiền (15x16	Phân loại ⁽⁵⁾
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)	(13)	(14)	(15)	(16)	(17)	(18)
	Tổng cộng giá dự thầu																

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

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

BẢNG KÊ KHAI CHI PHÍ SẢN XUẤT TRONG NƯỚC ĐỚI VỚI THUỐC ĐƯỢC HƯỞNG ƯU ĐÃI $^{(1)}$

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

....., ngày tháng..... năm......

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

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

Ghi chú:

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

Tên cơ sở sản xuất trong nước CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM Độc lập - Tự do - Hạnh phúc, ngày... tháng năm...

BẢNG THUYẾT MINH CHI PHÍ SẢN XUẤT TRONG NƯỚC TRONG CƠ 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					

STT	Nội dung chi phí	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Chi phí trong nước
	Tổng chi phí sản xuất, kinh doanh					
C	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 xi	uất trong nước	2.
		, ngày	tháng	năm

Giám đốc cơ sở sản xuất thuốc

(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 nặm

Giám đốc cơ sở sản xuất thuốc

(Ký tên, ghi rõ họ tên, đóng dấu)

BẢN KÊ KHAI THÔNG TIN VỀ CÁC THÀNH VIÊN CỦA NHÀ THẦU LIÊN DANH $^{(1)}$

Ngày:
Số hiệu và tên gói thầu:
Tên nhà thầu liên danh:
Tên thành viên của nhà thầu liên danh:
Quốc gia nơi đăng ký công ty của thành viên liên danh:
Năm thành lập công ty của thành viên liên danh:
Địa chỉ hợp pháp của thành viên liên danh tại quốc gia đăng ký:
Thông tin về đại diện hợp pháp của thành viên liên danh
Tên:
Địa chỉ:
Số điện thoại/fax:
Địa chỉ e-mail:
 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.
noày tháng năm

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

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

Ghi chú:

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

BẢNG TỔNG HỢP HỢP ĐỒNG TƯƠNG TỰ DO NHÀ THẦU THỰC HIỆN $^{(1)}$

	Tên nhà	thầu:		[ghi tên d	đầy đủ của nh	à thầu]					
	Thông tin tổng hợp giá trị các hợp đồng tương tự:										
ST T	Tên và số hợp đồng	Ngày ký hợp đồng	Ngày hoàn thàn h	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 toá n mu a sắm	Tên chủ đầu tư	Loại thuốc cung cấp theo hợp đồng	

....., ngày tháng..... năm......

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

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

Ghi chú:

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

HỢP ĐỒNG TƯƠNG TỰ DO NHÀ THẦU THỰC HIỆN $^{(1)}$

•		`			` `
Tên nhà thầu:	[ghi tên	# 4 #.º.		1	41. 27
Ten nna Inali'	i gni ien	aav au	cma	nna	inaui
Ton mia maa.		cici y cici	Citt	iiiici	ricitij

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

Thong thi ve tung họ	g dong, mor nop o	Jong Can Dao da	im cac thong tin sau day:			
Tên và số hợp đồng	[g	hi tên đầy đủ cư	ủa hợp đồng, số ký hiệu]			
Ngày ký hợp đồng		[ghi ngày,	tháng, năm]			
Ngày hoàn thành		[ghi ngày, t	háng, năm]			
Giá hợp đồng	[ghi tổng giá h số tiền và đồn		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 vớ đồng tiền đã ký]	Tương đương VND			
Tên dự án/dự toán mua sắm:	ıa [ghi tên đầy đủ của dự án/dự toán mua sắm có hợp đồng đ kê khai]					
Tên Chủ đầu tư:	[ghi tên đầy đủ c	của chủ đầu tư t	rong hợp đồng đang kê khai]			
Địa chỉ:	[ghi đầy đủ địa	chỉ hiện tại củ	a chủ đầu tư]			
Điện thoại/fax:	[ghi số điện th e-mail]	oại, số fax kể c	ả mã quốc gia, mã vùng, địa chỉ			
_	t tương tự theo	quy định tại M	lục 2.1 Chương III ⁽²⁾			
1. Loại thuốc	[ghi thông tin p	phù hợp]				
2. Về giá trị	[ghi số tiền bằn	ıg VND]				
3. Về quy mô thực hiện	[ghi quy mô the	eo hợp đồng]				
4. Các đặc tính khác	[ghi các đặc tír	nh khác nếu cần	ı 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...).

naiv	tháng	กกัพ
, ngay	unang	IIaIII

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 $M{ ilde a}$ u này.
- (2) Nhà thầu chỉ kê khai nội dung tương tự với yêu cầu của gói thầu.

Tên nhà thầu:

TÌNH HÌNH TÀI CHÍNH CỦA NHÀ THẦU $^{(1)}$

Tên thàn	h viên của nhà thầu liên	Ngày: danh (nếu có):	
		chính cho 3 năm gần nh	nất (2) [VND]
	Năm 1:	Năm 2:	Năm 3:
	Thông tin từ Bả	ng cân đối kế toán	
Tổng tài sản			
Tổng nợ			
Giá trị tài sản ròng			
Tài sản ngắn hạn			
Nợ ngắn hạn			
Vốn lưu động			
	Thông tin từ Báo cá	áo kết quả kinh doanh	
Tổng doanh thu			
Doanh thu <i>tối thiểu</i> <i>01 năm</i> từ hoạt động sản xuất kinh doanh			
Lợi nhuận trước thuế			
Lợi nhuận sau thuế			
	uan, và các báo cáo kế	(các bảng cân đối kế tơ t quả kinh doanh) cho	
nhà thầu liên danh) m	nà không phải tình hìr	nà thầu hoặc thành viên nh tài chính của một ch liên kết với nhà thầu họ	nủ thể liên kết như

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.

	•	.1 /	$\overline{}$	
	ngav	 tháng.	 nam	
,		 	 	

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 2.1 Chương III Tiêu chuẩn đánh giá E- HSDT.

PHẠM VI CÔNG VIỆC SỬ DỤNG NHÀ THẦU PHỤ $^{(1)}$

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

	•	11 /	_	
	ทธุรพ	thang	nam	
,	ngay	 tháng.	 mann.	

Đại diện hợp pháp của nhà thầu [Ghi tên, chức danh, ký tên và 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.

TỔNG HỢP HÓA ĐƠN BÁN HÀNG

I en nha	thau:	ghi ten day du cua nh	ia thauf		
Thông ti	n tổng hợp h	óa đơn mua bán cần	bảo đảm các thố	ồng tin sau đây	7:
STT	F	Ióa đơn	Giá trị hóa đơn (VND)	Tên bên mua	Số hợp đồng (nếu có)
	Số	Ngày tháng			
1					
2					
3					
4					
TÔNG	G GIÁ TRỊ C	CÁC HÓA ĐƠN :			
	 (Bằng chữ:	· ···			
tổng gi		rị hóa đơn so với ần trong gói thầu dự (%)	(%)		

___, ngày___ tháng___ năm___

Đại diện hợp pháp của nhà thầu

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

Phần 2: YÊU CẦU VỀ PHẠM VI CUNG CẤP Chương V: PHẠM VI CUNG CẤP

Mục 1. Phạm vi và tiến độ cung cấp thuốc

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

Danh mục thuốc với số lượng và các thông tin cụ thể theo các Bảng phạm vi cung cấp, tiến độ cung cấp và yêu cầu về kỹ thuật của thuốc và được nêu tại Mẫu số 00 - Biểu mẫu dự thầu Chương IV.

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 ban hành kèm theo Thông tư số 03/2024/TT_BYT ngày 16/04/2024 của Bộ trưởng Bộ Y tế, nhà thầu chỉ chào thuốc xuất xứ trong nước.

Mục 2. Yêu cầu về kỹ thuật

- 2.1. Giới thiệu chung về gói thầu
- Tên gói thầu: Gói số 02: Gói thầu thuốc Biệt được gốc
- Tên chủ đầu tư: Bệnh viện Bà Rịa.
- Giá gói thầu: 39.552.746.700 VND
- Nguồn vốn: Nguồn thu hoạt động sự nghiệp.
- Hình thức, Phương thức lựa chọn nhà thầu: Đấu thầu rộng rãi qua mạng; Một giai đoạn, một túi hồ sơ.
 - Thời gian bắt đầu tổ chức lựa chọn nhà thầu: Quý III năm 2025.
 - Loại hợp đồng: Theo đơn giá cố định.
 - Thời gian tổ chức lựa chọn nhà thầu: 120 ngày.
 - Thời gian thực hiện hợp đồng: 365 ngày.
 - 2.2. Yêu cầu về kỹ thuật
 - Thuốc phải đạt tiêu chuẩn chất lượng đã được Bộ Y tế cho phép lưu hành.
- Thuốc dự thầu phải đúng yêu cầu theo danh mục mời thầu quy định tại Mẫu số $00-{\rm Bi}$ ễu mẫu dự thầu chương IV.
- Thuốc dự thầu phải đáp ứng yêu cầu về kỹ thuật quy định tại Mục 3 chương III E-HSMT.
- Nhà thầu ghi đầy đủ các thông tin theo quy định tại Mẫu số 05 của E-HSMT. Các thông tin phải phù hợp với thông tin về thuốc đã được cấp số đăng ký 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://.dav.gov.vn).
 - 2.3. Các yêu cầu khác
- Nhà thầu điền đầy đủ thông tin theo mẫu BẢNG TỔNG HỢP ĐIỂM KỸ THUẬT CỦA TÙNG SẢN PHẨM DỰ THẦU DO NHÀ THẦU TỰ ĐÁNH GIÁ (mẫu

số 15), có ký tên đóng dấu hợp pháp của nhà thầu và đính kèm file Scan trong E-HSDT.

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

Các kiểm tra và thử nghiệm cần tiến hành thực hiện theo quy định tại ĐKC 22.1 chương VII – Điều kiện cụ thể của Hợp đồng.

Mẫu số 15

BẢNG TỔNG HỢP ĐIỂM KỸ THUẬT CỦA TÙNG 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:

						***	Quy		TC	TC	TC	TC	TC										
STT	STT trong HSMT	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Tên thuốc	SÐK/ GPLH	Nồng độ - Hàm lượng	cách, Dạng bào chế, Đường dùng	Nhóm TCKT	I.1	1.2	1.3	I.4	1.5	I.6	I.7	1.8	1.9	II.1 0	II.1 1	II.1 2	II.1 3	II.1 4	Tổng điểm
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)	(13)	(14)	(15)	(16)	(17)	(18)	(19)	(20)	(21)	(22)	(23)	(24)

...., ngày ... tháng ... năm ...
Đại diện hợp pháp của nhà thầu
(Ký tên, đóng dấu)

Ghi chú:

- (1) - (9): Nhà thầu điền thống nhất với các nội dung tương tự ở Mẫu số 5 - Chương IV E-HSMT;

- (10) – (23): Nhà thầu điền số điểm theo từng mục mà sản phẩm dự thầu đáp ứng tại theo Bảng tiêu chuẩn đánh giá về kỹ thuật (Phụ lục 4) của E-HSMT.;

Lưu ý điểm tại TC I.8 được đánh giá với gói thầu thuốc hóa dược, sinh phẩm, vắc xin **hoặc** điểm tại TC I.9 được đánh giá với gói thầu thuốc dược liệu, thuốc có thành phần dược liệu phối hợp với dược chất hóa dược, thuốc cổ truyền; tùy thuộc mỗi gói thầu, **trường hợp không đánh giá thì nhà thầu điền "-"**;

-(24): Tổng điểm từ (10) - (23).

Phần 3. ĐIỀU KIỆN HỢP ĐỒNG VÀ BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG 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 hiể bằng văn bản, được hai bên ký kết, bao gồm cả phụ lục và tài liệu kè theo; 1.3. "Nhà thầu" là Nhà thầu trúng thầu (có thể là Nhà thầu độc lập họi liên danh) và được quy định tại ĐKCT; 1.4. "Nhà thầu phụ" là một cá nhân hay tổ chức có tên trong danh sác các nhà thầu phụ do nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT hoặc nh	
 1.2. "Hợp đồng" là thỏa thuận giữa Chủ đầu tư và Nhà thầu, thể hiể bằng văn bản, được hai bên ký kết, bao gồm cả phụ lục và tài liệu kè theo; 1.3. "Nhà thầu" là Nhà thầu trúng thầu (có thể là Nhà thầu độc lập họi liên danh) và được quy định tại ĐKCT; 1.4. "Nhà thầu phụ" là một cá nhân hay tổ chức có tên trong danh sác các nhà thầu phụ do nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT hoặc nh 	
 bằng văn bản, được hai bên ký kết, bao gồm cả phụ lục và tài liệu kè theo; 1.3. "Nhà thầu" là Nhà thầu trúng thầu (có thể là Nhà thầu độc lập họi liên danh) và được quy định tại ĐKCT; 1.4. "Nhà thầu phụ" là một cá nhân hay tổ chức có tên trong danh sác các nhà thầu phụ do nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT hoặc nh 	
liên danh) và được quy định tại ĐKCT ; 1.4. "Nhà thầu phụ" là một cá nhân hay tổ chức có tên trong danh sác các nhà thầu phụ do nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT hoặc nh	
các nhà thầu phụ do nhà thầu chính đề xuất trong E-HSDT hoặc nh	ic
thầu thực hiện các phần công việc mà nhà thầu chính đề xuất trong l HSDT; ký Hợp đồng với nhà thầu chính để thực hiện một phần côn việc trong Hợp đồng theo nội dung đã kê khai trong E-HSDT được Cl đầu tư chấp thuận;	nà E- ig
1.5. "Tài liệu Hợp đồng" nghĩa là các tài liệu được liệt kê trong Hợ đồng, bao gồm bất kỳ bản sửa đổi, bổ sung nào của Hợp đồng;	p
1.6. "Giá hợp đồng" là tổng số tiền ghi trong hợp đồng cho việc cur cấp thuốc và dịch vụ liên quan. Giá hợp đồng đã bao gồm tất cả các c 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 thơ các điều khoản và điều kiện quy định tại Hợp đồng;	0
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 sa tiên đây:	u
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 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 quyề	n

	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 tranh chấp	8.1. Chủ đầu tư và Nhà thầu có trách nhiệm giải quyết các tranh chấp phát sinh giữa hai bên thông qua thương lượng, hòa giải.
	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	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 .

	Nhà thầu phải cung cấp toàn bộ thuốc trong phạm vi cung cấp quy định
, ,	ai 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 Loạ	oại hợp đồng:theo quy định tại ĐKCT .
đồng hoa tro đúi	3.1. Giá hợp đồng được ghi tại ĐKCT là toàn bộ chi phí để thực hiện bàn thành việc cung cấp thuốc và dịch vụ liên quan của gói thầu nêu cong Bảng giá hợp đồng trên cơ sở bảo đảm tiến độ, chất lượng theo ng yêu cầu của gói thầu. Giá hợp đồng đã bao gồm toàn bộ các chi phí từ thuế, phí, lệ phí (nếu có).
bộ	3.2. Bảng giá hợp đồng quy định tại Phụ lục bảng giá hợp đồng là một b phận không tách rời của hợp đồng này, bao gồm phạm vi cung cấp và ành tiền của các hạng mục.
14. Điều chỉnh Việ thuế	iệc điều chỉnh thuế thực hiện theo quy định tại ĐKCT .
toán Ch toá từ : lãi	5.1. Việc thanh toán thực hiện theo quy định tại ĐKCT . Trường hợp hủ đầu tư thanh toán chậm, Nhà thầu sẽ được trả lãi trên số tiền thanh án chậm vào lần thanh toán kế tiếp. Lãi suất thanh toán chậm được tính ngày mà lẽ ra phải thanh toán cho đến ngày thanh toán thực tế và mức i suất áp dụng là mức lãi suất hiện hành đối với các khoản vay thương ại bằng VND.
15.	5.2. Đồng tiền thanh toán là: VND.
việ	hà thầu phải hoàn toàn chịu trách nhiệm về mọi thiệt hại phát sinh do ệc khiếu nại của bên thứ ba về việc vi phạm bản quyền sở hữu trí tuệ ền quan đến thuốc mà Nhà thầu đã cung cấp cho Chủ đầu tư.
các tài liệu và thầ thông tin liên thụ pát dồng Việu thụ	7.1. Nếu không có sự đồng ý trước bằng văn bản của Chủ đầu tư, Nhà ầu không được tiết lộ nội dung của hợp đồng cũng như đặc tính kỹ uật, thông tin do Chủ đầu tư hoặc đại diện của Chủ đầu tư đưa ra cho ất cứ ai không phải là người có liên quan đến việc thực hiện hợp đồng. iệc Nhà thầu cung cấp các thông tin cho người có liên quan đến việc ực hiện hợp đồng được thực hiện theo chế độ bảo mật và trong phạm vi an thiết cho việc thực hiện hợp đồng này.
khó	7.2. Nếu không có sự đồng ý bằng văn bản của Chủ đầu tư, Nhà thầu nông được sử dụng bất cứ thông tin hoặc tài liệu nào nêu trong Mục 7.1 ĐKC vào mục đích khác trừ khi vì mục đích thực hiện hợp đồng.
Ch đầu	7.3. Các tài liệu quy định tại Mục 17.1 ĐKC thuộc quyền sở hữu của hủ đầu tư. Khi Chủ đầu tư có yêu cầu, Nhà thầu phải trả lại cho Chủ tư các tài liệu này (bao gồm cả các bản chụp) sau khi đã hoàn thành ghĩa vụ theo hợp đồng.
	nuốc được cung cấp theo Hợp đồng này sẽ phải tuân theo các thông số 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 kip thời thông báo bằng văn bản cho bên kia về sư kiện đó và nguyên nhân gây ra sự kiện. Đồng thời, chuyển cho bên kia giấy xác nhân về sư kiên bất khả kháng đó được cấp bởi một tổ chức có thẩm quyền tại nơi xảy ra sư kiên bất khả kháng. Trong khoảng thời gian không thể thực hiện hợp đồng do điều kiên 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 phu phí cần thiết và hợp lý mà họ phải gánh chiu. 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 Muc 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 vân chuyển hoặc đóng gói; 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 trong trường hợp hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng. Tiến độ thực hiện hợp đồng chỉ được điều chỉnh trong trường hợp sau 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 pham vi cung cấp, biên pháp cung cấp do yêu cầu khách quan làm ảnh hưởng đến tiến đô thực hiện hợp đồng; 27.3. Trường hợp điều chỉnh tiến đô 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 hiên hợp đồng làm kéo dài tiến đô hoàn thành dư án thì phải báo cáo người có thẩm quyền xem xét, quyết định;

26. Hiệu

chỉnh, bố

sung hop

27. Điều

hợp đồng

chỉnh tiến độ thực hiên

đồng

28. Chấm dứt 28.1. Chủ đầu tư hoặc Nhà thầu có thể chấm dứt hợp đồng nếu một trong

27.4. Các trường hợp khác quy định tại **ĐKCT**.

hợp đồng

hai bên có vi phạm cơ bản về hợp 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

Trừ khi có quy định khác, toàn bộ **ĐKCT** phải được Chủ đầu tư ghi đầy đủ trước khi phát hành E-HSMT.

ÐKC 1.1	Chủ đầu tư là: Bệnh viện Bà Rịa
ÐKC 1.3	Nhà thầu:[ghi tên Nhà thầu trúng thầu].
ÐKC 1.9	Địa điểm Dự án/ Điểm giao hàng cuối cùng là: Kho của Khoa Dược – Bệnh viện Bà Rịa
ÐKC 2.8	Các tài liệu sau đây cũng là một phần của Hợp đồng: 1. Thư chấp thuận HSDT và trao Thỏa thuận khung;
	2. Thỏa thuận khung;
	3. Bảo lãnh thực hiện hợp đồng;
	4. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu.
ĐKC 4	Chủ đầu tư có thể ủy quyền các nghĩa vụ và trách nhiệm của mình cho người khác.
ĐKC 5.1	Các thông báo cần gửi về Chủ đầu tư theo địa chỉ dưới đây:
	Người nhận: Bệnh viện Bà Rịa.
	Địa chỉ: số 686 Võ Văn Kiệt, phường Tam Long, Thành phố Hồ Chí Minh.
	Điện thoại: 0254.3827647; 0254.3742315; 0254.3742338
	Fax: 0254.3828118.
	Địa chỉ email: khoaduocktbv@gmail.com.
ÐKC 6.1	- Hình thức bảo đảm thực hiện hợp đồng: Nhà thầu cung cấp một bảo đảm thực hiện hợp đồng theo hình thức thư bảo lãnh do Ngân hàng hoặc tổ chức tín dụng hoạt động hợp pháp tại Việt Nam phát hành hoặc theo hình thức đặt cọc bằng Séc. Trường hợp Nhà thầu nộp Thư bảo lãnh của Ngân hàng hoặc tổ chức tín dụng hoạt động hợp pháp tại Việt Nam phát hành thì phải là bảo đảm không có điều kiện (trả tiền khi có yêu cầu, theo Mẫu số 14 Chương VIII – Biểu mẫu hợp đồng).
	- Giá trị bảo đảm thực hiện hợp đồng: 3% Giá hợp đồng.
	 Hiệu lực của bảo đảm thực hiện hợp đồng: Bảo đảm thực hiện hợp đồng có hiệu lực kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực cho đến hết ngày ký biên bản nghiệm thu thanh lý hợp đồng.
ÐKC 6.2	Thời hạn hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng: Bên mua sẽ hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng cho nhà thầu trong vòng 30 ngày sau khi hàng hóa được bàn giao, ký biên bản nghiệm thu thanh lý hợp đồng.
ÐKC 7.1	Danh sách nhà thầu phụ: Không áp dụng.
ÐKC 7.3	Nêu các yêu cầu cần thiết khác về nhà thầu phụ: Không áp dụng.

ÐKC 8.2	- Thời gian để tiến hành hòa giải: 30 ngày kể từ ngày gửi yêu cầu giải quyết tranh chấp.
	- Giải quyết tranh chấp: Nếu tranh chấp không thể giải quyết bằng thương lượng, hòa giải trong thời gian 30 ngày kể từ ngày phát sinh tranh chấp, thì một trong hai bên có thể yêu cầu đưa việc tranh chấp ra Tòa án kinh tế - Tòa án nhân dân Thành phố Hồ Chí Minh giải quyết, chi phí giải quyết do bên thua kiện chi trả.
ÐKC 10	Nhà thầu phải cung cấp các thông tin và chứng từ sau đây về việc vận chuyển thuốc: - Hóa đơn: hoá đơn phải ghi đầy đủ lô sản xuất, hạn sử dụng, hãng sản xuất và nước sản xuất;
	- Phiếu kiểm nghiệm cho từng lô hàng theo quy định.
	- Biên bản giao nhận.
	Chủ đầu tư phải nhận được các tài liệu chứng từ nói trên trước khi thuốc đến nơi, nếu không Nhà thầu sẽ phải chịu trách nhiệm về bất kỳ chi phí nào phát sinh do việc này.
	Nhà thầu cam kết phiếu kiểm nghiệm cho từng lô hàng đạt yêu cầu chất lượng theo đúng hồ sơ đăng ký thuốc đã được cơ quan có thẩm quyền phê duyệt.
ÐKC 12	Loại hợp đồng: Theo đơn giá cố định.
ÐKC 13.1	Giá hợp đồng: [Ghi giá hợp đồng theo giá trị nếu trong Thư chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng]
ÐKC 14	Điều chỉnh thuế: Không được phép.
ÐKC 15.1	Phương thức thanh toán: Thanh toán bằng chuyển khoản, chia thành nhiều lần trong quá trình thực hiện hợp đồng.
	Điều kiện thanh toán: Chi phí thuốc được xem là đủ điều kiện thanh toán khi thuốc đã được giao đủ cho cơ sở y tế, được kiểm tra đạt chất lượng và được cung cấp đầy đủ hóa đơn, chứng từ hợp lệ.
	Thời hạn thanh toán: Trong vòng 90 ngày kể từ ngày chủ đầu tư nhận đủ số lượng thuốc và bên bán cung cấp đủ các chứng từ hợp lệ theo quy định.
ÐKC 19	Đóng gói thuốc:
	Thuốc phải được đóng gói, bảo quản theo đúng quy cách và yêu cầu của nhà sản xuất theo đúng danh mục ghi trong hợp đồng;
	Thuốc phải được đóng gói đúng yêu cầu (nguyên đai, kiện, hộp đối với hàng chẵn kiện); còn nguyên nhãn, mác (không được cạo, sửa, tẩy xóa) để tránh hư hỏng, nhầm lẫn trong quá trình vận chuyển đến địa chỉ giao nhận cuối cùng như đã nêu trong hợp đồng;
	Với các thuốc lẻ (không đủ điều kiện đóng thùng) nhà thầu cần đóng gói theo đúng các nguyên tắc GDP khi giao nhận, vận chuyển.

ÐKC 20	Nội dung bảo hiểm:
	Nhà thầu chịu trách nhiệm bồi thường các mất mát, tổn thất, hỏng, vỡ trong quá trình sản xuất, vận chuyển, lưu kho và giao hàng.
	Trong trường hợp xảy ra sự cố nguy hại đến người bệnh do sử dụng thuốc của nhà thầu cung cấp thì nhà thầu phải chịu trách nhiệm bồi thường về vật chất và tinh thần cho người bệnh theo sự thỏa thuận giữa cơ sở y tế, nhà thầu với người bệnh.
ÐKC 21	- Yêu cầu về vận chuyển thuốc : Thuốc phải được giao tại Kho của khoa Dược - Bệnh viện Bà Rịa.
	- Các yêu cầu khác: Thuốc phải được vận chuyển theo đúng điều kiện vận chuyển, bảo quản và phải đảm bảo an toàn, phòng chống cháy nổ, tránh đổ, vỡ, hư hỏng. Trong trường hợp thuốc do nhà thầu cung cấp không đạt tiêu chuẩn kỹ thuật, không đạt chất lượng, thì nhà thầu phải chịu trách nhiệm thu hồi và cung cấp lại thuốc đạt kỹ thuật, chất lượng theo nội dung thông tin E-HSDT và yêu cầu của E-HSMT và phải chịu toàn bộ chi phí cho việc khắc phục các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc.
ĐKC 22.1	Kiểm tra, thử nghiệm thuốc:
	Chủ đầu tư/Bên mua có quyền kiểm tra để khẳng định thuốc có đặc tính kỹ thuật phù hợp với yêu cầu của hợp đồng hay không.
	Nội dung, thời gian địa điểm kiểm tra, cách thức tiến hành kiểm tra trong quá trình giao nhận thuốc:
	- Nội dung kiểm tra: kiểm tra chi tiết từng mặt hàng về chủng loại, số lượng, chất lượng thuốc theo đúng các quy định về chuyên môn dược và các yêu cầu liên quan đến đặc tính kỹ thuật của thuốc nêu trong hợp đồng.
	- Thời gian kiểm tra: Tại thời điểm giao, nhận hàng.
	- Địa điểm kiểm tra: Kho của Bên mua.
	- Cách thức tiến hành kiểm tra: Theo đúng các quy định về kiểm nhập thuốc hiện hành.
ĐKC 23	Tổng giá trị bồi thường thiệt hại tối đa là: 100%
	Mức khấu trừ: 0,1% giá trị vi phạm/ngày
	Mức khấu trừ tối đa: 8% giá trị vi phạm
ÐKC 24.1	Nội dung yêu cầu bảo đảm khác đối với thuốc : Không yêu cầu.
ĐKC 24.2	Yêu cầu về chất lượng và hạn sử dụng:
	- Đảm bảo còn hạn sử dụng: Hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính đến thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế phải bảo đảm tối thiểu 03 tháng đối với thuốc có hạn dùng từ 01 năm trở lên; 1/4 hạn dùng đối với thuốc có hạn dùng dưới 01 năm. Trong trường hợp hạn sử dụng của thuốc không đáp ứng yêu cầu nêu trên, để bảo đảm có

	thuốc phục vụ nhu cầu khám bệnh, chữa bệnh, căn cứ tình hình thực tế, Chủ đầu tư quyết định hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính đến thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế và không được yêu cầu cao hơn quy định nêu trên nhưng phải đảm bảo còn hạn sử dụng khi sử dụng thuốc cho bệnh nhân.
	- Cơ chế giải quyết các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc phát sinh trong quá trình sử dụng thuốc:
	+ Trong vòng 05 ngày phát hiện, bên mua thông báo cho Nhà thầu về các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc phát sinh trong quá trình sử dụng thuốc;
	+ Nhà thầu phải đề xuất phương án tiến hành khắc phục thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc sau khi nhận được thông báo của Chủ đầu tư hoặc bên mua trong vòng 48 giờ; Nhà thầu phải chịu toàn bộ chi phí cho việc khắc phục các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc.
ĐKC 26.1(d)	Các nội dung khác về hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng:
	Trường hợp thuốc dự thầu có thay đổi trong quá trình lựa chọn nhà thầu hoặc cung ứng thuốc trúng thầu nhưng thuốc thay thế chưa được chào trong E-HSDT, chủ đầu tư được xem xét để nhà thầu thay thế thuốc theo quy định tại khoản 3 Điều 15 Thông tư 07/2024-TT-BYT ngày 17/05/2024.
ÐKC 27.4	Các trường hợp khác: Không áp dụng.
ĐKC 28.1(d)	Các hành vi khác: Không áp dụng.

Chương VIII. BIỂU MẪU HỢP ĐỒNG

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

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

Mẫu số 12 (b). Thư chấp thuận E-HSDT và trao thỏa thuận khung (áp dụng đối với hình thức đấu thầu tập trung)

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

Mẫu số 13 (b). Thỏa thuận khung (áp dụng đối với mua sắm tập trung).

 $\emph{\textit{Mẫu số 14 (a)}}$. Bảo lãnh thực hiện hợp đồng (trường hợp bảo lãnh với cơ sở y tế).

 $M\tilde{a}u \, s\acute{o} \, 14 \, (b)$. Bảo lãnh thực hiện hợp đồng (trường hợp bảo lãnh tập trung).

Mẫu số 12 (a)
THƯ CHẤP THUẬN E-HSDT VÀ TRAO HỢP ĐỒNG
, ngày tháng năm Kính gửi: [ghi tên và địa chỉ của Nhà thầu trúng thầu, sau đây gọi tắt là "Nhà
Kính gửi: [ghi tên và địa chỉ của Nhà thầu trúng thầu, sau đây gọi tắt là "Nhà thầu"]
Về việc:Thông báo chấp thuận E-HSDT và trao hợp đồng
Căn cứ Quyết định số ngày tháng năm của Chủ đầu tư [ghi tên
Chủ đầu tư, sau đây gọi tắt là "Chủ đầu tư"] về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà
thầu gói thầu: [ghi tên, số hiệu gói thầu], Chủ đầu tư [ghi tên Chủ đầu tư, sau đây
gọi tắt là "Chủ đầu tư"] xin thông báo Chủ đầu tư đã chấp thuận E-HSDT và trao hợp
đồng cho Nhà thầu để thực hiện gói thầu [ghi tên, số hiệu gói thầu. Trường hợp gói
thầu chia thành nhiều phần thì ghi tên, số hiệu của phần mà Nhà thầu được lựa chọn]
với giá hợp đồng là: [ghi giá trúng thầu trong quyết định phê duyệt kết quả lựa
chọn nhà thầu] với thời gian thực hiện hợp đồng là: [ghi thời gian thực hiện hợp
đồng trong quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu].
Đề nghị đại diện hợp pháp của Nhà thầu tiến hành hoàn thiện và ký kết hợp
đồng với Chủ đầu tư theo kế hoạch như sau:
- Thời gian hoàn thiện hợp đồng: [ghi thời gian hoàn thiện hợp đồng], tại địa
điểm [ghi địa điểm hoàn thiện hợp đồng];
- Thời gian ký kết hợp đồng: [ghi thời gian ký kết hợp đồng]; tại địa điểm
[ghi địa điểm ký kết hợp đồng], gửi kèm theo Dự thảo hợp đồng.
Đề nghị Nhà thầu thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo Mẫu số
14 Chương VIII – Biểu mẫu hợp đồng của E-HSMT với số tiền và thời gian hiệu
lực[ghi số tiền tương ứng và thời gian có hiệu lực theo quy định tại Mục 6.1
ĐKCT của E-HSMT].
Văn bản này là một phần không thể tách rời của hồ sợ hợp đồng. Sau khi nhận
được văn bản này, Nhà thầu phải có văn bản chấp thuận đến hoàn thiện, ký kết hợp
đồng và thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo yêu cầu nêu trên, trong
đó Nhà thầu phải cam kết năng lực hiện tại của Nhà thầu vẫn đáp ứng yêu cầu của E-
HSMT. Chủ đầu tư sẽ từ chối hoàn thiện, ký kết hợp đồng với Nhà thầu trong trường
hợp phát hiện năng lực hiện tại của Nhà thầu không đáp ứng yêu cầu thực hiện gói
thâu.
Nếu đến ngày tháng năm (1) mà Nhà thầu không tiến hành hoàn thiện, ký
,
· · · · · · · · · · · · · · · · ·
,
kết hợp đồng hoặc từ chối hoàn thiện, ký kết hợp đồng hoặc không thực hiện biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng theo các yêu cầu nêu trên thì Nhà thầu sẽ bị loại và không được nhận lại bảo đảm dự thầu. , ngày tháng năm Đại diện hợp pháp của Chủ đầu tư [ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu] Tài liệu đính kèm: Dự thảo hợp đồng Ghi chú: (1) Ghi thời gian phù hợp với thời gian quy định trong Mẫu thư bảo lãnh dự thầu.

HỢP ĐỒNG (1)

, ngày tháng năm
Hợp đồng số:
Gói thầu: [ghi tên gói thầu]
Thuộc dự án: [ghi tên dự án]
- Căn cứ (2)(Bộ luật Dân sự số 91/2015/QH13 ngày 24/11/2015 củ Quốc hội);
- Căn cứ (2) (Luật đấu thầu số 22/2023/QH15 của Quốc hội);
- Căn cứ (2) (Nghị định số 24/2024/NĐ-CP ngày 27/2/2024 của Chín phủ quy định chi tiết thi hành một số điều của Luật đấu thầu về lựa chọn nhà thầu);
- Căn cứ Quyết định số ngày tháng năm của về việc ph duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu gói thầu <i>_[ghi tên gói thầu]</i> và thông báo chấp thuậ E-HSDT và trao hợp đồng hoặc trao thảo thuận khung số ngày thán năm của Chủ đầu tư;
 Căn cứ biên bản thương thảo, hoàn thiện hợp đồng đã được Chủ đầu tư và Nh thầu trúng thầu ký ngày tháng năm (nếu có);
Chúng tôi, đại diện cho các bên ký hợp đồng, gồm có:
Chủ đầu tư (sau đây gọi là Bên A)
Tên Chủ đầu tư [ghi tên chủ đầu tư]:
Địa chỉ:
Điện thoại:
Fax:
E-mail:
Tài khoản:
Mã số thuế:
Đại diện là ông/bà:
Chức vụ:
Giấy ủy quyền ký hợp đồng số ngày tháng năm (trường hợp được ủy quyền).
Nhà thầu (sau đây gọi là Bên B)
Tên Nhà thầu :[ghi tên Nhà thầu trúng thầu]:
Địa chỉ:
Điện thoại:
Fax:
E-mail:

Tài khoản:
Mã số thuế:
Đại diện là ông/bà:
Chức vụ:
Giấy ủy quyền ký hợp đồng sốngàythángnăm <i>(trường hợp đượ</i> <i>ủy quyền)</i> .
Hai bên thỏa thuận ký kết hợp đồng cung cấp thuốc với các nội dung sau:
Điều 1. Đối tượng hợp đồng
Đối tượng của hợp đồng là các thuốc được nêu chi tiết tại Phụ lục kèm theo.
Điều 2. Thành phần hợp đồng
Thành phần hợp đồng và thứ tự ưu tiên pháp lý như sau:
 Văn bản hợp đồng (kèm theo Phạm vi cung cấp và bảng giá cùng các Phụ lụ khác);
2. Biên bản thương thảo, hoàn thiện hợp đồng;
3. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu;
4. Điều kiện cụ thể của hợp đồng;
5. Điều kiện chung của hợp đồng;
6. E-HSDT và các văn bản làm rõ E-HSDT của Nhà thầu trúng thầu (nếu có);
7. E-HSMT và các tài liệu sửa đổi E-HSMT (nếu có);
8. Các tài liệu kèm theo khác (nếu có).
Điều 3. Trách nhiệm của Bên A ⁽³⁾
Bên A cam kết thanh toán cho Bên B theo giá hợp đồng quy định tại Điều 5 củ hợp đồng này theo phương thức được quy định trong điều kiện cụ thể của hợp đồn cũng như thực hiện đầy đủ nghĩa vụ và trách nhiệm khác được quy định trong điề kiện chung và điều kiện cụ thể của hợp đồng.
Điều 4. Trách nhiệm của Bên ${f B}^{(3)}$
Bên B cam kết cung cấp cho Bên A đầy đủ các loại thuốc như quy định tại Điề 1 của hợp đồng này, đồng thời cam kết thực hiện đầy đủ các nghĩa vụ và trách nhiện được nêu trong điều kiện chung và điều kiện cụ thể của hợp đồng.
Điều 5. Giá hợp đồng và phương thức thanh toán
1. Giá hợp đồng:[ghi rõ giá trị bằng số, bằng chữ và đồng tiền ký họ đồng].
2. Phương thức thanh toán: [ghi phương thức thanh toán theo quy định tạ Mục 16.1 Điều kiện cụ thể của hợp đồng của E-HSMT].

Điều 7. Thời gian thực hiện hợp đồng: [ghi thời gian thực hiện hợp đồng

Điều 6. Loại hợp đồng

Loại hợp đồng:

phù hợp với quy định tại Mục 10 ĐKC,E-HSMT và kết quả thương thảo, hoàn thiện hợp đồng giữa hai bên].

Điều 8. Hiệu lực hợp đồng

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

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

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

- (1) Căn cứ quy mô, tính chất của gói thầu, nội dung hợp đồng theo mẫu này có thể sửa đổi, bổ sung cho phù hợp, đặc biệt là đối với các nội dung khi thương thảo có sự khác biệt so với ĐKCT.
 - (2) Cập nhật các văn bản quy phạm pháp luật theo quy định hiện hành.
- (3) Hợp đồng phải quy định rõ các điều khoản về trách nhiệm giữa nhà thầu và cơ sở y tế về việc không giao hàng đúng tiến độ, số lượng và việc thanh toán không đúng hạn, sử dụng thuốc không đúng quy định tại khoản 5 Điều 15 Thông tư này theo hợp đồng đã ký kết giữa nhà thầu và cơ sở y tế.]

PHỤ LỤC BẢNG GIÁ HỢP ĐỒNG

/TZ \	.1 1	đông sô	`	.1 /	_	1
IK OW 1	than hon	dono co	10.00	tháng	10 (1100	١
$I \cap P m I$	יוויויו ווייויו	THING SH	,ngay	IIIIII	nam	
111CIII I	nico nico		111201		110111	,

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

BẨNG GIÁ HỢP ĐÒNG

STT	Tên thuốc	Tên hoạt chất/T ên thành phần của thuốc	Nồng độ/ hàm lượn g	Dạng bào chế	Quy cách đón g gói	Hạn dùn g (Tuổ i thọ)	GĐ KL H hoặc GP NK	Cơ sở sản xuất - Nước sản xuất	Đơn vị tính	Số lượ ng	Đơn giá (có VAT)	Thàn h tiền (có VAT)
1												
2												
3												
đồng (Kết c	Tổng cộng giá hợp đồng (Kết chuyển sang Điều 5 hợp _đồng)											

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

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA CHỦ ĐẦU TƯ

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

BẢO LÃNH THỰC HIỆN HỢP ĐỒNG⁽¹⁾ Số:, ngày ____ tháng ____ năm ____ Kính gửi: _____[ghi tên cơ sở y tế ký hợp đồng] (sau đây gọi là Chủ đầu tư) Theo đề nghị của ____ [ghi tên Nhà thầu] (sau đây gọi là Nhà thầu) là Nhà thầu đã trúng thầu gói thầu ____ [ghi tên gói thầu] và cam kết sẽ ký kết hợp đồng cung cấp thuốc cho gói thầu trên (sau đây gọi là hợp đồng); (2) Theo quy định trong E-HSMT (hoặc hợp đồng), nhà thầu phải nộp cho Chủ đầu tư bảo lãnh của môt ngân hàng với môt khoản tiền xác định để bảo đảm nghĩa vu và trách

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

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

Đại diện hợp pháp của ngân hàng

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

Ghi chú:

nhiêm của mình trong việc thực hiện hợp đồng;

- (1) Chỉ áp dụng trong trường hợp biện pháp bảo đảm thực hiện hợp đồng là thư bảo lãnh của ngân hàng hoặc tổ chức tài chính.
- (2) Nếu ngân hàng bảo lãnh yêu cầu phải có hợp đồng đã ký mới cấp giấy bảo lãnh thì Chủ đầu tư xem xét, quyết định. Trong trường hợp này, đoạn trên có thể sửa lại như sau:
- "Theo đề nghị của ____ [ghi tên Nhà thầu] (sau đây gọi là Nhà thầu) là Nhà thầu trúng thầu gói thầu ____ [ghi tên gói thầu] đã ký hợp đồng số__ [ghi số hợp đồng] ngày__ tháng ____ năm ____ (sau đây gọi là Hợp đồng)."
 - (3) Địa chỉ ngân hàng: ghi rõ địa chỉ, số điện thoại, số fax, e-mail để liên hệ.
 - (4) Ghi thời hạn phù hợp với yêu cầu quy định tại Mục 6.1 **ĐKCT**.

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

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
I. Các tiêu chí đánh giá về chất lượng thuốc		
1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất trên dây chuyền sản xuất thuốc ⁽²⁾ :	24	
1.1. Đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP:		
a) Tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		24
b) Tại nước còn lại không thuộc điểm a mục này		22
1.2. Đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn PIC/S-GMP		20
1.3. Đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP:		
a) Được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và thuốc được gia công, chuyển giao công nghệ tại Việt Nam có cơ sở tham gia vào quá trình sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		24
b) Được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP và thuốc được gia công, chuyển giao công nghệ tại Việt Nam có cơ sở tham gia vào quá trình sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH.		22
c) Tại Việt Nam và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn WHO-GMP		21
1.4. Các trường hợp còn lại không thuộc mục 1.1, 1.2 và 1.3		19
2. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được sản xuất ⁽³⁾ :	20	
2.1. Tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		20
2.2. Tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH		18
2.3. Tại Việt Nam và có cơ sở sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA		20
2.4. Tại Việt Nam và có cơ sở sản xuất thuốc trước chuyển giao công nghệ hoặc cơ sở sản xuất thuốc đặt gia công tại nước là thành viên PIC/s đồng thời là thành viên ICH		18
2.5. Tại nước còn lại không thuộc không thuộc mục 2.1, 2.2, 2.3 và 2.4		15
3. Tình hình vi phạm chất lượng của mặt hàng thuốc dự thầu ⁽⁴⁾ :	5	
3.1. Chưa phát hiện vi phạm về chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		5
3.2. Có thông báo vi phạm về chất lượng trong vòng 01 năm tính từ thời điểm đóng thầu trở về trước		
a) Vi phạm chất lượng ở Mức độ 3		3
b) Vi phạm chất lượng ở Mức độ 2		0
4. Tình hình vi phạm chất lượng của cơ sở sản xuất mặt hàng thuốc dự thầu ⁽⁵⁾ :	5	

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
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⁾: 7.1. Mặt hàng thuốc tham dự thầu được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố 	5	5
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		
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

Tiêu chí	Mức điểm	Điểm chi tiết
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 bàn miền núi, khó khăn ⁽¹³⁾ :	5	
14.1. Nhà thầu có hệ thống phân phối, cung ứng rộng khắp trên địa bàn tỉnh (chỉ áp dụng đối với các tỉnh Hà Giang, Cao Bằng, Bắc Kạn, Lào Cai, Yên Bái, Bắc Giang, Phú Thọ, Điện Biên, Lai Châu, Sơn La, Thanh Hóa, Nghệ An, Quảng Bình, Quảng Trị, Quảng Nam, Quảng Ngãi, Bình Định, Ninh Thuận, Kon Tum, Lâm Đồng, Quảng Ninh, Hà Tĩnh, Gia Lai, Phú Yên, Hoà Bình, Tuyên Quang)		5
14.2. Các trường hợp khác		4

- (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).