

Số: 2064 /SYT-NVYD  
V/v điều chỉnh thông tin thuốc  
trúng thầu.

Kiên Giang, ngày 21 tháng 6 năm 2022

Kính gửi:

- Các đơn vị sự nghiệp trực thuộc Sở Y tế;
- Bệnh viện Bình An; Bệnh xá Công an tỉnh;
- Công Ty Cổ Phần Dược Phẩm Hà Tây.  
(Số 10A, Phố Quang Trung, Phường Quang  
Trung, Quận Hà Đông, TP Hà Nội).  
(Sau đây gọi chung là các đơn vị)

Căn cứ tại Khoản 6 Điều 37 Thông tư 15/2019/TT-BYT ngày 11/7/2019 của Bộ Y tế về việc đấu thầu thuốc tại các cơ sở y tế công lập;

Căn cứ Quyết định số 1019/QĐ-SYT ngày 22/10/2021 của Sở Y tế về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu của 07 gói thầu cung cấp thuốc tập trung cho các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh Kiên Giang, giai đoạn 2021-2023 (Đợt 1);

Trên cơ sở đề nghị của Công Ty Cổ Phần Dược Phẩm Hà Tây tại Công văn số 341/DHT-CV ngày 13/6/2022 về việc đính chính Sổ đăng ký. (Đính kèm).

Sở Y tế thông báo đến các đơn vị việc điều chỉnh thông tin thuốc trúng thầu như sau:

STT	Gói thầu số	STT HSMT	Thông tin trúng thầu	Thông tin điều chỉnh
01	01	402	- Tên hoạt chất: Cefdinir - Nồng độ/ hàm lượng: 250mg - Tên thuốc: Cefdina 250 - Quy cách đóng gói: Hộp 30 gói x 3g - GPĐK/SĐK: VD-23-553-15	- Tên hoạt chất: Cefdinir - Nồng độ/ hàm lượng: 250mg - Tên thuốc: Cefdina 250 - Quy cách đóng gói: Hộp 30 gói x 3g - GPĐK/SĐK: VD-23553-15

Các nội dung khác liên quan đến thuốc trúng thầu tại Quyết định số 1019/QĐ-SYT ngày 22/10/2021 của Sở Y tế giữ nguyên không thay đổi.

Sở Y tế thông báo đến nhà thầu và các đơn vị được biết và thực hiện./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- GD và các PGĐ SYT;
- Kho bạc nhà nước tỉnh;
- BHXH tỉnh;
- Trang thông tin điện tử SYT;
- Trang hồ sơ công việc;
- Lưu: VT, NVYD; lvminh (02).



**Đỗ Thiện Tùng**



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

Số: *SA*/DHT-CV  
V.v: đính chính SDK

Hà Nội, ngày 13 tháng 06 năm 2022

Kính gửi: **SỞ Y TẾ KIÊN GIANG**

Công ty cổ phần Dược phẩm Hà Tây chân thành cảm ơn sự quan tâm, ủng hộ của Quý Sở trong thời gian vừa qua. Chúng tôi rất mong tiếp tục nhận được sự quan tâm và ủng hộ của Quý Sở trong thời gian tới!

Căn cứ Quyết định số 1019/QĐ-SYT ngày 22 tháng 10 năm 2021 của Sở Y tế về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu của 07 gói thầu cung cấp thuốc tập trung cho các cơ sở khám bệnh, chữa bệnh trên địa bàn tỉnh Kiên Giang, giai đoạn 2021-2023 (đợt 1), Công ty chúng tôi có trúng thầu mặt hàng **Cefdinir** (SDK: VD-23553-15). Tuy nhiên, sau khi kiểm tra lại chúng tôi nhận thấy số đăng ký trên quyết định trúng thầu có sự sai khác so với số đăng ký trên giấy phép lưu hành sản phẩm, cụ thể như sau:

SDK trên QĐ trúng thầu	SDK trên GPLH	SDK xin điều chỉnh lại
VD-23-553-15	VD-23553-15	VD-23553-15

Vậy, Công ty cổ phần Dược phẩm Hà Tây lập công văn này kính đề nghị Quý Sở xem xét, đính chính lại Số đăng ký tại quyết định số 1019/QĐ-SYT ngày 22 tháng 10 năm 2021 để công ty có thể kịp thời cung cấp thuốc cho các Cơ sở y tế trên địa bàn.

Kính trình Quý Sở xem xét!

Trân trọng cảm ơn!

Nơi nhận:

- Như kính gửi
- Lưu VT

CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM HÀ TÂY *ch*



TỔNG GIÁM ĐỐC  
DS. *Lê Xuân Thắng*



**BỘ Y TẾ**  
MINISTRY OF HEALTH  
**CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM

135A Giảng Võ - Hà Nội - Việt Nam  
Tel: 84.4.3648336/484413 - Fax: 84.4.36234758

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM**  
SOCIALIST REPUBLIC OF VIETNAM

**Độc lập - Tự do - Hạnh phúc**  
Independence - Freedom - Happiness



**GIẤY PHÉP LƯU HÀNH SẢN PHẨM**  
**MARKETING AUTHORIZATION**

Tên thuốc : **Cefdinax 250**  
Name of Drug:

Thành phần chính, hàm lượng : Mỗi gói 3g chứa: Cefdinax 250 mg  
Active Ingredients, Strength:

Qui cách đóng gói, bào chế : Hộp 30 gói x 3 g; Thuốc bột pha hỗn dịch uống  
Packing Size, Dosage form:

Tiêu chuẩn chất lượng : TCCS  
Quality Specification:

Hạn dùng : 24 tháng  
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VD-23553-15**  
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : 662/QĐ-QLD Ngày cấp: 17/12/2015  
Approval Decision Number: Date of Issuance:

Hiệu lực của giấy phép lưu hành sản phẩm: có giá trị 05 năm kể từ ngày cấp  
Expiration Date of this Marketing Authorization:

Tên cơ sở đăng ký : **Công ty cổ phần dược phẩm Hà Tây**  
Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : 10A Quang Trung - Hà Đông - Hà Nội - Việt Nam  
Address:

Tên cơ sở sản xuất : **Công ty cổ phần dược phẩm Hà Tây**  
Name of Manufacturer:

Địa chỉ : Tổ dân phố số 4 - Phường La Khê - Quận Hà Đông - Hà Nội - Việt Nam  
Address:

Tên cơ sở đóng gói :  
Name of Assembler

Địa chỉ :  
Address:

Hà Nội, ngày 17 tháng 12 năm 2015.  
**CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC**  
GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM



**TRƯƠNG QUỐC CƯỜNG**

**Ghi chú: (Note)**

1- Giấy phép lưu hành sản phẩm này được cấp theo đúng hồ sơ đăng ký thuốc đã được Bộ Y tế phê duyệt.

This marketing authorization has been issued in accordance with the dossier approved by the Vietnam Ministry of Health.

2- Bất cứ sự thay đổi nào về nội dung của giấy phép phải được Cục Quản lý dược - Bộ Y tế xác nhận.

Any variations of the contents of the marketing authorization are required to be adopted by the Drug Administration of Vietnam.