

Số: /TB-BVSN  
Về việc yêu cầu báo giá thuốc  
Albumin, Triptorelin

Bắc Giang, ngày tháng năm 2024

## THÔNG BÁO YÊU CẦU BÁO GIÁ THUỐC

Kính gửi: Các cơ sở sản xuất, nhập khẩu và kinh doanh dược  
(các Quý doanh nghiệp dược)

Hiện tại, Bệnh viện Sản Nhi Bắc Giang đang có nhu cầu mua thuốc Albumin 20%/50ml, Triptorelin phục vụ công tác cấp cứu và điều trị cho người bệnh năm 2024. Bệnh viện kính yêu cầu các Quý doanh nghiệp dược quan tâm, cung cấp thông tin về giá thuốc, theo các nội dung sau:

### Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá:

- Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện Sản Nhi Bắc Giang
- Tên gói thầu: Mua thuốc Albumin, Triptorelin phục vụ công tác khám chữa bệnh của Bệnh viện Sản - Nhi Bắc Giang năm 2024.
- Tên danh mục yêu cầu báo giá: Gồm 03 danh mục thuốc Generic (Chi tiết theo danh mục đính kèm).
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:
  - Họ và tên bà: Dương Thị Thu Hiền
  - Chức vụ: Phó trưởng khoa Dược
  - Số điện thoại: 0966222629
  - Địa chỉ: Khoa Dược- Bệnh viện Sản Nhi Bắc Giang. Đường Lê Lợi, phường Dĩnh Kế, thành phố Bắc Giang, tỉnh Bắc Giang.
  - Email: dshien140383@gmail.com
- Cách thức tiếp nhận báo giá:
  - Hình thức tiếp nhận báo giá: trực tiếp.
  - Số lượng bản báo giá: 03 bản gốc
- Địa điểm phát hành Yêu cầu báo giá: <https://muasamcong.mpi.gov.vn> hoặc <http://benhviensannhibacgiang.vn>
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ thời điểm phát hành thành công Thông

báo yêu cầu báo giá đến trước 10 giờ 00 phút ngày 09 tháng 08 năm 2024.

Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.

Đơn vị cung cấp báo giá chịu trách nhiệm cung cấp thông tin về giá của thuốc phù hợp với khả năng cung cấp của mình và phải bảo đảm việc cung cấp báo giá không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá hoặc nâng khống giá thuốc.

8. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày 09/08/2024

Báo giá của Quý công ty cung cấp sẽ là căn cứ để Bệnh viện xây dựng kế hoạch lựa chọn nhà thầu gói thầu mua thuốc Albumin, Triptorelin phục vụ công tác khám chữa bệnh của Bệnh viện Sản - Nhi Bắc Giang năm 2024. Rất mong nhận được sự quan tâm tham gia của Quý doanh nghiệp được.

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Lưu: VT, KD, TC-KT.

**GIÁM ĐỐC**

**Lê Công Tước**

## DANH MỤC THUỐC YÊU CẦU BÁO GIÁ

(Kèm theo Thông báo số /TB-BVSN, ngày / /2024 của Bệnh viện Sản Nhi Bắc Giang)

STT	Tên hoạt chất	Tên thuốc	Nồng độ, hàm lượng	Đường dùng	Dạng bào chế	Quy cách	Nhóm thuốc	GĐKLH hoặc GPNK	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Đơn vị tính	Giá kê khai/kê khai lại	Số lượng	Đơn giá (có VAT)	Thành tiền
1	Albumin		20%/50ml	Tiêm truyền	Thuốc tiêm truyền		1				chai/lo/túi		140		
2	Triptorelin		3,75 mg	Tiêm	Thuốc tiêm		1				ống/lo		20		
3	Triptorelin		0,1mg	Tiêm	Thuốc tiêm		1				bơm tiêm		100		
<b>Tổng cộng: 03 khoản</b>															

**Ghi chú:** Đơn vị cung cấp báo giá chịu trách nhiệm cung cấp thông tin về giá của thuốc phù hợp với khả năng cung cấp của mình và phải bảo đảm việc cung cấp báo giá không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá hoặc nâng khống giá thuốc.

**\* Phân nhóm thuốc theo quy định tại Thông tư số 07/2024/TT-BYT ngày 17/05/2024:**

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 dược gốc hoặc sinh phẩm tham chiếu do Bộ Y tế công bố;

c) Dược sản xuất toàn bộ các công đoạn tại Việt Nam và phải đáp ứng đồng thời các tiêu chí sau đây:

- Sản xuất toàn bộ trên dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc dây chuyền sản xuất thuốc đạt nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP và được cơ quan quản lý dược Việt Nam công bố đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn EU-GMP hoặc nguyên tắc, tiêu chuẩn tương đương EU-GMP;

- Được cơ quan quản lý dược của nước thuộc danh sách SRA hoặc EMA cấp phép lưu hành theo quy định tại khoản 4 Điều 40 Thông tư 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.

