

UBND TỈNH KIÊN GIANG
SỞ Y TẾ

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

Số: *2420* /SYT-NVYD

Kiên Giang, ngày *22* tháng 7 năm 2024

V/v điều chỉnh thông tin trúng
thầu.

Kính gửi:

- Các đơn vị sự nghiệp trực thuộc Sở Y tế;
 - Bệnh viện Đa khoa tư nhân Bình An;
 - Bệnh xá Công an tỉnh;
 - CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM PHONG
HÒA (L22-11 Đường Đỗ Trọng Văn, Khu Dân
Cư Ngân Thuận, Khu Vực 5, Phường Bình Thủy,
Quận Bình Thủy, Cần Thơ);
- (Sau đây được gọi là các Đơn vị).



Căn cứ Thông tư số 07/2024/TT-BYT ngày 17/5/2024 của Bộ Y tế về việc Quy định về đấu thầu thuốc tại cơ sở y tế công lập;

Căn cứ Quyết định số 1465/QĐ-SYT ngày 16/5/2024 của Sở Y tế về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu cung cấp thuốc tập trung tỉnh Kiên Giang, giai đoạn 2023-2025 (đợt 3) Gói số 1: Gói thầu thuốc generic cấp cứu;

Trên cơ sở đề nghị của Công ty Cổ phần Dược phẩm Phong Hoà tại Công văn số 09/CV-PH/2024 ngày 08/7/2024 về việc điều chỉnh qui cách thuốc trúng thầu (đính kèm).

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

TT	Mã Phần (lô)	Tên thuốc	Hoạt chất, nồng độ hàm lượng	Quy cách trúng thầu	Quy cách điều chỉnh
1	PP2300 628334	Tetracyclin 1%	Tetracyclin hydroclorid; 1%; 5g = 10mg/g; 5g = 50mg/5g	Hộp 1 tuýp	<i>Hộp 100 tuýp</i>

Các nội dung khác liên quan đến thuốc trúng thầu tại Quyết định số 1465/QĐ-SYT ngày 16/5/2024 của Sở Y tế giữ nguyên không thay đổi.

Sở Y tế thông báo đến 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;
- VPĐT SYT;
- Lưu: VT, NVYD; lvmnh (02).

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**



Đỗ Thiện Tùng

Công Ty Cổ Phần Dược Phẩm

Phong Hòa

Số: 09/CV-PH/2024

V/v điều chỉnh qui cách thuốc trúng thầu

CỘNG HOÀ XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do - Hạnh phúc

Tp. Cần Thơ, ngày 08 tháng 07 năm 2024

Kính gửi: SỞ Y TẾ TỈNH KIÊN GIANG

Chúng tôi, Công Ty Cổ phần dược phẩm Phong Hòa chân thành cảm ơn sự giúp đỡ của Quý Sở để chúng tôi có thể tham dự gói thầu “Gói thầu số 1: Gói thầu thuốc Generic cấp cứu, Thuộc dự toán mua sắm: kế hoạch lựa chọn nhà thầu gói thầu cung cấp thuốc tập trung tỉnh Kiên Giang, giai đoạn 2023-2025 (đợt 3)”

Do sai sót trong quá trình đánh máy dẫn đến việc sai *Qui cách* mặt hàng thuốc tham dự thầu, Bằng văn bản này, Công Ty Cổ phần dược phẩm Phong Hòa xin điều chỉnh *Qui cách* thuốc trúng thầu như sau:

STT	STT trong HSMT	Tên thuốc trúng thầu	Hoạt chất	Hàm lượng	Qui cách trước điều chỉnh	Qui cách sau điều chỉnh	Lý do điều chỉnh
1	398	Tetracyclin 1%	Tetracyclin hydroclorid	1%; 5g = 10mg/g; 5g = 50mg/5g	Hộp 1 tuýp	Hộp 100 tuýp	Điều chỉnh đúng với Hồ sơ sản phẩm dự thầu

Chúng tôi xin cam kết thông tin trên hoàn toàn đúng.

Rất mong nhận được sự chấp thuận của quý Sở để Công ty chúng tôi được tiếp tục cung ứng thuốc cho Bệnh viện nhằm đáp ứng nhu cầu điều trị của Bệnh nhân được tốt hơn.

Xin trân trọng cảm ơn!

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA NHÀ THẦU

PHÓ GIÁM ĐỐC KINH DOANH I



LÂM THỊ BÍCH NGÂN

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

138A Giảng Võ - Hà Nội - Việt Nam
Tel: 84.4.37366483/38464413 - Fax: 84.438234768



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 : **Tetracyclin 1%**
Name of Drug:
Thành phần chính, hàm lượng : **Mỗi tuýp 5 g chứa: Tetracyclin hydroclorid 50mg**
Active Ingredients, Strength:
Qui cách đóng gói, bào chế : **Hộp 1 tuýp 5 gam; hộp 100 tuýp x 5 gam; Mỡ tra mắt**
Packing Size, Dosage form:
Tiêu chuẩn chất lượng : **TCCS**
Quality Specification:
Hạn dùng : **48 tháng**
Shelf-life:

Số giấy phép lưu hành sản phẩm (SĐK): **VD-26395-17**
Marketing Authorization Number:

Số quyết định : **41/QĐ-QLD** Ngày cấp: **06/02/2017**
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 LD dược phẩm Medipharco-Tenamyd BR s.r.l**
Name of Marketing Authorization Holder

Địa chỉ : **Số 8, Nguyễn Trường Tộ, P. Phước Vĩnh, TP. Huế, Thừa Thiên Huế - Việt nam**
Address:

Tên cơ sở sản xuất : **Công ty cổ phần LD dược phẩm Medipharco-Tenamyd BR s.r.l**
Name of Manufacturer:
Ngày tháng năm

Địa chỉ : **Số 8, Nguyễn Trường Tộ, P. Phước Vĩnh, TP. Huế, Thừa Thiên Huế - Việt Nam**
Address:

Tên cơ sở đóng gói : **CHI NHÁNH CÔNG TY CỔ PHẦN DƯỢC PHẨM MEDIPHARCO**
Name of Assembler:

Địa chỉ :
Address:



DS. Nguyễn Văn Quy

Hà Nội, ngày 06 tháng 02 năm 2017.
KT. CỤC TRƯỞNG CỤC QUẢN LÝ DƯỢC
FOR GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM
PHÓ CỤC TRƯỞNG
DEPUTY GENERAL-DIRECTOR OF THE DRUG ADMINISTRATION OF VIETNAM

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.



NGUYỄN TẤT ĐẠT