

BỘ Y TẾ
TRUNG TÂM MUA SẮM
TẬP TRUNG THUỐC QUỐC GIA

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

Số: **612**/TTMS-NVD

Hà Nội, ngày **24** tháng 8 năm 2023

V/v thay đổi thông tin thuốc trúng thầu
Tarceva thuộc Danh mục đàm phán giá của
Công ty CP Dược liệu Trung ương 2

Kính gửi:

- Sở Y tế các tỉnh, thành phố trực thuộc Trung ương/
Đơn vị Mua sắm tập trung cấp địa phương;
- Y tế các Bộ/Ngành;
- Các Bệnh viện/Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế.

Ngày 02/11/2022, Bộ Y tế ban hành Quyết định số 2990/QĐ-BYT của Bộ trưởng Bộ Y tế về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu cung cấp 19 thuốc thuộc Danh mục thuốc được áp dụng hình thức đàm phán giá năm 2021 của Trung tâm Mua sắm tập trung thuốc Quốc gia (Trung tâm). Trong đó có thuốc Tarceva (Erlotinib 100mg; SDK: VN-11870-11) do nhà thầu Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 trúng thầu.

Ngày 23/8/2023, Trung tâm đã nhận được văn bản số 3577/DL2-TBV đề ngày 22/8/2023 của Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 và các tài liệu kèm theo về việc đề xuất thay thế thuốc Tarceva (Erlotinib 100mg; SDK: VN-11870-11) trong cung ứng thực hiện kết quả đàm phán giá năm 2021 để đảm bảo việc điều trị của các cơ sở y tế không bị gián đoạn.

Căn cứ khoản 4 Điều 42 Thông tư số 15/2019/TT-BYT ngày 11/7/2019 của Bộ trưởng Bộ Y tế và khoản 24 Điều 1 Thông tư số 06/2023/TT-BYT ngày 12/3/2023 của Bộ trưởng Bộ Y tế sửa đổi khoản 6 Điều 37 Thông tư số 15/2019/TT-BYT quy định về trường hợp thuốc dự thầu có thay đổi trong quá trình lựa chọn nhà thầu hoặc cung ứng thuốc trúng thầu;

Để đảm bảo cung ứng thuốc phục vụ công tác khám, chữa bệnh của các cơ sở y tế, Trung tâm chấp thuận thay thế thuốc Tarceva (Erlotinib 100mg; SDK: VN-11870-11) do Công ty cổ phần Dược liệu Trung ương 2 trúng thầu bằng thuốc Tarceva (Erlotinib 100mg (dưới dạng Erlotinib hydrochloride 109,29mg); SDK: VN2-582-17) đã được Bộ Y tế công bố trong Danh mục thuốc biệt dược gốc. Việc thay thế thuốc thực hiện kể từ ngày 01/9/2023, thông tin thuốc cụ thể như sau:

Nội dung	Thông tin thuốc trúng thầu Tarceva	
	Tại Quyết định số 2990/QĐ-BYT	Sau thay đổi
Tên hoạt chất, hàm lượng	Erlotinib 100mg	Erlotinib 100mg (dưới dạng Erlotinib hydrochloride 109,29mg)
Số đăng ký	VN-11870-11	VN2-582-17
Cơ sở sản xuất - Nước sản xuất	F.Hoffmann-La Roche Ltd., Thụy Sĩ	Cơ sở sản xuất: Delpharm Milano S.r.l., Ý Cơ sở xuất xưởng: F.Hoffmann-La Roche Ltd., Thụy Sĩ

Trung tâm thông báo và gửi các tài liệu kèm theo đề Sở Y tế các tỉnh, thành phố, Đơn vị Mua sắm tập trung cấp địa phương, Y tế các Bộ/Ngành và các Bệnh viện/Viện có giường bệnh trực thuộc Bộ Y tế được biết và thực hiện.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Công ty CP Dược liệu Trung ương 2 (để t/h);
- Trung tâm Giám định BHYT và Thanh toán đa tuyến (để phối hợp t/h);
- Lưu: VT, NVĐ.

GIÁM ĐỐC



Lê Thanh Dũng