

「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
一	主持人致詞	1030-1035	5分鐘
二	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、本屆「國軍藥品聯標」業奉國防部核定採公開招標、最有利標決標方式辦理。
- 二、為利藥品聯標採購作業順利執行，降低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 及決標原則



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。
- 三、本案採序位法、價格納入評分方式辦理，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別評分後予以加總，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序位合計值相同之廠商有2家以上，且均得為決標對象時，以配分最高之評選項目「技術及品質」之得分較高者決標。得分仍相同者，抽籤決定之。



參、決標原則：

- 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。

平均總評分達 70 分以上 投標廠商家數	同為得標廠商 家數上限	備註
1	1	
2	2	
3	3	
4	3	
5	4	
6	5	
7	5	
8	6	
9	7	
10	7	
11	8	
12	9	
13	10	
14	10	
≥ 15	11	



舉例1

項次1有5家廠商70分以上，得分及排序如下：

廠商	A	B	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，故得標廠商為廠商A、C、D、E

平均總評分達70分以上 投標廠商家數	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、請依招標文件規定檢附右列文件，並依序裝訂以加快審查時間。
- 二、請務必確認所有資料已備齊，開標後不予補正。
- 三、電子與書面資料不同時，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

附錄 1

廠商編號: _____

投標廠商資格審查表

招 標 案 號	ND12001L	開 標 日 期	111 年 月 日
無採購法第一〇三條規定不得參加投標之情形	於「政府電子採購網」網站查詢是否為拒絕往來廠商。	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:	
是否屬合法設立登記之廠商	於經濟部商業司「全國商工行政入口網」查詢是否屬合法設立登記之廠商。		
是否屬陸資廠商	☐ 是 ☒ 否		
審 查 項 目	基 本 資 格	審 查 結 果	
1. 登記及設立證明 (右列任一項)	☐ 公司執照(或公司登記證明文件)。 ☐ 營業登記證(或商業登記證明文件)。 ☐ 其他合法登記或設立之證明文件。 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:	
2. 納稅證明 (右列任一項)	☐ 最近一期或上一期「營業稅繳款書」。 ☐ 主管稽徵機關核章之最近一期或上一期「營業人銷售額與稅額申報書」收執聯。 ☐ 設立登記公函及申領統一發票購票證明。 不合格原因:		
3. 投標廠商聲明書	☐ 合格; ☐ 不合格原因:		
4. 藥商許可證明文件	☐ 直轄市或縣(市)衛生主管機關核准之西藥販賣業或西藥製造業藥商許可執照。 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:	
5. 押標金 1. 押標金 20,000 元整; 2. 押標金單據審查及登 收	☐ 國軍財務單位押標金收據第二聯。 ☐ 銀行本票或郵政匯票。 ☐ 其他: 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查及收繳人簽名或蓋章:	
資格審查結果	☐ 合格 ☐ 不合格	審查人簽名或蓋章:	
※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(含郵遞區號): □□□□			
※投標商營業登記統一編號:			
※電 話: ※傳 真:			
※電子信箱:			

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。

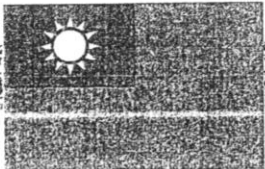
※審查表內「反灰色部分」由投標廠商填寫,其餘部分請勿填寫。

※檢附資料請「按順序排列裝訂」,並於左上角「以訂書機訂妥」。



資格文件

- 一、基本資格文件：包含公司登記或設立證明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。

範例												
 北府中藥販字第 號 販賣業藥商許可執照 藥商名稱：<u>○○股份有限公司</u> 地址： 負責人： 上開藥商依照藥事法第二十七條之規定發給許可執照	新北市市長 朱立倫 原發照日期：103年12月18日 中華民國104年11月06日 <table border="1"><thead><tr><th>營業項目</th><th>管理人員姓名</th><th>管理人員身份</th><th>記事</th></tr></thead><tbody><tr><td>西藥</td><td></td><td>藥師</td><td rowspan="2">104年11月6日變更藥品倉貯地址</td></tr><tr><td>醫療器材</td><td></td><td>藥師</td></tr></tbody></table>	營業項目	管理人員姓名	管理人員身份	記事	西藥		藥師	104年11月6日變更藥品倉貯地址	醫療器材		藥師
營業項目	管理人員姓名	管理人員身份	記事									
西藥		藥師	104年11月6日變更藥品倉貯地址									
醫療器材		藥師										



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

附錄 2

廠商編號: _____

投標廠商規格審查表

招標案號 ND12001L		開標日期 111 年 月 日	
投標項次		健保/非健保 ☐ 健保 ☐ 非健保	
成分		規格量	
成分含量		劑型	
許可證 字第 號		是否為控釋劑型 ☐ 是 ☐ 否	
廠牌		廠牌	
健保代碼		健保價	
審查項目		規格文	
1. 藥品許可證明文件		☐ 藥品許可證影本 【以最新(本案公告期間)食藥署公告為準, 右上角註明投標項次及健保代碼(非屬健保用藥品項則註明為非健保), 建議以螢光筆標示有效日期、中(英)文品名、適應症、劑型、主成分及製造廠名稱】	
2. 健保核價證明		☐ 健保署最新有效核價證明 (價格生效日期不得逾 112 年 1 月 1 日) ☐ 非屬健保用藥品項	
3. 服務建議書		☐ 有(2份) ☐ 未檢附	
規格審查結果		☐ 合格 ☐ 不合格	
投標商名稱及公司章(大印):		投標商負責人姓名及簽章(小印):	

※審查表內「反灰色部分」由投標廠商填寫, 其餘部分請勿填寫。

※檢附資料請「按順序排列裝訂」, 並於左上角「以訂書機訂妥」。

※本表請依投標項次分別繕造, 每一投標品項均需填寫一張, 如有不足請自行複印使用。

- 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、藥品許可證明文件：以最新（本案公告期間）食藥署公告為準，右上角註明投標項次及健保代碼（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		第0001項 AB123456G0	
行政院衛生署藥品許可證			
衛署藥輸字第		號	
簽審文件號碼：			
中文名稱：	凍晶注射劑		
英文名稱：	for Solution for Injection		
類別：	本藥限由醫師使用	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：	
處方：			
Each vial contains:			
Bor	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。

國軍藥品聯標品項

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、依投標項次分別提送服務建議書及證明文件內容，不得多個品項合併為一份。
- 二、服務建議書每一投標項次各1式2份，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。



評選項目內容檢視清單

範例

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	☐ 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
過去履約績效	國軍醫院使用經驗 ☐ 四家以上 ☐ 三家 ☒ 二家 ☐ 一家 ☐ 無	☒ 自109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 家 ☐ 無檢附資料
	醫學中心(含準醫學中心)使用經驗 ☐ 四家以上 ☐ 三家 ☒ 二家 ☐ 一家 ☐ 無	☒ 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

一、詳如投標廠商評選須知附錄3。

二、請依投標品項完成自評，並確認檢附資料正確完整。

價格及折讓	(健保價)之百分比】 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' %)： ☒ 是 ☐ 否	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	
額外優惠 回饋	提供額外折讓優惠(Y%) 健保藥價調降時之契約價金調整承諾優惠	Y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% **非健保品項亦須填寫,未填寫者以0分計算 ☐ 維持原合約折讓金額(等值折讓) ☒ 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) ☐ 其他證明文件 ☐ 價格折讓暨額外優惠承諾書(格式如附錄4)



藥品分類證明文件

- 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

發明第 _____ 號

發明名稱：作為雌激素

專利權人：_____

發明人：_____

專利權期間：自中華民國八十九年 _____ 月 _____ 日
至一〇六年 _____ 月 _____ 日

上開發明業經專利權人依專利法之規定取得專利權



藥品分類證明文件

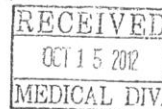
二、成分列屬監視中藥品：衛福部（前衛生署）新藥安全監視期內之相關證明文件。

範例

本

行政院衛生署食品藥物管理局 書函

檔 號：
保存年限：



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 號

速別：

密等及解密條件或保密期限：

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。

裝

訂



藥品分類證明文件

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0000000號或衛部菌液X字第0000000號。

(二)、許可證背面會加註”生物相似性藥品”字樣。



衛生福利部細菌學免疫學製品許可證

衛部菌疫輸字第 號
簽審文件號碼：DHA06000109903

中文名稱： 添注射/輸注液
英文名稱：

類別：限由醫師使用
劑型：注射液劑
0.2 毫升包裝：每支針筒內含 120

藥商名稱： 藥廠股份有限公司
製造廠名稱：HOSPIRA ZAGREB
D.O.O.
PRUDNIČKA CESTA

變更事項	核准文號	核准日期	核准文號	核准日期
共				

生物相似性藥品



藥品分類證明文件

五、BE對照標準品：衛福部核發或健保署下載之相關證明文件。



藥品分類證明文件

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。

行政院衛生署食品藥物管理局 函	
範例	機關地址：11561 臺北市南港區昆陽街161-2號 傳 真：02-2787-7498 聯絡人及電話：楊炳明 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 號 類別： 密等及解密條件或保密期限： 附件：修正後之申請表影本1份 主旨：有關 貴公司函請修正「 廠：（製造廠：）」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 號函。 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「 照品為（製造廠：）」藥品生體相等性試驗報告【對 （衛署藥輸字第 號）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或符合
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：自109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。
 - 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3張不同月份發票
- 註：有關醫院家數認定，以每家醫院提供3張不同月份發票認定之。



價格折讓暨額外優惠承諾書

附錄 4

— 案號：ND12001L

(國 防 部) 價格折讓暨額外優惠承諾書

項次：_____ 廠牌(製造廠)：_____ 製造國：_____ | 包裝：_____

中文品名：_____

英文品名：_____

☐ 健保用藥品項 健 保 碼：_____ 健保碼價：_____

☐ 非屬健保用藥品項(非健保) 許可證字號：_____ 預算單價：_____

投標折讓 X%。																					
折讓數：	<table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td colspan="4">小數點</td><td colspan="6"></td></tr></table> %											小數點									
小數點																					
單次訂購達優惠數量提供折讓：	是否願意於該批訂購再額外提供折讓 3%(X'%)： ☐ 是 ☐ 簽約時健保價 (非健保品項為預算單價) *3% ☐ 契約價*3% ☐ 否																				
額外折讓優惠 Y%。																					
額外優惠折讓數 (Y 未滿 5% 以零分計算)：	<table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td colspan="4">小數點</td><td colspan="6"></td></tr></table> %											小數點									
小數點																					
額外優惠-健保藥價調降時之契約價金調整承諾優惠。																					
☐ 維持原合約折讓金額 (等值折讓)。 ☐ 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： <table border="1"><tr><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td><td></td></tr><tr><td colspan="4">小數點</td><td colspan="6"></td></tr></table> %												小數點									
小數點																					
註：本項目不分健保或非健保品項均須填寫，非健保品項應事先完成健保藥價調降承諾優惠，以因應後續由非健保品項變更為健保品項時之契約價金調整作業，未填寫者以 0 分計算。																					

※投標折讓、額外優惠折讓數及吸收健保降價差之比例請以數字大寫(零、壹、貳、參、肆、伍、陸、柒、捌、玖、拾)逐欄逐字填寫至小數點後第二位。
※每一投標項目請填寫一張，若有不足，請廠商自行影印。

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，未填寫者以0分計算



電子檔

- 一、請以光碟片或USB隨身碟等方式檢附，並請僅儲存投標資料，以避免電腦中毒；電子檔資料與紙本資料內容不一致時，以紙本資料為準。
 - (一)投標品項申請表：詳如計畫清單附件6，請將投標品項及自評資料依本院規定軟體產製後儲存，檔名請標示投標廠商全名（如：○○有限公司）。
 - (二)服務建議書（含證明文件）：每一投標項次請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

投標廠商基本資料 | 投標項次輸入 | 匯出到EXCEL檔

廠商統編: 12345678
 廠商名稱: AAAAAAAA
 地址: bbbbbbbb
 電話:
 傳真:
 負責人:
 連絡人:
 EMail:
 銀行帳號:

使用注意事項:
 1. 要採索投標式請直接按右上角的 [X] 來關閉
 2. 公司基本資料只要打一次就會自動記錄, 下次進入會自動載入
 3. 項次資料輸入後, 必需按 [項次設定完成] 按鍵才會加入明細中
 4. 項次資料要修改, 請點選左方明細中要修改的資料, 修改後按 [項次設定完成] 按鍵會更新明細中的項次資料
 5. 項次資料由修改轉新增, 請點選左方明細中要修改的資料, 修改項次及其他資料後按 [項次設定完成] 按鍵若項次不存在則會新增資料, 存在則會更新資料
 6. 項次資料要刪除, 請點選左方明細中要修改的資料, 並按刪除即可刪掉

1. 填寫廠商基本資料

投標廠商基本資料 | 投標項次輸入 | 匯出到EXCEL檔

項次設定完成S

投標項次: 1330 成分: PROGESTERONE

成分含量: 80 MG/GM 規格量: 劑型: SYRING (非屬健保核價品項)

健保代碼(自費填許可證號) 許可證字號

非屬健保核價品項預算單 237.50 (須填至小數點後第2位) 包裝

英文品名
 中文品名
 廠牌
 產地

藥品分類
 藥品品質條件 ☐ 配送廠商符合藥品優良運銷規範(GDP)

國軍醫院使用經驗(104年1月1日起至105年7月31日止)
 醫學中心使用經驗(104年1月1日起至105年7月31日止)
 履約紀錄

投標折讓X% [1-投標價/預算單價(健保價)之百分比] % (須填至小數點後第2位)
 投標折讓以外之優惠(Y%) % (須填至小數點後第2位)
 健保藥價調降時之契約價金調整承諾優惠
 (廠商吸收健保降價差之比例A%)

2. 逐筆鍵入投標品項內容

匯出到EXCEL檔													
聯標項次	廠商統編	廠商名稱	健保代碼	健保價	劑型	包裝	英文品名	中文品名	廠牌	產地	許可證字號	藥品	
▶ 001	12345678	AAAAAAA	AB1234567890	10.23	TAB	1BOX	AA	BB	CC	DD	1234567890	A01	
002	12345678	AAAAAAA	AB1234567891	20.02	TAB	1BOX	AA	BB	CC	DD	1234567891	A02	
			01234567	2.02	TAB	KGB	SSDDD	DDF	FFG	HHWQ	001234561230	A01	

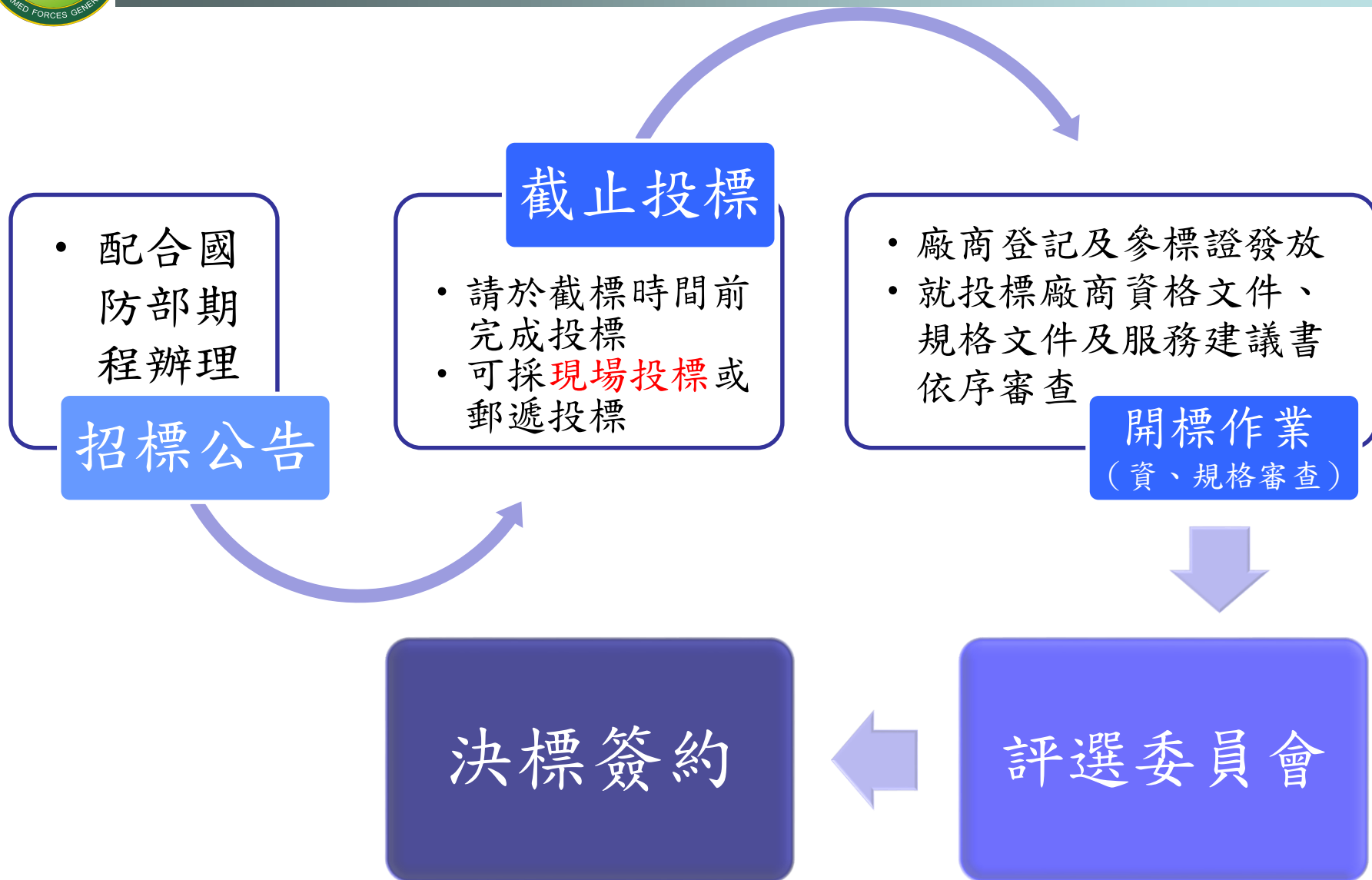
3. 產生投標品項申請表



投標、開標方式及 程序



投標、開標流程





授權書

注意事項：

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

附錄七 授權書

茲授權本公司（職稱及姓名）_____先生/小姐代表本公司出席貴部 國軍藥品聯標（招標案號：ND12001L）案開、決標會議，該員所做之任何承諾或簽認事項均直接對本公司發生效力，並確認被授權人之下列簽章真實無誤。

被授權人之簽章：_____

請予核備。

此 致

國防部

公司名稱：_____

負責人姓名：_____

负责人身分證字號：_____

授權人蓋章：

公司章戳	負責人章戳

注意事項：1. 廠商負責人或被授權人於參加投標時，應依下列規定出示身分證明文件及本授權書：2. 投標廠商若由負責人親至開標地點，請出示身分證明文件，無須填寫本授權書。3. 投標廠商若委由被授權人出席開標現場，則應填寫並出示本授權書及身分證明文件。4. 本授權書（含身分證明文件）請於開標前出示並提供承辦人核對，毋須置入投標文件中。

中 華 民 國 _____ 年 _____ 月 _____ 日



外標封樣式

(四)詳如投標須知附錄十七。

附錄十七		外標封	
購案名稱：	購案編號：	內湖郵局第530號信箱	
國軍藥品聯標	ND12001L		
公司名稱：	電話：		
地址：	地址：		
共同投標廠商：			
註：本頁為投標文件「書面密封」之封面，廠商得於郵局投標時貼附於信（標）封外部付郵。			



投標、開標方式及程序

- 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）密封後投標。
- (一)現場投標：三軍總醫院綜合大樓地下一樓第一演講廳（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)郵遞投標：將於招標文件內公告投遞地址，並以郵局落地郵戳為憑。



投標、開標方式及程序

二、截止投標、開標日期及時間：

「 <u>國軍藥品聯標 (ND12001L)</u> 」案					
截止投標、開標日期及時間表					
梯次	廠商統編 尾號	截止投標及 開標日期	開放抽取號 碼牌時間	截止投 標時間	開標 時間
1	0、1	D day	0800	0900	0930
2	2、3		1230	1330	1400
3	4、5、6 (單家廠商投標項數 40 項以下)	D+1	0800	0900	0930
4	6 (單家廠商投標項數 40 項以上)		1230	1330	1400
5	7~8	D+2	0800	0900	0930
6	9		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。



投標、開標方式及程序

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。



投標、開標方式及程序

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）。



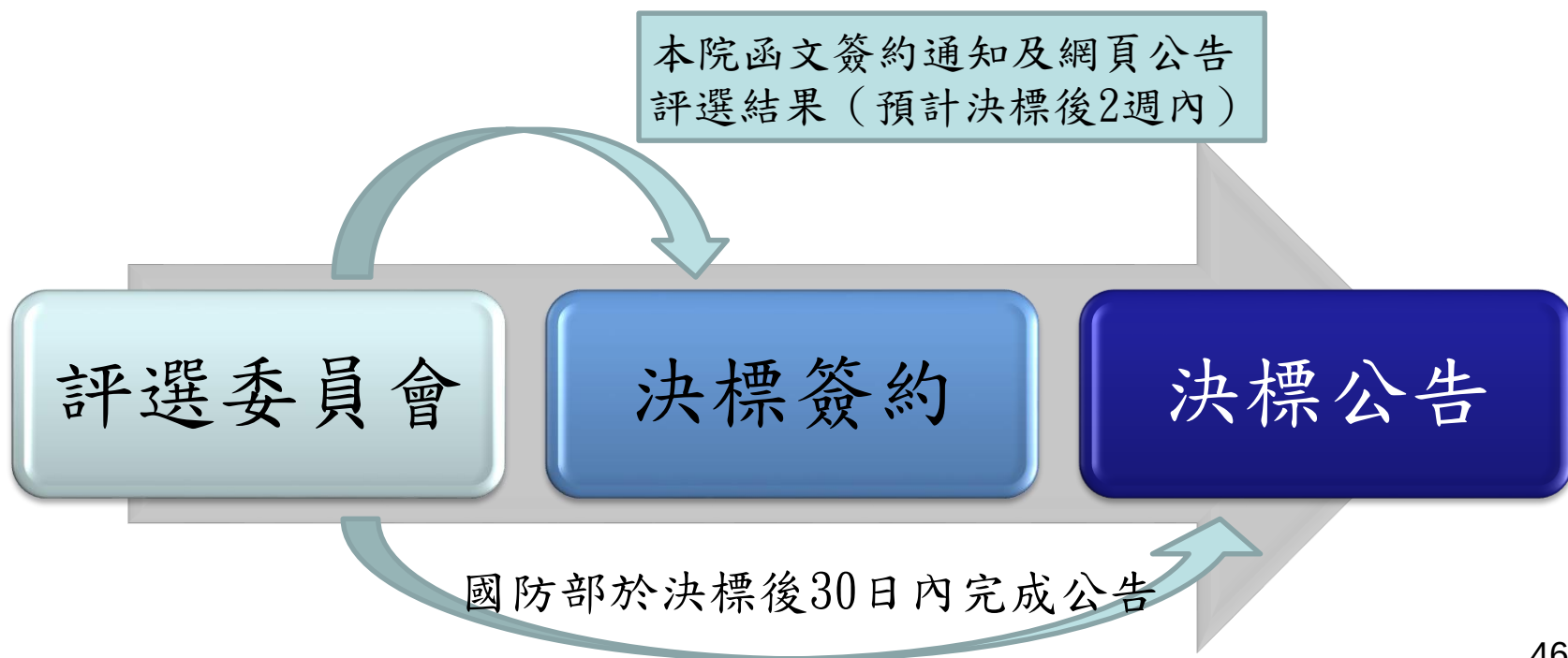
投標、開標方式及程序

- 四、開標地點：三軍總醫院綜合大樓地下一樓第一演講廳。
- 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。



投標、開標方式及程序

- 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「資格及規格文件」審查均合格者，始得為評選對象。





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

投審會

回到首頁 English 聯絡我們 網站導覽

關於本會 焦點消息 申辦業務及案件查詢 線上申辦 相關網站



業務統計

焦點消息

最新公告

業務統計

業務統計圖表

研究報告

發佈主旨 陸資來台投資事業名錄(111年7月20日更新)

發佈時間 2019/09/20

發佈內容



大陸地區投資人或其於第三地區投資之事業依「大陸地區人民來臺投資許可辦法」規定取得許可之來臺投資紀錄，除投資人對國內被投資事業持股或出資額超過三分之一之陸資投資事業外，尚包括其他持股或出資額未逾三分之一之投資案。

檔案下載

2022-06陸資在台投資事業名錄.pdf

2022-06陸資在台投資事業名錄.xlsx

49



2022-06陸資在台投資事業名錄 - Excel

校閱 檢視 告訴我您想要執行的動作...

C	D	E	F	G	H
投資型態	國內被投資事業名稱	統一編號	國內被投資事業地址	投資金額 (新台幣)	行業分類
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		
設立分公司	大陸商山東航空股份有限公司	289821			
設立分公司	大陸商中國南方航空股份有限公司	289818			
設立分公司	大陸商中國國際航空股份有限公司	28982003	臺北市信義區信義路五段7號61樓之1		
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		
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號	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

尋找及取代

尋找(D)

取代(P)

Microsoft Excel



我們找不到您要搜尋的資料。請按一下 [選項] 以取得更多搜尋方法。

確定

搜尋(L):

公式

☐ 大小寫須相符(C)

☐ 儲存格內容須完全相符(O)

☐ 全半形須相符(B)

未設定格式

格式(M)...

選項(I) <<

全部尋找(I)

找下一個(F)

關閉



投標注意事項3：投標原則

- 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	是為緩釋
1	ABACAVIR + LAMIVUDINE + DOLUTEGRAVIR	600 MG+300 MG+50 MG		TAB	
2	ABATACEPT	125 MG	125 MG	SYRINGE	
3	ABATACEPT	250 MG	250 MG	VIAL	
4	ABIRATERONE ACETATE	250 MG		TAB	
5	ACARBOSE	100 MG		TAB	
6	ACARBOSE	50 MG		TAB	
7	ACECLOFENAC	100 MG		TAB	
8	ACEMETACIN	60 MG		CAP	
9	ACEMETACIN (*)	90 MG		CAP	是
10	ACETAMINOPHEN (=PARACETAMOL)	24 MG/ML	60 ML	BOT	
11	ACETAMINOPHEN (=PARACETAMOL)	500 MG		TAB	
12	ACETAMINOPHEN (=PARACETAMOL)+DEXCHLORPHENIRAMINE MALEATE+ETHENZAMIDE (=ETHOXYBENZAMIDE)+CAFFEINE ANHYDROUS	120 MG+1.17 MG+300 MG+50 MG		CAP	
13	ACETAMINOPHEN (EQ TO PARACETAMOL) +MEPHENOXALONE	450 MG+200 MG		TAB	



投標注意事項3：投標原則

- 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。	



投標注意事項3：投標原則

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	



投標注意事項3：投標原則

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	



投標注意事項3：投標原則

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	ATC代碼	備註
											凍晶注射劑	研發廠	TRIPTOR ELIN, 注射劑, 11.25 MG	L02AE04	



- 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。

國軍藥品聯標品項						
項次	成分	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



投標軟體 操作簡介



投標軟體操作簡介

1. 填寫廠商基本資料

投標資格資料	投標規格資料	投標資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 廠商簡稱 廠商全名 英文名稱 負責人 匯款帳號 匯款銀行名稱 匯款銀行帳號 公司規模 是否為中小企業 ☐ 是 ☐ 否 (該認定標準第2條摘要如下：一、製造業、營造業、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 ☐ 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					
下一步 <投標規格資料> 請注意 1. 各欄位資料請詳細填寫, 請勿遺漏 2. 投標資格資料輸入後, 需列印「資格審查表」 3. 資格佐證資料支援PDF檔, 可附加多個檔 存檔 欄位檢核確認 資格審查表列印 資格佐證資料檔附加 刪除 全部刪除					



投標軟體操作簡介

2. 逐筆鍵入投標品項內容

所有欲投標品項會出現在這個欄位

投標資格資料	投標規格資料	投標資格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						
聯採項次	成分	成分含量	規格量	劑型	是否控制釋出劑型	控制釋出劑型代碼	許可證代碼	刪除	本項次欄位 檢核確認	全部項次檢 核確認	下一步 <驗證投標資料>
0001	ABATACEPT	125 MG	125 MG	SYRINGE	0						
0010	ACEMETA...	90 MG		CAP	1						

投標項次: 0001

項次規格 服務建議書 規格及服務建議書佐證資料

成分 ABATACEPT

成分含量 125 MG 規格量 125 MG

劑型 SYRINGE 最小出貨(包裝)數量 **尚未設定

預算單價: 5385.00

許可證字號 字第 號 **尚未設定

許可證到期日 ____年__月__日 民國年月日, 例如: 108年08月08日 **尚未設定

健保代碼 (非健保免填) 健保價 (非健保則預算單價) 0 (須至小數點後第2位) **尚未設定

英文商品名 **尚未設定

中文商品名 **尚未設定

廠牌 **尚未設定

許可證藥商名稱 **尚未設定

產地 **尚未設定

PIC/S GMP 核備函發文日期及字號 ____年__月__日 字第 號 **尚未設定

PIC/S GMP 有效期限 ____年__月__日 **尚未設定

請注意: 1.各項欄位資料皆必填, 請詳細填寫, 請勿遺漏
2.投標規格資料輸入後, 需列印「規格審查表」
3.規格及服務建議書佐證資料支援PDF檔

本項次規格表列印

下一步<服務建議書>

輸入項次4碼(如0001), 自動帶入成份、成分含量、規格量、劑型及預算單價

詳細填寫各分頁投標品項細項資料



投標軟體操作簡介

3. 依序列印資格審查表、投標品項規格表及申請表

投標資格資料 | 投標規格資料 | 投標資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

投標資料轉檔回單 | 列印 | 匯出電子檔於隨身碟

資格列印 | 規格列印 | 投標品項申請表列印

列印選擇 ☐ 全選

投標規格表列印

下一步 <列印投標品項申請表>

選取	聯採項次	成分	成分含量	規格量	劑型	是否控制 釋出劑型	控制釋出 劑型代碼	控制釋出 劑型	許可證字 代碼	許可證字	許可證號	許可證到 期日	許可證藥 商名稱	是否健保 核價品項
☒	0001	ABATACEPT	125 MG	125 MG	SYRINGE	0								1
☐	0010	ACEMETA...	90 MG		CAP	1								1

可選取單一投標項次、多選或全選
印製所需品項之規格審查表



投標軟體操作簡介

Form_ReportViewer

廠商編號: _____

投標廠商資格審查表

招標案號: NB08001L040 開標日期: 107年 月 日

編譯辦法第一〇三條規定不得參加投標之情形: ☐合格 ☐不合格

是否屬合法設立登記之廠商: ☐是 ☐否

審查項目	基本資格	審查結果
1. 登記及執照證明 (右列任一項)	☐ 公司執照 (或公司登記證明文件)。 ☐ 營業登記證 (或商業登記證明文件)。 ☐ 其他合法登記或設立之證明文件。 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:
2. 納稅證明 (右列任一項)	☐ 最近一期或上一期「營業稅繳款書」。 ☐ 主管稽徵機關給發之最近一期或上一期「營業人轉售額與稅額申報書」收執聯。 ☐ 設立登記公函及申報統一發票應辦證明。 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:
3. 投標廠商聲明書	☐ 合格; ☐ 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 不合格原因:
4. 廠商許可證明文件	☐ 西藥販賣業或西藥製造業廠商許可執照。 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:
5. 押標金	☐ 國軍財務單位押標金收據第二聯 (加加連作實據)。 押標金20,000元整。 押標金單據審查及核對。 不合格原因:	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:
資格審查結果 ☐ 合格 ☐ 不合格		審查人簽名或蓋章:

※投標商名稱及公司章: ○○股份有限公司

※投標商負責人姓名及簽章:

※投標商地址 (含郵遞區號):

※投標商營業登記統一編號: 12345678

※電 話: 張 傳 真:

※電子信箱:

※檢附資料請「按順序排列黏貼」,並於左上角「以紅筆圈訂章」。

投標廠商資格審查表

Form_ReportViewer

廠商編號: _____

投標廠商規格審查表

招標案號: NB08001L040 開標日期: 107年 月 日

招標項次	0001	健保/非健保
成 分	ABACEPT	規 格 量
成 分 含 量		劑 型
許 可 證	字號號	是否控制釋出劑型
健 保 代 碼		廠 牌
		健 保 價

審查項目	規格文件	審查結果
1. 藥品許可證明文件	☐ 藥品許可證影本 【以最新 (本報公告期間) 食藥署公告為準,若上角註明投標項次及健保代碼 (非屬健保用藥品項則註明為非健保),建議以藥光學標示有效日期、中 (英) 文品名、適應症、劑型、主成分及製造廠名稱】	☐ 合格 ☐ 不合格 不合格原因:
2. 健保健價證明 (非屬健保用藥品項免填)	☐ 健保署最新有效控價證明 【價格有效日期不得逾108年1月1日】。 ☐ 非屬健保用藥品項	☐ 合格 ☐ 不合格 不合格原因:
3. 服務建議書	☐ 有 (2份) ☐ 未檢附	☐ 合格 ☐ 不合格 審查人簽名或蓋章:
規格審查結果 ☐ 合格 ☐ 不合格		審查人簽名或蓋章:

※投標商名稱及公司章 (大印): 張傳真 (小印):

※審查者內「序號或部分」由投標廠商填寫,其餘部分請勿填寫。
※檢附資料請「按順序排列黏貼」,並於左上角「以紅筆圈訂章」。

投標廠商規格審查表

Form_ReportViewer

廠商編號: _____

「國軍藥品聯標 (NB08001040)」

服務建議書

投標項次: 0001

廠商名稱: ○○股份有限公司

服務建議書-封面



投標服務建議書總表

價格折讓暨額外優惠 承諾書

投標品項申請表



匯出電子檔

投標資格資料	投標規格資料	投標資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
投標資料植植結果	列印	匯出電子檔於隨身碟			

匯出電子檔於隨身碟

目前可用USB裝置 ==尚未插入隨身碟==

若未出現 USB 裝置, 按此鍵
重新偵測 USB 裝置

匯出需求磁碟空間:
USB 磁碟可用空間:

[注意]: 必需全部資料驗證成功, 才能執行 [匯出電子檔於隨身碟]
匯出投標資料後, 會在目的磁碟機產生公司統編加公司名稱的資料夾, 該資料夾會置於 [根目錄] 下
例如: 隨身碟在 E: 公司統編為 "60860888" 公司名為 "一二股份有限公司"
則會產生 "E:\60860888一二股份有限公司" 的資料夾, 內容為投標資料

[重要說明] 請在 [匯出電子檔於隨身碟] 前請確認已進行各項報表的列印, 報表需求有:

[資格] 資格審查表 1 份

[規格] 每一項次規格表需有:
規格審查表 1 份、服務建議書封面 1 份、服務建議書 1 份、價格折讓暨額外優惠承諾書 1 份

[投標品項總表] 投標品項總表 1 份



- 一、請以光碟片或USB隨身碟等方式檢附，並請僅儲存投標資料，以避免電腦中毒；電子檔資料與紙本資料內容不一致時，以紙本資料為準。
- (一)投標品項申請表：詳如計畫清單附件6，請將投標品項及自評資料依本院規定格式鍵入後儲存，檔名請標示投標廠商全名（如：○○有限公司）。
- (二)服務建議書（含證明文件）：每一投標項次請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。



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) $\times(1-X\%)$

成本價 C =健保價(自費品項為預算單價) $\times(1-X\%) \times(1-Y\%)$

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，貴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：本案採購規格表所列成分含量係依主成分認定為原則，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