

Phụ lục VI

MẪU ĐỀ NGHỊ ĐIỀU TIẾT THUỐC TRÚNG THẦU ĐƯỢC PHÂN BỐ TRONG THỎA THUẬN KHUNG

Tên CSYT1/CSYT2 đề nghị điều tiết: .....  
 Mã đơn vị: .....

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

DANH MỤC THUỐC ĐỀ NGHỊ ĐIỀU TIẾT ĐƯỢC PHÂN BỐ TRONG THỎA THUẬN KHUNG

Kính gửi: .....

TT	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ, hàm lượng	Tên thuốc	GPLH /GPNK	Đơn vị tính	Đơn giá	Kết quả thực hiện ĐTTT của CSYT1/CSYT2			Đề nghị điều tiết từ/chuyển cho CSYT2/CSYT1		Ghi chú
								Số lượng được phân bổ trong TTK	Số lượng đã nhập	Số lượng phân bổ còn lại đến ....	Số lượng	Thành tiền	
1													
2													
....													
....													
		Tổng số											

Tổng số: ..... khoản.

Người lập

....., ngày..... tháng ..... năm.....

**GIÁM ĐỐC**

(Ký tên/đóng dấu)

**Phụ lục VII  
MẪU BÁO CÁO**

**Thực hiện kết quả lựa chọn nhà thầu cung cấp các thuốc thuộc danh mục đấu thầu tập trung**

Tên Đơn vị báo cáo: \_\_\_\_\_

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

**BÁO CÁO**

**Thực hiện kết quả lựa chọn nhà thầu cung cấp các thuốc thuộc danh mục đấu thầu tập trung  
Quý ... năm ....**

*(Thời gian thực hiện từ ngày ...../...../..... đến ngày ...../...../.....)*

Kính gửi: .....

TT	Mã thuốc	Tên hoạt chất	Nồng độ - Hàm lượng	Tên thuốc	GPLH hoặc GPNK	Tên nhà thầu	Mã nhà thầu	Tên cơ sở y tế	Tỉnh/ TP	Đơn vị tính	Số lượng được phân bổ trong TTK	Kết quả thực hiện (số lượng)				Số QĐ phê duyệt KQTT	Ghi chú		
												Điều tiết	Nhập trong kỳ	Sử dụng trong kỳ	Tồn kho cuối kỳ			Phân bổ còn lại	
(1)	(2)	(3)	(4)	(5)	(6)	(7)	(8)	(9)	(10)	(11)	(12)	(13)	(14)	(15)	(16)	(17)	(18)	(19)	
1	A01BD	Docetaxel	80mg							Lọ									
2	A01N1	Docetaxel	80mg							Lọ									
3	....																		
...	...																		

**ĐƠN VỊ BÁO CÁO**  
*(Chức vụ, ký tên, đóng dấu)*



Phụ lục VIII

MẪU KÊ KHAI THÔNG TIN THUỐC SẢN XUẤT LƯU HÀNH TẠI VIỆT NAM VÀ THUỐC ĐƯỢC NƯỚC  
 THUỐC DANH SÁCH SRA CẤP PHÉP LƯU HÀNH

STT	Nội dung	Thuốc sản xuất lưu hành tại Việt Nam	Thuốc được nước thuộc danh sách SRA cấp phép lưu hành	Ghi chú
1	Tên thuốc			
2	Số giấy phép lưu hành			
3	Công thức bảo chế			
4	Quy trình sản xuất			
5	Tiêu chuẩn chất lượng			
6	Phương pháp kiểm nghiệm			
7	Thành phần dược chất:			
7.1	Dược chất 1	Tiêu chuẩn chất lượng		
		Cơ sở sản xuất, Địa điểm sản xuất		
7.2	Dược chất 2	Tiêu chuẩn chất lượng		
		Cơ sở sản xuất, Địa điểm sản xuất		
...	.....			
8	Thành phần tá dược:			
8.1	Tá dược 1	Tiêu chuẩn chất lượng		
		Cơ sở sản xuất, Địa điểm sản xuất		
8.2	Tá dược 2	Tiêu chuẩn chất lượng		
		Cơ sở sản xuất, Địa điểm sản xuất		
...	.....			

Chúng tôi cam kết và chịu trách nhiệm trước pháp luật về tính chính xác của các thông tin đã kê khai./.

....., ngày..... tháng ..... năm.....

**GIÁM ĐỐC CƠ SỞ SẢN XUẤT**

**HOẶC CƠ SỞ ĐĂNG KÝ**

(Ký tên/đồng dấu)

**Ghi chú:**

Trong quá trình lưu hành thuốc, thông tin kê khai tại bảng kê khai nêu trên có thay đổi, cơ sở đề nghị công bố phải có văn bản báo cáo về Bộ Y tế (Cục Quản lý Dược, Cục Quản lý Y, Dược cổ truyền).