

## Chương VII. ĐIỀU KIỆN CỤ THỂ CỦA HỢP ĐỒNG

Trừ khi có quy định khác, toàn bộ **ĐKCT** phải được Chủ đầu tư ghi đầy đủ trước khi phát hành E-HSMT.

<b>ĐKC 1.1</b>	Chủ đầu tư là: Bệnh viện Truyền máu Huyết học.
<b>ĐKC 1.3</b>	Nhà thầu: _____ [ghi tên Nhà thầu trúng thầu].
<b>ĐKC 1.9</b>	<p>Địa điểm Dự án/ Điểm giao hàng cuối cùng là <i>tùy theo yêu cầu của Chủ đầu tư</i></p> <p>+ Thuốc thuộc danh mục cung ứng của nhà thuốc bệnh viện được giao hàng tại: Nhà thuốc bệnh viện Truyền máu Huyết học: Số 1 Trần Hữu Nghiệp, xã Tân Nhựt, TP. Hồ Chí Minh.</p> <p>+ Thuốc thuộc danh mục cung ứng của bệnh viện được giao hàng tại Khoa Dược, Bệnh viện Truyền máu Huyết học cơ sở 2: Số 1 Trần Hữu Nghiệp, xã Tân Nhựt, TP. Hồ Chí Minh.</p> <p>(Danh mục thuốc chi tiết của nhà thuốc bệnh viện và bệnh viện được thể hiện theo phụ lục đính kèm).</p>
<b>ĐKC 2.8</b>	<p>Các tài liệu sau đây cũng là một phần của Hợp đồng:</p> <ol style="list-style-type: none"><li>1. Văn bản hợp đồng (kèm theo Phạm vi cung cấp và bảng giá cùng các Phụ lục khác);</li><li>2. Thư chấp thuận E-HSMT và trao hợp đồng;</li><li>3. Biên bản thương thảo, hoàn thiện hợp đồng (nếu có);</li><li>4. Quyết định phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu;</li><li>5. Điều kiện cụ thể của hợp đồng;</li><li>6. Điều kiện chung của hợp đồng;</li><li>7. Hồ sơ dự thầu và các văn bản làm rõ hồ sơ dự thầu của nhà thầu trúng thầu (nếu có);</li><li>8. Hồ sơ mời thầu và các tài liệu sửa đổi hồ sơ mời thầu (nếu có);</li><li>9. Các tài liệu kèm theo khác (nếu có).</li></ol>
<b>ĐKC 4</b>	Chủ đầu tư có thể ủy quyền các nghĩa vụ và trách nhiệm của mình cho người khác.
<b>ĐKC 5.1</b>	<p>Các thông báo cần gửi về Chủ đầu tư theo địa chỉ dưới đây:</p> <p>Người nhận: Bệnh viện Truyền máu Huyết học.</p> <p>- Địa chỉ: Số 1 Trần Hữu Nghiệp, xã Tân Nhựt, TP. Hồ Chí Minh</p> <p>- Số điện thoại: 028 3834 5555;</p> <p>- Email: <a href="mailto:tothaukd@bth.org.vn">tothaukd@bth.org.vn</a>; <a href="mailto:bv.tmhh@tphcm.gov.vn">bv.tmhh@tphcm.gov.vn</a></p>
<b>ĐKC 6.1</b>	- Hình thức bảo đảm thực hiện hợp đồng: Thư bảo lãnh do Ngân hàng

	<p>hoặc tổ chức tín dụng hoạt động hợp pháp tại Việt Nam phát hành.</p> <p>Trường hợp Nhà thầu nộp Thư bảo lãnh của Ngân hàng hoặc tổ chức tín dụng hoạt động hợp pháp tại Việt Nam phát hành thì phải là bảo đảm không có điều kiện (trả tiền khi có yêu cầu, theo Mẫu số 14 Chương VIII – Biểu mẫu hợp đồng).</p> <p>- Giá trị bảo đảm thực hiện hợp đồng: <b>3% Giá hợp đồng</b>.</p> <p>- Hiệu lực của bảo đảm thực hiện hợp đồng: Bảo đảm thực hiện hợp đồng có hiệu lực kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực cho đến <b>khi toàn bộ thuốc được bàn giao, hai bên ký biên bản nghiệm thu hoặc 13 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực</b>.</p>
<b>ĐKC 6.2</b>	Thời hạn hoàn trả bảo đảm thực hiện hợp đồng: 30 ngày kể từ ngày hai bên ký biên bản nghiệm thu và thanh lý hợp đồng.
<b>ĐKC 7.1</b>	Danh sách nhà thầu phụ: <i>không có</i> .
<b>ĐKC 7.3</b>	Nêu các yêu cầu cần thiết khác về nhà thầu phụ: <i>không yêu cầu</i> .
<b>ĐKC 8.2</b>	<p>- Thời gian để tiến hành hòa giải: <b>30 ngày</b> kể từ ngày gửi yêu cầu giải quyết tranh chấp.</p> <p>- Giải quyết tranh chấp: Khi phát sinh tranh chấp, bên yêu cầu giải quyết tranh chấp gửi văn bản đề nghị giải quyết tranh chấp. Thời gian giải quyết tranh chấp là <b>30 ngày</b> kể từ ngày gửi yêu cầu giải quyết tranh chấp, nếu trong thời gian này hai bên không thỏa thuận được thì một trong các bên gửi đơn khiếu kiện giải quyết tranh chấp ra Tòa án Kinh tế</p> <p>- Tòa án Nhân dân thành phố Hồ Chí Minh để giải quyết, chi phí do bên có lỗi chịu.</p>
<b>ĐKC 10</b>	<p>Nhà thầu phải cung cấp các thông tin và chứng từ sau đây về việc vận chuyển thuốc: <b>Hóa đơn thuốc, phiếu kiểm nghiệm cho từng lô hàng theo quy định (khi bệnh viện yêu cầu), biên bản giao nhận thuốc lạnh (nếu có)</b>.</p> <p>Chủ đầu tư phải nhận được các tài liệu chứng từ nói trên trước khi thuốc đến nơi, nếu không Nhà thầu sẽ phải chịu trách nhiệm về bất kỳ chi phí nào phát sinh do việc này.</p> <p>Nhà thầu cam kết phiếu kiểm nghiệm cho từng lô hàng đạt yêu cầu chất lượng theo đúng hồ sơ đăng ký thuốc đã được cơ quan có thẩm quyền phê duyệt.</p>
<b>ĐKC 12</b>	Loại hợp đồng: Hợp đồng theo đơn giá cố định.
<b>ĐKC 13.1</b>	Giá hợp đồng: <u>          VND (Bằng chữ: .....)</u> [ghi giá hợp đồng theo giá trị nêu trong Thư chấp thuận E- HSDT và trao hợp đồng].
<b>ĐKC 14</b>	<p>Điều chỉnh thuế: <b>được phép</b>.</p> <p>Trong quá trình thực hiện hợp đồng, trường hợp tại thời điểm thanh toán</p>

	<p>nếu chính sách về thuế có sự thay đổi (tăng hoặc giảm) và trong hợp đồng có quy định được điều chỉnh thuế, đồng thời Nhà thầu xuất trình được các tài liệu xác định rõ số thuế phát sinh thì khoản chênh lệch của chính sách về thuế sẽ được điều chỉnh theo quy định trong hợp đồng.</p>
<b>ĐKC 15.1</b>	<p>Phương thức thanh toán:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Việc thanh toán giá trị hàng hoá cung cấp được thực hiện giữa Bệnh viện và nhà thầu.</li> <li>- Phương thức thanh toán: thanh toán bằng chuyển khoản.</li> <li>- Điều kiện thanh toán: hàng hoá được xem là đủ điều kiện thanh toán khi đã được giao cho Bệnh viện, được kiểm tra, kiểm nghiệm chất lượng và được cung cấp đầy đủ hoá đơn, chứng từ hợp lệ.</li> <li>- Thời hạn thanh toán: Bệnh viện hoàn tất thanh toán cho nhà thầu trong vòng 90 ngày kể từ ngày bệnh viện nhận được hàng và đầy đủ hóa đơn, chứng từ hợp lệ.</li> <li>- Chứng từ thanh toán bao gồm: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Biên bản kiểm nhập;</li> <li>+ Phiếu nhập kho;</li> <li>+ Biên bản nghiệm thu theo từng đợt giao hàng;</li> <li>+ Hóa đơn tài chính.</li> </ul> </li> <li>- Đồng tiền thanh toán theo hợp đồng: Việt Nam đồng (VND)</li> </ul>
<b>ĐKC 19</b>	<p>Đóng gói thuốc:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Thuốc phải được đóng gói, bảo quản theo đúng cách và yêu cầu của nhà sản xuất theo đúng danh mục ghi trong hợp đồng.</li> <li>- Thuốc phải được đóng gói đúng yêu cầu (nguyên đai, kiện, hộp với hàng chẵn kiện); còn nguyên nhãn mác (không được cạo, sửa, tẩy xóa) để tránh hư hỏng, nhầm lẫn trong quá trình vận chuyển đến địa chỉ giao nhận cuối cùng như đã nêu trong hợp đồng.</li> <li>- Với các thuốc lẻ (không đủ kiện đóng thùng), nhà thầu cần đóng gói và dán nhãn hàng hóa đầy đủ thông tin khi giao nhận, vận chuyển.</li> </ul>
<b>ĐKC 20</b>	<p>Nội dung bảo hiểm: Nhà thầu có thể mua bảo hiểm thuốc y tế cung cấp theo hợp đồng bằng đồng tiền có thể tự do chuyển đổi để được bảo hiểm đầy đủ, bù đắp những mất mát, tổn thất bất thường trong quá trình sản xuất, vận chuyển, lưu kho và giao hàng.</p>
<b>ĐKC 21</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Yêu cầu về vận chuyển thuốc: Hàng hóa phải được giao tại Nhà thuốc bệnh viện hoặc Khoa Dược Bệnh viện Truyền máu Huyết học theo địa chỉ: Số 1 Trần Hữu Nghiệp, xã Tân Nhựt, TP. Hồ Chí Minh (tùy theo yêu cầu của Chủ đầu tư).</li> <li>- Nhà thầu chịu mọi chi phí vận chuyển đến nơi giao hàng, phải đảm bảo</li> </ul>

	<p>các yêu cầu kỹ thuật trong quá trình vận chuyển như: bảo quản lạnh, chống nắng, chống ẩm mốc,..., phương tiện vận chuyển, quy trình vận chuyển phải phù hợp với nguyên tắc GDP mà Nhà thầu đạt được và phải đảm bảo an toàn, phòng chống cháy nổ, tránh đổ, vỡ, hư hỏng. Trường hợp thuốc do nhà thầu cung cấp không đạt tiêu chuẩn kỹ thuật, không đạt chất lượng, thì nhà thầu phải chịu trách nhiệm thu hồi và cung cấp lại thuốc đạt kỹ thuật, chất lượng theo nội dung thông tin E-HSDT và yêu cầu E-HSMT.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Đối với thuốc bảo quản ở điều kiện 2°C – 8°C: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Việc vận chuyển phải được thực hiện bằng xe lạnh, hòm lạnh đảm bảo tuân thủ các quy định về tiếp nhận, vận chuyển, bảo quản theo quy định hiện hành.</li> <li>+ Có thiết bị theo dõi nhiệt độ trong quá trình vận chuyển.</li> </ul> </li> <li>- Các yêu cầu khác: sẽ quy định chi tiết khi hoàn thiện hợp đồng.</li> </ul>
<b>ĐKC 22.1</b>	<p>Kiểm tra, thử nghiệm thuốc:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bên mua có quyền kiểm tra để thẩm định thuốc có đặc tính kỹ thuật phù hợp với yêu cầu của hợp đồng hay không.</li> <li>- Nội dung kiểm tra: Kiểm tra chi tiết từng mặt hàng về chủng loại, số lượng, chất lượng theo đúng các quy định về chuyên môn dược và các yêu cầu liên quan đến đặc tính kỹ thuật của thuốc nêu trong hợp đồng.</li> <li>- Thời gian kiểm tra: Tại thời điểm giao, nhận hàng.</li> <li>- Địa điểm kiểm tra: Kho của bên mua.</li> <li>- Cách thức kiểm tra: <ul style="list-style-type: none"> <li>✓ Cảm quan;</li> <li>✓ Hạn dùng;</li> <li>✓ Số đăng ký;</li> <li>✓ Các đặc tính kỹ thuật khác;</li> <li>✓ Điều kiện bảo quản trong lúc vận chuyển.</li> </ul> </li> </ul>
<b>ĐKC 23</b>	<p>Tổng giá trị bồi thường thiệt hại tối đa là: 100% giá trị thiệt hại.</p> <p>Trừ trường hợp bất khả kháng theo quy định tại Mục 25 E-ĐKC, nếu Nhà thầu không thể giao hàng hay cung cấp các dịch vụ liên quan theo đúng thời hạn đã nêu trong hợp đồng thì Chủ đầu tư có thể khấu trừ vào giá hợp đồng một khoản tiền phạt tương ứng với: 0,1%/ ngày cho đến khi nội dung công việc đó được thực hiện. Chủ đầu tư sẽ khấu trừ đến 8%. Khi đạt đến mức phạt tối đa, Chủ đầu tư có thể xem xét chấm dứt hợp đồng theo quy định tại Mục 28 E-ĐKC.</p>
<b>ĐKC 24.1</b>	<p>Nội dung yêu cầu bảo đảm khác đối với thuốc:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Thuốc có nhãn hiệu, xuất xứ theo đúng kết quả trúng thầu;</li> </ul>

	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Nhà thầu phải thông báo cho Chủ Đầu tư biết các điều kiện cần phải thực hiện khi lưu giữ, bảo quản và sử dụng thuốc;</li> <li>- Nhà thầu phải chịu trách nhiệm về những khiếm khuyết của thuốc nếu các khiếm khuyết đó không thể phát hiện bằng biện pháp thông thường hoặc những khiếm khuyết mà Nhà thầu đã biết nhưng không thông báo cho Chủ Đầu tư;</li> <li>- Nhà thầu cam kết thu hồi thuốc vô điều kiện kể cả khi hợp đồng đã chấm dứt hiệu lực nếu thuốc đã giao không đảm bảo đầy đủ các tiêu chuẩn kỹ thuật như đã chào thầu, không đảm bảo chất lượng trong quá trình sử dụng hoặc có phát sinh lỗi, khiếm khuyết ảnh hưởng đến chất lượng thuốc mà nguyên nhân không do Chủ đầu tư hoặc khi có công bố về việc vi phạm chất lượng thuốc, có văn bản đình chỉ lưu hành, yêu cầu thu hồi từ cơ quan có thẩm quyền. Chủ Đầu tư không có nghĩa vụ phải thanh toán cho Nhà thầu phần chi phí liên quan đến các thuốc bị thu hồi này. Nhà thầu có trách nhiệm hoàn trả đầy đủ thuốc đảm bảo chất lượng cho Chủ đầu tư tương ứng với số lượng thuốc đã thu hồi, đồng thời đền bù mọi chi phí có liên quan.</li> </ul>
<b>ĐKC 24.2</b>	<p><b>Yêu cầu về chất lượng và hạn sử dụng:</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Đảm bảo còn hạn sử dụng: Hạn sử dụng còn lại của thuốc trúng thầu tính đến thời điểm thuốc cung ứng cho cơ sở y tế phải bảo đảm tối thiểu 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 nhưng phải đảm bảo còn hạn sử dụng khi sử dụng thuốc cho bệnh nhân.</li> <li>- Cơ chế giải quyết các hư hỏng, khuyết tật phát sinh, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc phát sinh trong quá trình sử dụng thuốc: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ Chủ đầu tư hoặc bên mua thông báo cho Nhà thầu về các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc phát sinh;</li> <li>+ Nhà thầu phải tiến hành khắc phục thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc <b>trong vòng 48 giờ</b> sau khi nhận được thông báo của Chủ đầu tư hoặc bên mua; chi phí việc khắc phục các hư hỏng, khuyết tật, thuốc kém chất lượng, phản ứng có hại của thuốc và nhà thầu phải chịu toàn bộ chi phí cho việc khắc phục.</li> <li>+ Trường hợp tự phát hiện thuốc mất an toàn hoặc không phù hợp</li> </ul> </li> </ul>

	<p>với tiêu chuẩn đăng ký lưu hành của thuốc, Nhà thầu phải thông báo kịp thời đến Chủ Đầu tư về khả năng giao hàng trong thời gian thực hiện gói thầu, đồng thời thực hiện thu hồi, xử lý thuốc đã giao đến Chủ đầu tư;</p> <p>+ Trong trường hợp thuốc do nhà thầu cung cấp không đạt tiêu chuẩn kỹ thuật, không đạt chất lượng, thì nhà thầu phải chịu trách nhiệm thu hồi và cung cấp lại thuốc đạt kỹ thuật, chất lượng theo nội dung thông tin E-HSDT và yêu cầu của E-HSMT.</p>
<b>ĐKC 26.1(d)</b>	<p>Các nội dung khác về hiệu chỉnh, bổ sung hợp đồng:</p> <p>1. Trường hợp thuốc dự thầu có thay đổi trong quá trình lựa chọn nhà thầu hoặc cung ứng thuốc trúng thầu nhưng thuốc thay thế chưa được chào trong E-HSDT, chủ đầu tư được xem xét để nhà thầu thay thế theo quy định tại Khoản 5, khoản 6 Điều 15 của Thông tư số 40/2025/TT-BYT ngày 25/10/2025, cụ thể:</p> <p>a) Đối với thuốc tại gói thầu thuốc biệt dược gốc:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Trường hợp thông tin thay đổi không thuộc thông tin đã công bố tại Quyết định công bố danh mục thuốc biệt dược gốc, sinh phẩm tham chiếu thì các thông tin này phải được cơ quan quản lý được phê duyệt hoặc công bố theo thủ tục thay đổi giấy đăng ký lưu hành thuốc;</li> <li>- Trường hợp thông tin thay đổi thuộc thông tin đã công bố tại Quyết định công bố danh mục thuốc biệt dược gốc, sinh phẩm tham chiếu thì thông tin này phải được cập nhật, công bố trong danh mục thuốc biệt dược gốc, sinh phẩm tham chiếu;</li> </ul> <p>b) Đối với thuốc tại gói thầu thuốc generic:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Không thay đổi số đăng ký lưu hành và có thay đổi một hoặc một số thông tin liên quan đến thuốc bao gồm: tên thuốc; tên cơ sở đăng ký; tên cơ sở sản xuất thuốc hoặc cách ghi địa chỉ cơ sở sản xuất thuốc (nhưng địa điểm sản xuất không thay đổi); thay đổi địa điểm sản xuất nhưng tính đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP của cơ sở sản xuất không thay đổi; tăng hạn dùng (tuổi thọ) của thuốc; thay đổi quy cách đóng gói nhưng không thay đổi hàm lượng hoặc nồng độ hoặc thể tích của thuốc theo hồ sơ mời thầu, hồ sơ yêu cầu; thay đổi tiêu chuẩn chất lượng của thuốc do cập nhật phiên bản mới của dược điển theo quy định; thay đổi tiêu chuẩn chất lượng nhưng tiêu chuẩn mới không thấp hơn tiêu chuẩn chất lượng của thuốc đã trúng thầu hoặc đã chào trong hồ sơ dự thầu, hồ sơ đề xuất;</li> <li>- Có thay đổi số đăng ký lưu hành hoặc được cấp giấy phép nhập khẩu mới và các thông tin khác không thay đổi;</li> <li>- Có thay đổi số đăng ký lưu hành hoặc được cấp giấy phép nhập khẩu mới và có thay đổi một hoặc một số thông tin liên quan đến thuốc bao gồm: tên thuốc; tên cơ sở sản xuất thuốc hoặc cách ghi địa chỉ cơ sở sản</li> </ul>

	<p>xuất thuốc (nhưng địa điểm sản xuất không thay đổi); thay đổi địa điểm sản xuất nhưng tính đáp ứng nguyên tắc, tiêu chuẩn GMP của cơ sở sản xuất không thay đổi; tăng hạn dùng (tuổi thọ) của thuốc; thay đổi quy cách đóng gói nhưng không thay đổi hàm lượng hoặc nồng độ hoặc thể tích của thuốc theo hồ sơ mời thầu, hồ sơ yêu cầu; thay đổi tiêu chuẩn chất lượng của thuốc do cập nhật phiên bản mới của dược điển theo quy định; thay đổi tiêu chuẩn chất lượng nhưng tiêu chuẩn mới không thấp hơn tiêu chuẩn chất lượng của thuốc đã trúng thầu hoặc đã chào trong hồ sơ dự thầu, hồ sơ đề xuất.</p> <p>Khi thực hiện thay thế thuốc theo các trường hợp quy định tại khoản 5 Điều này, nhà thầu phải cung cấp các thông tin cần thiết để chủ đầu tư có thể đánh giá việc thay thế, bao gồm: các quyết định, công văn phê duyệt liên quan đến nội dung thay đổi, bổ sung hoặc thông tin công bố của cơ quan quản lý nhà nước có thẩm quyền và thuyết minh, cam kết về tiêu chuẩn chất lượng không thay đổi của thuốc đề xuất thay thế; hồ sơ pháp lý của cơ sở cung cấp dược liệu, vị thuốc cổ truyền được thay thế</p> <p>2. Trường hợp Chủ đầu tư có nhu cầu sử dụng vượt quá số lượng thuốc đã ký kết trong hợp đồng, nhà thầu chấp nhận cung cấp vượt số lượng đã ký kết theo tùy chọn mua thêm quy định tại CDNT 34.2 trong E-HSMT với số lượng thuốc mua thêm không vượt 30% của số lượng thuốc tương ứng nêu trong hợp đồng.</p>
<b>ĐKC 27.4</b>	Các trường hợp khác: Theo sự thỏa thuận của Chủ Đầu tư và Nhà thầu.
<b>ĐKC 28.1(d)</b>	Các hành vi khác: Theo sự thỏa thuận của Chủ Đầu tư và Nhà thầu.

