「國軍藥品聯標」廠商說明會

使用時間:60分鐘中華民國111年8月17日





請將手機設定成無聲或振動模式

會議程序表

項次	程序	起訖時間	使用時間
_	主持人致詞	1030-1035	5分鐘
	承辦單位報告	1035-1120	45分鐘
三	意見交流	1120-1130	10分鐘
	散會	合計	60分鐘



主持人致詞



承辦單位報告



前言

- 一、<u>本屆</u>「國軍<u>藥品聯標</u>」業奉國防部核定 採公開招標、最有利標決標方式辦理。
- 二、<u>為利</u>藥品聯標採購作業順利執行,<u>降低</u>各界對於本案相關規定、作法之疑慮並宣導相關注意事項,特召開本次廠商說明會。



聯標說明事項

- 一、招標、決標方式及決標原則
- 二、投標注意事項
 - (一)投標原則
 - (二)準備投標文件
 - (三)投標、開標方式及程序
- 三、簽約注意事項
- 四、常見問題



招標、決標方式及標為原則



招標、決標方式及決標原則

- 一、本案依政府採購法第19條採公開招標方式辦理。
- 二、依政府採購法第52條第1項第4款規定,以<u>複</u>數決標(分項決標)方式辦理,以分項合於招標文件規定之最有利標為得標廠商。
- 三、本案採<u>序位法、價格納入評分</u>方式辦理,由評選委員就各評選項目分別評分後予以加總,並依加總分數高低轉換為序位,彙整合計各廠商之序位,以序位合計值由低至高者排序,在得標廠商家數上限(詳如投標注意事項第參條第二項)以內之廠商,經出席評選委員過半數決定者為最有利標。



招標、決標方式及決標原則

四、由工作小組提出初審意見,評選委員就初審意 見、廠商資料、評選項目逐項討論後,各評選 委員依評選項目,填寫評分表之個別廠商各項 目評分,交由本機關作業人員就各評選項目分 别評分後予以加總,並計算個別廠商之平均總 評分(計算至小數點以下一位數,小數點第一 位以下四捨五入),未達70分者不得列為決標 對象。若所有廠商平均總評分均未達70分時, 本案不採行協商機制,最有利標從缺並廢標。



招標、決標方式及決標原則

- 五、機關作業人員就各評選項目分別評分後予以加總,並依加總分數高低轉換為序位,轉換序位後彙整合計各廠商之序位,有不同廠商之加總分數相同致予相同序位者(例如第2名有2家),其接續之其他廠商序位以1、2、2、4、5、...方式表示」。序位合計值依序由低至高排序,在同為得標廠商家數上限以內之廠商,最後經出席評選委員過半數之決定者為最有利標。
- 六、在同為廠商家數上限門檻<u>序位合計值相同之廠</u> 商有2家以上,且均得為決標對象時,<u>以配分</u> 最高之評選項目「<u>技術及品質</u>」之<u>得分較高者</u> 決標。得分仍相同者,抽籤決定之。

参、決標原則:↓ 一、本案依政府

- 一、本案依政府採購法第52條第1項第4款規定,以複數決標(分項決標) 方式辦理,以分項合於招標文件規定之最有利標為得標廠商。 →
- 二、本案依各項次投標廠商總序位和由低至高排序,在得標廠商家數上限(如下表)以內之廠商,經出席評選委員過半數之決定者為最有利標。↓

「水」、八八人版的 注山市可受力	X 从 之 数 之 八 人 相 "	1.4.1514	
平均總評分達 70 分以上↓	同為得標廠商↓	備註₽	
投標廠商家數₽	家數上限。	用社↔	
1.0	1 .	Đ.	
2.	2 .	47	
3_{\circ}	3 .	÷	
4.	3 ↔	47	
5.	4 ↔	÷2	
6₽	5 .	47	
7.	5 .	47	
8₽	6 🐶	٩	
9.	7 .	47	
10₽	7 .	٩	
11₽	8 🕫	47	
12.	9 .	47	
13.	10 🖟	47	
14₽	10 🖟	٩	
≥15₽	11.	ę.	



項次1有5家廠商70分以上,得分及排序如下:

廠商	Α	В	C	D	E
平均分	82.2	71.5	77.6	77.3	72.8
總序位和	20	58	36	36	47
排序	1	5	2	2	4

廠商家數上限為4家,故得標廠商為<u>廠商A、C</u>、D、E

平均總評分達70分以 投標廠商家數	以上 同列得標廠商 家數上限	備註
4	3	
5	4	



投標注意事項準備投標文件



準備投標文件

- 一、<u>請依</u>招標文件<u>規</u> 定檢附右列文件, 並依序裝訂以加 快審查時間。
- 二、<u>請務必確認所有</u> 資料已備齊,開 標後不予補正。
- 三、<u>電子與書面資料</u> 不同時,以書面 資料為準。

資格文件(1份)

- 投標廠商資格審查表
- 基本資格文件
- 投標廠商聲明書
- 西藥販賣業或西藥製藥商許可執照
- 押標金

規格文件(每項次1份)

- 投標廠商規格審查表
- 藥品許可證明文件
- 健保品項另須檢附健保署有效核價證明

服務建議書(每項次1式2份)

- 封面
- 評選項目內容檢視清單
- 價格折讓暨額外優惠回饋
- 相關證明文件

電子檔

- 投標品項申請表(請依本院提供程式製作)
- 服務建議書電子檔



資格文件

┙			
	ß8	1	松 字。

投標廠商資格審查表

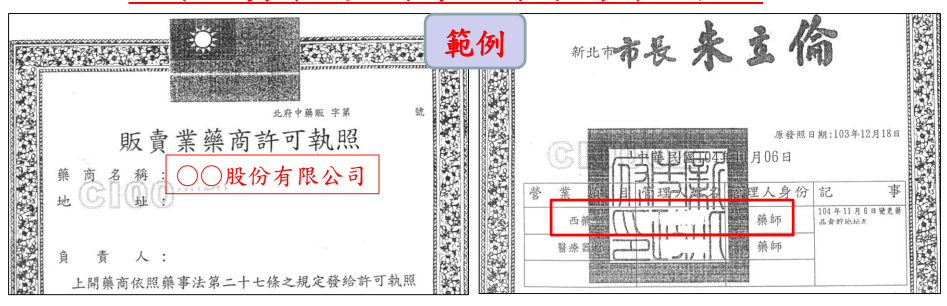
招	裸	#	\$ #	ND12001L			期 ;	裸	В	期	111 年	Ŀ	月	B .a
無線	購法 定不 情形	符箱	∽○ 三 ►加投	於「政府電子 殿商。	· 保購網」網:									
是否		法	設立名	於經濟部商業 否屬合法設立			人口	绸」	查》	自是	.a			
-				□是		<u>泰</u>								
—×			B .,		本	資	ni s	格	1		- *		结	果。
				□公司執照(或□營業登記證□其他合法登□ 不合格原因	(或商業登 記或設立之	記證明	文件	٠(ا	.1		□合格 審查人簽 	_	_	
	稅證 列任		į) a	□最近一期或』 □主管鑑微機 銷售額與稅將 □設立登記公司 不合格原因	引磁章之最近 頁申報書」以 B及申領統一	i一期s c執聯	ž.l	^期「		*人				
3. 投	探船	뺮	明客	□合格;□不·	合格原因:	л								
4. 樂 件	商許	म 🥸	明文	□直轄市或縣 業或西藥製造業 不合格原因:	《樂商許可報			之色	樂販	Ť	□合格 客查人簽 。			
1. te #	R全年:	. 000		□國軍財務單 □銀行本票或: □其他:	郵政匯票。	據第二	- 聯.				□合格 審查及收		_	- 11
				不合格原因	ı									
資	格審	查:	结果	□ 合格 []不合格』						客查人簽	名或蓝	章 :	
※投標商名稱及公司章 (大印): ※投標商負責人姓名及簽章 (小印):														
※投標商地址(今郵遞區號):□□□ ※投標商營業登記統一編號:														
	孫周		表 金工化	#6 SR.	※偉 真	: .		-1						
× 3				-I	with My			•	p					

- 一、詳如投標注意事項 附錄1。
- 二、請先完成投標廠商 基本資料填寫。



資格文件

- 一、<u>基本資格</u>文件:包含<u>公司登記或設立證明</u>文件 及納稅證明文件,詳如投標須知第四十二條第 一項。
- 二、投標廠商聲明書:詳如投標須知附錄五。
- 三、西藥販賣業或西藥製造業藥商許可執照。





資格文件

四、押標金:投標廠商不分投標項量一律須繳納新臺幣20,000元押標金;凡未繳納或繳納不足者, 其投標文件以不合格標處理;請各投標廠商以 以金融機構簽發之本票或支票、保付支票、郵 政匯票、政府公債、設定質權之金融機構定期 存款單併同投標文件密封投標(請參考投標須 知第三十條第(五)項第2款,抬頭應填「國軍桃 園總醫院」或空白)。

註:不建議採現金繳納至國軍各地財務單位的方式。



投標廠商規格審查表

en Atr O				廠商	编號	:	
附錄 2	投標	廠商	規格	審る	香 表	ęl.	
招 探 紫 號 ND12001		744		· .	日期	i .	月日
	a		按	建保/非	健保	□健保□	非健保
						規 格	爱 a
成 分	÷.					7,2 40	
						剤	型 .
成分含量	11.1					是否》	
,						按釋劑 型	텔 라 🗆 좀:
許可經 ———— ³	字第4 4 4	ڻ ب	t t	號		殿	牌 a
健保代碼	ب ب	ن ب	ن ن	ت ب	ė,	健保 保	價 空影 - 1
\$	組	格	文		件,	審 査	結 果
1.藥品許可證明文件	005		х.		77:1		
		r (本案公告	· 加爾) 4	・差異な	本本	□.≘.ve. □.	J. 9 (197)
						不合格原因	; ,
	1	. 角 . 石 . 刀 . 双 引 樂 品 項 則 ai				□成分不符	
		1 开加7K凡20 8示有效日期				□成分含量	不符。
						□規格量不	符。
	週應症 `	劑型、主成	(分及泵3	E 版 名 有	41.	□劑型不符	
2.健保核價證明		新有效核價				□控釋劑型:	不符.
(非居健保用藥品項先	(價格生	上效日期不得	F逾 112 年	⊧1月 1	日).	□未檢附藥	品許可證。
胜)。	□非屬健保	用藥品項				□樂品許可:	
					l		保核價證明
					l	二其他:	or man the same yar
					ľ		
服務審議書	□有(2 份)					-1	
· 股份定抵告:		f-1				a .	
	□未檢附。						
						審查人答名或	董章:
規格審查结果	口心热	□不会	终 43		ľ		
WOULD US STANK							
※投標商名稱及公司	章 (大印)		※投	標商負	貴人姓	名及簽章(小印)
ı							
d.							
ı							
ı							
					- 17		
(審查表內 <u>「反灰色</u>	部分」由投	裸殿商壤窝	,其餘部	分猪勿	<u> 填寫。</u>	d	

- 一、詳如投標注意事 項附錄2。
- 二、請先完成投標品 項及廠商基本資 料填寫。



規格文件

一、<u>藥品許可證明文件</u>:以最新(本案公告期間) 食藥署公告為準,右上角<u>註明投標項次及健保</u> 代碼(非屬健保用藥品項則註明為自費),建 議以螢光筆標明有效日期、中(英)文品名、 適應症、劑型、主成分及製造廠名稱等資訊。

範例	1	行政院衛生		第0001項 可證 AB123456G
			衛署藥輸 字第 簽審文件號碼:	65
中文名	稱:	凍晶注射劑		
英文名	稱: 別:	for Solution (for Injection 藥商名稱:	
劑	型:	凍晶注射劑	製造廠名稱:	PIE FAB MEDICA PRODUCTION
包裝種	類:	3.5 毫克小瓶裝(1.0mg/ml)	製造廠地址:	
處 Each vial o		s: 3,5 mg		



規格文件

二、健保用藥品項 (如計畫清單附件1採購品項表「健保/非健保」欄內標示「健保」者)另須檢附健保署最新有效核價證明 (如健保署公文影本或網站查詢資料等相關文件,以開標當月1日之健保署核價為準,且價格生效日期不得逾112年1月1日);另健保核價中品項若未於投標文件內檢附健保署有效核價證明,則依不合格標處理。

			1					
項次	成分	成分含量	規格量	劑型	是為緩釋	健保為/ 非健保 ☑	預估單價	預估數量
1	ABACAVIR + LAMIVUDINE + DOLUTEGRAVIR	600 MG+300 MG+50 MG		TAB		健保	440	102,253
2	ABATACEPT	125 MG	125 MG	SYRINGE		健保	4716	1,422
3	ABATACEPT	250 MG	250 MG	VIAL		健保	7421	790
4	ABIRATERONE ACETATE	250 MG		TAB		健保	483	211,501
5	ACARBOSE	100 MG		TAB		健保	4.69	1,557,828
6	ACARBOSE	50 MG		TAB		健保	2.27	844,067
7	ACECLOFENAC	100 MG		TAB		健保	3.29	2,524,578
8	ACEMETACIN	60 MG		CAP		健保	2	1,084,952
9	ACEMETACIN (*)	90 MG		CAP	是	健保	2.37	520,338



服務建議書

- 一、<u>依投標項次分別提送</u>服務建議書及證明文件內容,不得多個品項合併為一份。
- 二、服務建議書<u>每一投標項次各1式2份</u>,每份內容 包含:
 - (一)封面(如投標廠商評選須知附錄2)。
 - (二)評選項目內容檢視清單(如投標廠商評選須知 附錄3)。
 - (三)價格折讓暨額外優惠承諾書(如投標廠商評選 須知附錄4)。
 - (四)相關證明文件:請依評選項目依序檢附,並於 評選項目內容檢視清單完成勾選。



回飽

價金調整承諾優惠

評選項目內容檢視清單

範例

23

Z R	Z		1791 17 51 / 1
評選項目		評選範圍	檢附資料 (詳本須知第貳條第四項第二款之檢附證明文件說明)
技術及品質	藥品分類	□ 成分專利期內藥品(含生物製劑) □ 成分列屬監視中藥品 □ 研發廠(成分專利過期)藥品或生物相似性藥品 ■ BE對照標準品 □ BA/BE學名藥品 □ 一般學名藥品 □ 非屬上列各項之藥品	□ 專利期內相關證明 □ 新藥監視期內相關證明 □ Merck Index登載原廠證明或原專利證明等相關文件 ■ 衛福部(前衛生署)核發或健保署下載之BE標準品相關證明文件 □ 衛福部(前衛生署)核備通過BE試驗之相關證明文件(同成分含量) □ 「生體可用率試驗報告」併「藥效試驗報告」資料送部(署)審核同意文件 □ 無檢附資料
	藥品品質條件	□ FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市或符合PIC/S GMP, 且原料藥符合GMP及具DMF/CEP之藥品 ■ FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市或符合PIC/S GMP, 且原料藥符合GMP之藥品 □ FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市或符合PIC/S GMP之藥品 □ 非屬上列各項之藥品 □ 非屬上列各項之藥品	□ FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市之相關證明文件 ■ 通過衛福部(前衛生署) PIC/S GMP之相關證明文件 □ 原料藥符合GMP及具DMF/CEP之相關證明文件 □ 原料藥符合GMP之相關證明文件 □ 無檢附資料
	國軍醫院使用經驗	□ 四家以上 □ 三家 ■ 二家 □ 一家	■ 6109 年 10 月 1 日起至 111 年 09 月 30 日止,國軍醫院 3 張不同月份發票 共 2 二家 □ 無檢附資料
過去履約績 效	醫學中心(含準醫學中心)使用經驗	□ 四家以上 □ 三家 ■ 二家 □ 一家	■自109年10月1日起至111年09月30日止,醫學中心3張不同月份發票 共_2_家 □ 無檢附資料
_	、詳如投	標廠商評選須知附銀	泰3 。
=	、請依投	標品項完成自評,立	<u> </u>
價格及折讓	(健保價)之白分比】 單次訂購達優惠數量是 否願意於該批訂購再額 外提供折讓3%(X'%):	投標折讓:10% ■ 是 ■ 簽約時健保價(非健保品項為預算單價)*3% □ 契約價*3% □ 否	
筎外傷 畫	提供額外折讓優惠 (Y%)	7未滿5.00者,本項次以0分計算 投標折讓以外之優惠(Y%): 5.5% **非健保品項亦須销官,未捐官表以0分計質	■ 價格折讓暨額外優惠承諾書(格式如附錄4) □ 其他證明文件

維持原合約折讓比例 (等比折讓)

廠商吸收健保降價差之比例

□ 價格折讓暨額外優惠承諾書(格式如附錄4)



一、成分專利期內藥品:原開發廠主成份專利期內 證明文件,以中華民國專利為原則;若國外專 利資料需提供立案翻譯社公證翻譯之中文譯本 (螢光筆標示成分)。

範例	
	中華民國專利證書
	競 明 名 稱: 作爲雌激素
	專利權人:
	發 明 人:
	專利權期間:自中華民國八十九年 月 日 至一0六年 月 日」
	上開發明業經專利權人依專利法之規定取得專利權



二、成分列屬<u>監視中藥品</u>:<u>衛福部</u>(前衛生署)<u>新</u>藥安全監視期內之相關證明文件。

範例

本

行政院衛生署食品藥物管理局 書函

保存年限: RECEIVED OCT 1 5 2012 MEDICAL DIV

機關地址:11561臺北市南港區昆陽街161-2號

傳 真:(02)27877498

聯絡人及電話: 阮義蓁 (02)27877419 電子郵件信箱: ycj7419@fda.gov.tw

受文者:

發文日期:中華民國101年 月 日

發文字號:FDA藥字第101

速別: 密等及

密等及解密條件或保密期限:

密等及 附件:

主旨:貴公司藥品「

mg(衛署藥輸字第0 號)」列入藥物安全監

視,其監視期間至106年 月 日止。請 查照。

說明:

一、依據藥事法第45條及藥物安全監視管理辦法規定辦理。

二、旨揭藥物安全監視期間,自發證日起共5年,請 貴公司 於下列期限前檢送該藥品之定期安全性報告至本局藥物 不良反應通報中心,並副知本局。檢送期限分別為:101 年12月、102年6月、102年12月、103年6月、104年6月、

105年6月、106年6月。



三、研發廠(成分專利過期)藥品:原開發廠成份 專利證明文件或Merck Index記載該品項成份 專利權人之相關證明資料(以螢光筆標記商品 名或廠牌)【倘為授權在臺製造或販售,應提 供原開發公司載明有效期間內之授權文件】



生物相似性藥品證明文件

- 四、生物相似性藥品須符合以下條件:
- (一)、許可證為衛署菌液X字第OOOOO號或衛部 菌液X字第OOOOO號。
- (二)、許可證背面會加註"生物相似性藥品"字樣。

	衛生福利部細菌學兒	2.疫學製品許可證	发 史 事	JEUUIP Y	生物相似性藥品
		衛部菌疫輸字第 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3 3	Q		
中文名	稿: 添注射/輸注液		<u> </u>		
英文名	#:		Ø ·		
颇	別: 限由醫師使用	藥 商 名 稱 縣 縣 縣 縣 股份有限公司			
剤	型: 注射液劑 0.2毫升包浆: 每支針筒內含 120	製造廠名稱 :HOSPIRA ZAGREB D.O.O. PRUDNIČKA CESTA	6		



五、<u>BE對照標準品</u>:衛福部核發或健保署下載之相關證明文件。



六、BA/BE學名藥品:衛福部核備通過BE試驗之相關文件【免BE試驗文件不等同BE證明】或依衛福部(前衛生署)93年12月10日衛署藥字第0930338696號公告原則以「生體可用率試驗報告」併「藥效試驗報告」資料送部(署)審核同意文件或健保署下載之相關證明文件。

```
範例
                    機關地址:11561 臺北市南港區昆陽街161-2號
                    傳 直: 02-2787-7498
                    聯絡人及電話:楊娟明 02-2787-8000#7453
                    電子郵件信箱: cmy@fda.gov.tw
     受文者:
     發文日期:中華民國102年 月 日
     發文字號:FDA藥字第102
     家箕及解家修件或保密期限:
     附件:修正後之申請表影本1份
     主旨:有關 貴公司函請修正「
                        )」藥品生體相等性試驗報告
         申請表之全處方乙案,經核,本局同意。申請表之全處
         方修正如附件,請 查照。
     說明:
      一、復 貴公司102年 月 日 字第
      二、依來函說明,貴公司原檢附之申請表並未列溶劑
                 )及膠囊殼配方(
                      ),故申請更正全處方內容。
      三、經查,貴公司檢送「
                                  (製造廠:
                     )」藥品生體相等性試驗報告【對
         照品為
            )之產品「
         (衛署藥輸字第
                     號)」】乙案,前經10年月日署
         授食字第10
                    號函同意備查在案。
```



藥品品質條件證明文件

- 一、FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市<u>或</u>符合 PIC/S GMP, 且原料藥符合GMP及具 DMF/CEP之藥品: (以下二擇一)
 - □FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市之相關證明及原料藥符合GMP及具DMF/CEP之相關證明文件
 - □衛福部核發之PIC/S相關證明文件及原料藥符合 GMP及具DMF/CEP之相關證明文件



藥品品質條件證明文件

- 二、FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市之藥品或符合PIC/S GMP,且原料藥符合GMP之藥品: (以下二擇一)
 - □ FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市之相關證明文件及原料藥符合GMP之相關證明文件
 - □衛福部核發之PIC/S相關證明文件及原料藥符合 GMP之相關證明文件



藥品品質條件證明文件

- 三、FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市或符合 PIC/S GMP: (以下二擇一)
 - □ FDA/EMA/十大醫藥先進國核准上市之相關證明文件
 - □衛福部核發之PIC/S相關證明文件



國軍醫院及醫學中心使用經驗

- 一、國軍醫院使用經驗:<u>自109年10月1日起至111</u> 年09月30日止,國軍醫院3張不同月份發票。
- 二、醫學中心使用經驗:自109年10月1日起至111 年09月30日止,醫學中心3張不同月份發票。
- 三、其他區域醫院或地區醫院使用經驗:自109年 10月1日起至111年09月30日止,其他區域醫院 或地區醫院<u>3張不同月份發票</u>
 - 註:有關醫院家數認定,以<u>每家醫院提供3張不同</u> 月份發票認定之。



價格折讓暨額外優惠承諾書

44	_
素號:ND12001L	`
(图 防 部) 價格折接暨額外優惠承诺書。	
項次:	
中文品名:	- ,
英文品名;	
□ 健保用藥品項	al
□ 非屬健保用藥品項(非健保) 許可證字號:	_
投標折讓 X%。	а
折線數。	a
是否願意於該批訂購再額外提供折讓 3%(X'_%):4 □是4 □簽約時健保價(非健保品項為預算單價)*3%4 □契約價*3%4 □至約價*3%4	л
額外折讓優惠 Y%。	
額外優惠折線數 (Y未滿5% 以客分計算)。	投標技
额外優惠-健保藥價調隆時之契約價金調盤承諾優惠	
□ 维持原合约析讓金額(等值析讓)。	(由お
□ 維持原合約折譲比例(等比折譲)。 □	
□ 廠商吸收健保降價差之比例 :	不分化
注:本項目不分健保或非健保品項約須須高,非 健保品項應多先完成健保藥價網障承薪價息,以因應 遊續由非健保品項變更為健保品項時之契約價金網整作業 ,未填寫者以 0 分計算。。	<u> </u>

一、詳如投標廠商評選 須知附錄4。

二、投標折讓(X)及投標 折讓以外之優惠(Y) 請以中文大寫填至 小數點後二位。

投標折讓以外之優惠Y<5者,該項次 以0分計算

「由投標軟體自行列印)

不分健保或自費品項均須填寫<u>,未填</u> <u>寫者以0分計算</u>



電子檔

- 一、<u>請以</u>光碟片或<u>USB隨身碟等方式檢附</u>,並請僅 儲存投標資料,以避免電腦中毒;<u>電子檔</u>資料 與紙本資料內容不一致時,以紙本資料為準。
 - (一)<u>投標品項申請表</u>:詳如計畫清單附件6,請將 投標品項及自評資料<u>依本院規定軟體產製</u>後儲 存,檔名請<u>標示投標廠商全名</u>(如:○○有限 公司)。
 - (二)<u>服務建議書(含證明文件)</u>:每一投標項次<u>請</u> 依紙本內容順序分別提供單一獨立PDF檔,檔 名請標示投標項次及廠商全名(如:0001 ○○有限公司)。
- 二、為加速審查作業,建議以USB隨身碟方式為主; 隨身碟於電子檔審查無誤後發還。



投標品項系統介面











投標、開標流程

配合國 防部期 程辦理

招標公告

截止投標

- 請於截標時間前 完成投標
- 可採現場投標或郵遞投標

- 廠商登記及參標證發放
- · 就投標廠商資格文件、 規格文件及服務建議書 依序審查

開標作業 (資、規格審查)



決標簽約



評選委員會



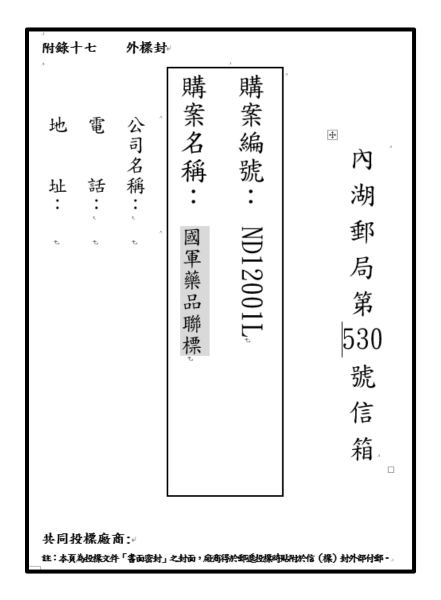
注意事項:

- (一)投標廠商若由<u>負責人親至開標地點</u>,請出示身分證明文件,<u>無須填寫</u>本授權書。
- (二)投標廠商若委由<u>被授權</u> 人出席開標現場,則應 填寫並出示本授權書及 身分證明文件。
- (三)<u>本授權書</u>(含身分證明 文件)請於開標前出示 並提供承辦人核對,<u>毋</u> 須置入投標文件中。

附錄七 授權書』	
茲授權本公司 <u>(職稱及姓名)</u> 姐 代 表 本 公 司 出 席 貴 部 (<u>招標業號:ND12001L</u>) 案開、決標會 或簽認事項均直接對本公司發生效力, 章真實無誤。↓	義,該員所做之任何承諾
被授權人之簽章:	
請予核備。 ↓ 此 致↓	注意事項: 廠商負責人或被授權人於麥加投標時,應依 下列規定出示身分證明文件及本授權等: 1. 投樣廠商營由負責人親至關標地點,請 出示身分證明文件,無須載寫本授權等。 2. 投樣廠商營委由被授權人出居開標現 場,則應填寫並出示本授權等及身分證 明文件。 3. <u>本授權書</u> (含身分證明文件)請於開採 前出示並提供承辦人核對, <mark>發頻置入投</mark> 鑑文件中。
4	蓋章:↓ 公司章戳↓ 負責人章戳↓↓
負責人姓名:↓ 負責人身分證字號:↓	2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2
له له له	
中華民國 年	月 日4



(四)詳如投標須知附 錄十七。





- 一、投標方式:廠商應依規定填妥資格文件、規格 文件及招標文件所規定之其他投標文件,所有 投標文件置於一標封內(各項投標文件無需分 項裝封,無需於大外標封標示投標項次)<u>密封</u> 後投標。
 - (一)<u>現場投標</u>:三軍<u>總</u>醫院綜合大樓<u>地下一樓第一演講廳</u>(地址:台北市內湖區成功路二段325號);截止投標時間前1小時開始發放號碼牌,請務必領取號碼牌以利辦理廠商登記作業。
 - (二)<u>郵遞投標</u>:將於招標文件內公告投遞地址,並 以郵局落地郵戳為憑。



二、截止投標、開標日期及時間:

「國軍藥品聯標(ND12001L)」案↓										
截止投標、開標日期及時間表↓										
	似正仅伝、用伝口别及时间衣↓									
梯次↓	廠商統編↓	截止投標及↓	開放抽取號	截止投↓	開標↓					
137-5/24	尾號₽	開標日期₽	碼牌時間₽	標時間₽	時間₽					
1₽	0 \ 10	5.1	0800₽	0900₽	0930₽					
2₽	2 \ 34	D day₽	1230₽	1330₽	1400₽					
	4、5、6(單家廠									
3₽	商投標項數 40 項		0800₽	0900₽	0930₽					
	以下)₽	D+1₽								
4.	6 (單家廠商投標		1220 -	1220 -	1400 -					
4₽	項數 40 項以上)		1230₽	1330₽	1400₽					
5₽	7~8₽	D.12	0800₽	0900₽	0930₽					
6₽	9₊	D+2.	1230₽	1330₽	1400₽					

- 1. 廠商統編尾號定義:如廠商統編為「12345678」,則統編尾號為「8」。
- 2. 為提升開、審標時間效益及使過程順遂,請投標廠商依本表 規範時間及梯次分流依序投標。



- 3. 採現場投標廠商(含已郵遞投標至開標現場參與開標作業之廠商)請於各梯次截止投標時間前至開標現場抽取號碼牌, 承辦單位將於各梯次截止投標時間後依號碼牌順序(由小至大)賦予參標廠商編號及發放廠商入場證(下稱入場證)。
- 4. 逾期投標者不予開標, 開標後發現者不予決標。



三、開標程序:開標時將依項次序號由小至大依序 開標。投標廠商就同一藥品同時投標2項以上 藥品,於開標前發現,所投標文件不予開標; 決標後發現者視為無效標(政府採購法施行細 則第33條第1項)。



- 四、<u>開標地點</u>:三軍總醫院綜合大樓<u>地下一樓第一</u> 演講廳。
- 五、標場人數限制: 囿於場地限制每一廠商以1人 進入標場為原則,各單一梯次投標品項達30項 以上者,得增加為2人。
- 六、資格、規格審查以現場審查為主,有問題當場 澄清說明及處理,未到場將喪失現場說明及澄 清權利;為維護廠商權益,請投標廠商儘量採 現場投標並至開標現場參與開標作業。



- 七、全案資格、規格審查結果將於開標日第1天起 算的第8個日曆天前公告於本院網站資規格審 查結果。
- 八、廠商「<u>資格及規格</u>文件」<u>審查均合格</u>者,始得 為評選對象。

本院函文簽約通知及網頁公告評選結果(預計決標後2週內)

評選委員會

決標簽約

決標公告

國防部於決標後30日內完成公告



投標注意事項



投標注意事項1:

一個藥品只可投一項

- · 同一藥品只可投一個項次,若發現有一項藥品投多個項次,或是同一家廠商多個藥品投同一項次,將判定為不合格。
- · 前述「同一藥品」,係指具相同藥品許可 證及相同規格。



投標注意事項2:不可為陸商

投標時須檢附陸資查詢結果!

經濟部投資審議委員會「陸資在台投資事業名錄」查詢結果為「無」之擷取畫面





2022-06陸資在台投資事業名錄 - Excel

校閱 檢視 ② 告訴我您想要執行的動作...

С	D	E F			G	Н
投資型態	國內被投資事業名稱	练—编號	國內被投資車業地址		投資金額 (新台幣)	行業分類
					(新口幣)	
設立分公司	荷蘭商聯想股份有限公司	27250846	臺北市中山區樂群三路128號16樓	尋找及取代		? ×
				尋找(<u>D</u>)]	取代(P)	
設立分公司	大陸商山東航空股份有限公司	289821 _{Micro}	Soft Excel		× × #	:設定格式 格式(<u>M</u>) ▼
設立分公司	大陸商中國南方航空股份有限公司	289818	_	項] 以取得更多技	搜尋方法。 □ 大小寫須相符(C) □ 儲存格內容須完	
設立分公司	大陸商中國國際航空股份有限公司	28982003	量比市信義區信義路五段/號61樓之1	搜尋(L):	公式 ○ 全半形須相符(8)	
設立分公司	大陸商中國東方航空股份有限公司	28982361	臺北市中山區民生東路3段2號6樓、6	5	全部尋找(1)	找下一個(F) 關閉
設立分公司	大陸商海南航空股份有限公司	28982025	桃園市大園區埔心里16鄰航站南路9号	虎	2,000,000	運輸及倉儲業
設立分公司	大陸商深圳航空有限公司	28982355	臺北市信義區信義路5段7號61樓之1		2,000,000	運輸及倉儲業



- 一、本案採購藥品規格詳如計畫清單附件1 採購品項表所列各項次之成分、成分含量、規格量及劑型,其中「成分含量」 係依各項次主成分認定為原則。
- 二、藥品成分名稱有標示(*):代表控制釋出 劑型之意,需於商品中文或英文名稱顯 示緩釋、控釋、持續性、長效等描述; 一般口服劑型與口服控制釋出劑型為不 同規格。



藥品成分名稱有標示(*):代表控制釋出劑型

	國軍藥品聯標品項											
項次	成分	成分含量	規格量	劑型	是為緩和	■						
1	ABACAVIR + LAMIVUDINE + DOLUTEGRAVIR	600 MG+300 MG+50 MG		TAB		\prod						
2	ABATACEPT	125 MG	125 MG	SYRINGE								
3	ABATACEPT	250 MG	250 MG	VIAL								
4	ABIRATERONE ACETATE	250 MG		TAB		\prod						
5	ACARBOSE	100 MG		TAB		\prod						
6	ACARBOSE	50 MG		TAB		\prod						
7	ACECLOFENAC	100 MG		TAB		\prod						
8	ACEMETACIN	60 MG		CAP		\mathbf{I}						
9	ACEMETACIN (*)	90 MG		CAP	是	\prod						
10	ACETAMINOPHEN (=PARACETAMOL)	24 MG/ML	60 ML	BOT		T						
11	ACETAMINOPHEN (=PARACETAMOL)	500 MG		TAB	1	\prod						
12	ACETAMINOPHEN (=PARACETAMOL)+DEXCHLORPHENIRAMINE MALEATE+ETHENZAMIDE (=ETHOXYBENZAMIDE)+CAFFEINE ANHYDROUS	120 MG+1.17 MG+300 MG+50 MG		CAP								
13	ACETAMINOPHEN (FO TO PARACETAMOL) +MEPHENOXALONE	450 MG+200 MG		TAR								



• 三同原則: 同成分、同劑型、同劑量

品項表上列標品項	投標品項	備註說明
劑型:TUB	OINTMENT、CREAM或 GEL等劑型皆可投標	
劑型:CAP	只有CAP可投標	
劑型:TAB	只有TAB可投標	
成分:XX MG/ML 規格:0 ML 劑型:AMP	只有AMP劑型可投標	
劑型:TAB	不論瓶裝、排裝或小 包裝,只要是TAB劑型 皆可投標。	



品項表上列標品項	投標品項	備註說明
成分:XXXXX (只有主成分名稱)	有含主成分皆可 投標	
成分:XXXXX sodium (主成分名稱+鹽類名稱)	只有完全符合(主 成分、鹽類均符 合)才可投標	
成分: XXXXX disodium. 3.5 H ₂ O (主成分名稱+鹽類名稱 +結晶水)	只有完全符合(主 成分、鹽類、結 晶水數量均符合) 才可投標	



品項表上列標品項	投標品項	備註說明
成分:** MG 規格:** MG 劑型:VIAL/AMP	不論是水劑、乾粉或 凍晶的AMP或VIAL劑 型,只要總含量(MG) 有符合,就可投標	
成分:** MG/ML 規格:** ML 劑型:VIAL	只有符合主成分含量 的水劑VIAL劑型可投 標	
成分:** MG/VIAL 規格:** MG 劑型:VIAL	不論是水劑、乾粉或 凍晶劑型,只要是總 含量(MG)有符合的 VIAL劑型皆可投標	



品項表上列標品項	投標品項	備註說明
成分:*** MG 規格:*** MG 劑型:VIAL	若藥品許可證主成分 含量與列標規格不同 可參考健保署藥品分 類分組,若健保署查 詢結果主成分含量相 同亦可投標。	

異動	藥品代碼	藥品名稱(英文)	藥品名稱 (中文)	成分	成分含量	規格量	單複方	價格	起迄	藥商	劑型	藥品分類	分類分組 名稱	AT C代 碼	備註
											凍晶注射劑	研藝廠	TRIPTOR ELIN , 注 射劑 , 11.2 5 MG	L02 AE0 4	



·例:成分為ALENDRONATE 70 MG/TAB(不含鹽類或含鈉鹽以外之其他鹽類)請投第 0033項,成分為ALENDRONATE 70 MG/TAB(含鈉鹽)請投第0034項。

				國軍藥品	ိ	品項			
項次	ជ	₹分 ▼		成分含量	~	規格量	劑型	是為緩釋	健保為/非健保
33	ALENDRONATE		70 MG				TAB		健保
34	ALENDRONATE (AS SODIUM)		70 MG				TAB		健保





1. 填寫廠商基本資料

投標資格資料 投標規格資料 投標資規格列印及匯出電子檔於隨身碟 操作說明 投標須知說明 清除資料				
廠商統編 廠商全名	下一	步 <投標	規格資料	타>
英文名稱	請注意 2.投標 3.資格	侧位資料請許。 資格資料輸入往 供證資料支援P	时有病,请勿遗 後,需列印「瓷 DG橙 可附加	展 格審查表」 多個燈
負責人 匯款帳號 匯數報行名稱	存檔	欄位檢核確認		查表列印
匯款銀行帳號	資格佐證	資料檔附加	刪除	全部刪除
公司規模 是否為中小企業 ② 是 ③ 否 (該認定標準第2條摘要加下:一、製造業、養造業、礦業及土石採取業實收資本 額在新臺幣8,000萬元以下或經常僱用員工數未滿200人者。二、除前款規定外之其 他行業前一年營業額在新臺幣1億元以下或經常僱用員工數未滿100人者。) 中華民國境內員工總人數是否逾100人 ◎ 是 ④ 否 答「是」者請填 目前總人數計 屬身心障礙人士計 原住民計				
連絡處所				
連絡人 手機 EMail 電話 # 傳真 (例如: 02-22765566 # 2077 郵遞區號 地址 附註: 「連絡處所」之連絡人及地址等相關資料必需輸入				



2. 逐筆鍵入投標品項內容

<u>所有欲投標品項會出</u> 現在這個欄位





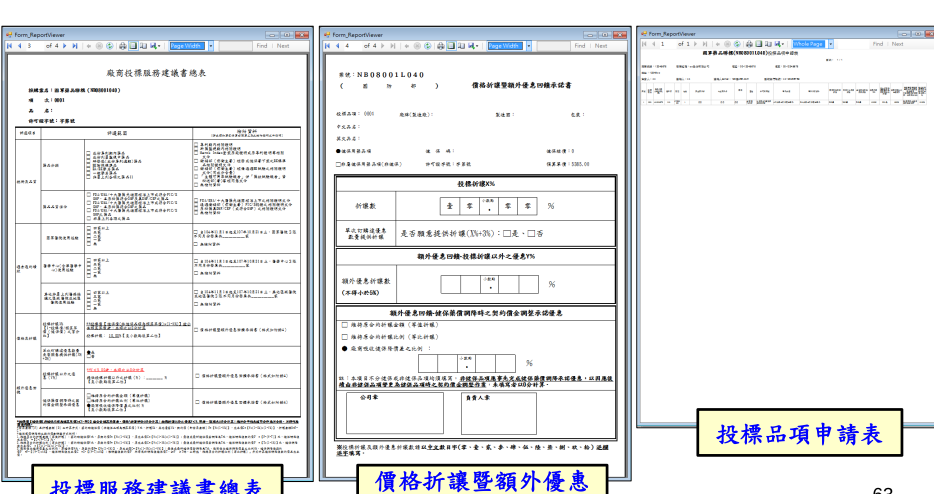
3. 依序列印資格審查表、投標品項規格表及申請表











投標服務建議書總表

63







- 一、<u>請以</u>光碟片或<u>USB隨身碟等方式檢附</u>,並請僅儲存投標 資料,以避免電腦中毒;<u>電子檔</u>資料<u>與紙本</u>資料內容<u>不</u> 一致時,以紙本資料為準。
 - (一)<u>投標品項申請表</u>:詳如計畫清單附件6,請將投標品項 及自評資料<u>依本院規定格式鍵入</u>後儲存,檔名請<u>標示投</u> <u>標廠商全名</u>(如:○○有限公司)。
 - (二)<u>服務建議書(含證明文件</u>):每一投標項次<u>請依紙本內</u> <u>容順序分別提供單一獨立PDF檔</u>,檔名請<u>標示投標項次</u> <u>及廠商全名</u>(如:0001○○有限公司)。
- 二、為加速審查作業,建議以USB隨身碟方式為主;隨身碟 於電子檔審查無誤後發還。



簽約注意事項



簽約注意事項

- 一、履約保證金額度及繳納方式:每決標項次繳納 20,000元,依決標項數累計應繳納之履保金, 並於接獲本院簽約通知14日內向國軍各地財務 單位(詳如投標須知附錄十)繳妥履保金,並 將繳納單據於簽約時交本院收存;拒不繳納者, 撤銷其得標資格並沒收押標金及依採購法規定 處理。
- 二、本院依決標項次分別洽得標商辦理簽約作業, 得標商於接獲本院簽約通知後5日內完成簽約 (簽約時廠商應繳驗所有資、規格文件正、影 本各乙份,正本驗後退回,影本由本院留存備 查),逾期拒不簽約者撤銷其得標資格並沒收 押標金及依採購法相關規定處理



簽約注意事項

三、契約價金計算方式:依各投標廠商價格折讓暨額外優惠承諾書(詳如投標廠商評選須知附錄4)載明之投標折讓X%及投標折讓以外之優惠Y%計算。

契約價P=健保價(自費品項為預算單價)x(1-X%) 成本價C=健保價(自費品項為預算單價)x(1-X%)x(1-Y%) 優惠折讓=P-C



常見問題



常見問題

- 一、本公司藥品為上屆聯標合約品項/於○○國軍 醫院均有穩定供貨,請問為何本屆標單中查無 招標品項?
- 答:本案採購品項提列原則係依「國軍藥品增刪規定」辦理,經彙整各單位所提需求品項,實公司所提藥品因無單位選用或年度(本屆計算區間為110/02/01-111/01/30)消耗金額未逾10萬元,予以刪除。
- 二、本公司藥品A成分(含鹽類)成分含量為 X 毫克, 請問是否符合第○項之投標規格?
- 答:<u>本案</u>採購規格表<u>所列成分含量係依主成分認定</u> 為原則,只要同成分、同成分含量、同規格量 及同劑型者均可參與投標。



意見交流



散會