

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 (phụ lục Mẫu số 00), Chương IV - Biểu mẫu dự thầu Phạm vi cung cấp thuốc và dịch vụ liên quan.

Mục 2. Yêu cầu về kỹ thuật

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

2.1. Giới thiệu chung về gói thầu

- Địa điểm thực hiện: Bệnh viện Lao và Bệnh Phổi Tiền Giang
- Địa chỉ: Số 504/1A, khu phố Long Hưng, phường Trung An, tỉnh Đồng Tháp.

- Quy mô của gói thầu, yêu cầu về cung cấp thuốc thuộc gói thầu, thời gian thực hiện gói thầu và những thông tin khác: Chi tiết tại Quyết định số 271/QĐ-BVL&BPTG ngày 02 tháng 7 năm 2026 của Bệnh viện Lao và Bệnh phổi Tiền Giang về việc phê duyệt kế hoạch lựa chọn nhà thầu Dự toán mua sắm: Mua thuốc generic sử dụng 12 tháng năm 2026-2027.

2.2. Yêu cầu về kỹ thuật

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

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

- Yêu cầu về kỹ thuật chi tiết:

+ Thuốc dự thầu phải đáp ứng yêu cầu về kỹ thuật quy định tại Mục 3 Chương III- E-HSMT.

+ Nhà thầu có thể chào thầu thuốc có hoạt chất ở dạng đồng phân hóa học hoặc các dạng muối của hoạt chất mời thầu nhưng không làm thay đổi bản chất và chỉ định của thuốc.

+ Trường hợp thuốc có cách ghi hoạt chất khác với cách ghi tên Hoạt chất mời thầu tại Bảng phạm vi cung cấp và cách ghi này được ghi tại các tài liệu chuyên ngành về Dược (như Dược điển, Dược thư Quốc gia và các tài liệu khác) thì vẫn được chấp nhận. Ví dụ: Paracetamol hay Acetaminophen; Acyclovir hay Aciclovir; Cefuroxime hay Cefuroxim; Sodium hay Natri; Hydrochloride hay Hydroclorid...

+ Trường hợp Hoạt chất mời thầu tại Bảng phạm vi cung cấp có hoặc không ghi gốc muối thì các dạng đồng phân hóa học khác hoặc các dạng muối

khác của hoạt chất (kể cả dạng đơn thành phần và dạng phối hợp đa thành phần, trừ vitamin và khoáng chất) nếu có cùng chỉ định với dạng hóa học hay thuốc ghi trong Danh mục tại Bảng phạm vi cung cấp vẫn được xem là phù hợp.

+ Trường hợp Hoạt chất mời thầu tại Bảng phạm vi cung cấp có hoặc không ghi gốc muối thì Nồng độ/Hàm lượng của các dạng muối khác nhau của hoạt chất này trong giấy phép lưu hành hoặc sau khi quy đổi về dạng base trong giấy phép lưu hành của thuốc dự thầu có cùng nồng độ/hàm lượng, cùng chỉ định, đường dùng và liều điều trị với Bảng phạm vi cung cấp thì vẫn được xem là phù hợp.

Thuốc tham dự thầu phải đáp ứng các quy định trong Thông tư số 40/2025/TT-BYT ngày 25 tháng 10 năm 2025 của Bộ Y và các quy định khác có liên quan.

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: Thực hiện theo quy định của E-HSMT/hồ sơ mời thầu.

CAM KẾT VỀ ĐIỀU KIỆN GIAO HÀNG CỦA NHÀ THẦU

_____, ngày _____ tháng _____ năm _____

Tên nhà thầu: _____ (Ghi tên đầy đủ của nhà thầu)

Kính gửi: Bệnh viện Lao và Bệnh Phổi Tiền Giang

Sau khi nghiên cứu E-HSMT **gói thầu.....** chúng tôi xin cam kết và thực hiện đầy đủ những nội dung theo yêu cầu của E-HSMT như sau:

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

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

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

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

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

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