

Chương V. PHẠM VI CUNG CẤP

Mục 1. Phạm vi và tiến độ cung cấp thuốc

1. Phạm vi cung cấp thuốc

- Phạm vi cung cấp thuốc căn cứ Mẫu số 00 Chương IV (webform trên Hệ thống)

Đối với thuốc được Bộ Y tế công bố có ít nhất 03 hãng trong nước sản xuất trên dây chuyền sản xuất thuốc đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc tương đương EU-GMP và đáp ứng tiêu chí kỹ thuật theo quy định của Bộ Y tế và về chất lượng, giá, khả năng cung cấp: Nhà thầu chỉ chào thầu thuốc xuất xứ trong nước.

2. Tiến độ cung cấp

2.1. Tiến độ yêu cầu cung cấp thuốc được thực hiện theo nguyên tắc

- Định kỳ theo kế hoạch sử dụng thuốc hàng tháng: thuốc được cung cấp trong thời hạn tối đa là 5 ngày làm việc, kể từ ngày nhận được yêu cầu.

- Trong trường hợp khẩn cấp: thuốc được cung cấp sớm nhất có thể, nhưng không quá 24 giờ, kể từ khi nhận được thông báo trường hợp khẩn cấp.

2.2. Địa điểm cung cấp: Các cơ sở thuộc phạm vi cung cấp của thỏa thuận khung, gồm:

Stt	Tên Cơ sở y tế	Mã định danh
1	Bệnh viện Phôi tinh Sơn La	vn5500376708
2	Bệnh viện đa khoa khu vực Vân Hồ	vn5500342071
3	Bệnh viện đa khoa khu vực Mường La	vn5500372904
4	Bệnh viện đa khoa khu vực Sông Mã	vn5500167461
5	Bệnh viện đa khoa khu vực Thuận Châu	vn5500364614
6	Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Châu	vn5500374267
7	Bệnh viện đa khoa khu vực Mộc Châu	vn5500340317
8	Bệnh viện đa khoa khu vực Phù Yên	vn5500168835
9	Trung tâm y tế khu vực Sơn La	vn5500208615
10	Bệnh viện đa khoa khu vực Quỳnh Nhai	vn5500169187
11	Bệnh viện đa khoa khu vực Bắc Yên	vn5500372580
12	Bệnh viện đa khoa khu vực Sốp Cộp	vn5500377204
13	Bệnh viện đa khoa tỉnh Sơn La	vn5500156075

Mục 2. Yêu cầu về kỹ thuật

2.1. Giới thiệu chung về gói thầu

Căn cứ thông tin gói thầu được công khai trên Hệ thống mạng đấu thầu Quốc gia.

2.2. Yêu cầu về kỹ thuật

- Yêu cầu về mặt kỹ thuật căn cứ Mẫu số 00 Chương IV (webform trên Hệ thống)

- Đối với thuốc dự thầu (trừ thuốc viên hoàn cứng) có quy cách đóng gói lớn hơn 200 đơn vị đóng gói nhỏ nhất, nhà thầu cam kết cung cấp dụng cụ đóng gói với số lượng 10 đơn vị đóng gói nhỏ nhất, với đầy đủ thông tin gồm: Tên cơ sở sản xuất; Tên thuốc; tên hoạt chất; nồng độ, hàm lượng; số giấy đăng ký lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu; lô sản xuất; hạn dùng

2.3. Các yêu cầu khác

- Thuốc dự thầu đáp ứng các yêu cầu về kiểm tra, thử nghiệm, đóng gói, vận chuyển theo quy định của pháp luật.

- Thuốc dự thầu đáp ứng các yêu cầu các điều kiện khí hậu tại nơi thuốc được sử dụng.

- Nhà thầu đáp ứng điều kiện kinh doanh theo quy định của pháp luật.

Mục 3. Kiểm tra và thử nghiệm

Các kiểm tra và thử nghiệm cần tiến hành: không yêu cầu