

YÊU CẦU BÁO GIÁ

Kính gửi: Các hãng sản xuất, nhà cung cấp tại Việt Nam

Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho gói thầu Mua sắm hóa chất sử dụng cho máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411 của Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh thuộc dự toán Mua sắm vật tư y tế, hóa chất xét nghiệm năm 2024-2025 của Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh – khu Minh Khai, phường Đại Yên, thành phố Hạ Long, tỉnh Quảng Ninh.

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Phạm Anh Tuấn, Phó khoa – Phụ trách khoa Dược, SĐT: 0915.694.888, email: duocsannhi@gmail.com.

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh – khu Minh Khai, phường Đại Yên, thành phố Hạ Long, tỉnh Quảng Ninh.

- Nhận qua email: duocsannhi@gmail.com.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 08h ngày 02 tháng 12 năm 2024 đến trước 17h ngày 14 tháng 12 năm 2024.

Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày kể từ ngày 14 tháng 12 năm 2024.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

1. Danh mục thiết bị y tế/ linh kiện, phụ kiện, vật tư thay thế sử dụng cho trang thiết bị y tế (gọi chung là thiết bị).

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|-------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| 1 | Hóa chất định lượng nội tiết tố AMH | Hóa chất định lượng chất AMH. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO | Test | 5.500 |

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|-------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| | | 13485. | | |
| 2 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng AMH | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng AMH. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 3 | Hóa chất xét nghiệm định lượng Estradiol | Hóa chất xét nghiệm định lượng Estradiol .Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 6.000 |
| 4 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Estradiol | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Estradiol. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 5 | Hóa chất xét nghiệm định lượng beta HCG tự do | Hóa chất xét nghiệm định lượng beta HCG tự do. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 600 |
| 6 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG tự do | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG tự do. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 8 |
| 7 | Hóa chất xét nghiệm định lượng PAPP-A | Hóa chất xét nghiệm định lượng PAPP-A .Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e.Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 600 |
| 8 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng PAPP-A | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng PAPP-A. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 8 |
| 9 | Hóa chất xét nghiệm định lượng beta HCG | Hóa chất xét nghiệm định lượng beta HCG. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 18.000 |
| 10 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 20 |
| 11 | Hóa chất xét nghiệm định lượng FSH | Hóa chất xét nghiệm định lượng FSH. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 6.000 |

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|-------------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| 12 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng FSH | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng FSH. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 13 | Hóa chất xét nghiệm định lượng LH | Hóa chất xét nghiệm định lượng LH. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 4.500 |
| 14 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng LH | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng LH. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 15 | Hóa chất xét nghiệm định lượng Progesterone | Hóa chất xét nghiệm định lượng Progesterone. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 12.000 |
| 16 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Progesteron | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Progesteron. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 16 |
| 17 | Hóa chất xét nghiệm định lượng Prolactin | Hóa chất xét nghiệm định lượng Prolactin. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 5.000 |
| 18 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Prolactin | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Prolactin. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 19 | Hóa chất xét nghiệm định lượng Testosterone | Hóa chất xét nghiệm định lượng Testosterone Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 3.000 |
| 20 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Testosteron | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Testosteron. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 21 | Hóa chất xét nghiệm định lượng yếu tố tăng trưởng nhau thai | Hóa chất xét nghiệm định lượng yếu tố tăng trưởng nhau thai. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 1.500 |
| 22 | Dung dịch chuẩn xét nghiệm định lượng | Dung dịch chuẩn xét nghiệm định lượng yếu tố tăng trưởng nhau thai. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 8 |

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|------------------------------------------------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| | yếu tố tăng trưởng nhau thai | | | |
| 23 | Hóa chất xét nghiệm Anti-HBS | Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | Test | 300 |
| 24 | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HBS | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HBS. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 21 |
| 25 | Hóa chất xét nghiệm CMV IgG | Hóa chất xét nghiệm CMV IgG. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | Test | 400 |
| 26 | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgG | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgG. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 16 |
| 27 | Hóa chất xét nghiệm CMV IgM | Hóa chất xét nghiệm CMV IgM. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | Test | 400 |
| 28 | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgM | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgM. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 16 |
| 29 | Hóa chất xét nghiệm định tính Rubella IGM | Hóa chất xét nghiệm định tính Rubella IGM . Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | Test | 300 |
| 30 | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGM | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGM. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 8 |
| 31 | Hóa chất xét nghiệm định lượng Rubella IGG | Hóa chất xét nghiệm định lượng Rubella IGG. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | Test | 300 |
| 32 | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGG | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGG Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 16 |
| 33 | Hóa chất xét nghiệm | Hóa chất định lượng chất chỉ điểm CEA. Xét nghiệm miễn | Test | 2.500 |

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| | định lượng CEA | dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | | |
| 34 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CEA | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CEA. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 8 |
| 35 | Hóa chất định lượng chất chỉ điểm Ung thư 15-3 | Hóa chất định lượng chất chỉ điểm Ung thư 15-3. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 1.500 |
| 36 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485 | mL | 8 |
| 37 | Hóa chất định lượng chất chỉ điểm Ung thư 125 | Hóa chất định lượng chất chỉ điểm Ung thư 125. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 2.500 |
| 38 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 125 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 125. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | ml | 12 |
| 39 | Hóa chất xét nghiệm định lượng cortisol | Hóa chất xét nghiệm định lượng cortisol. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 300 |
| 40 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Cortisol | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng cortisol. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 4 |
| 41 | Hóa chất định lượng IGE | Hóa chất xét nghiệm định lượng IGE. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch cobas e. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Test | 400 |
| 42 | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng IGE | Chất chuẩn xét nghiệm định lượng IGE. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 8 |
| 43 | Dung dịch rửa hệ thống | Dung dịch hệ thống dùng để rửa bộ phát hiện của máy phân tích xét nghiệm miễn dịch. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Lít | 600 |

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|-------------------------------------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| 44 | Dung dịch rửa điện cực | Dung dịch rửa điện cực đo. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 2.500 |
| 45 | Dung dịch kiểm tra chất lượng chung cho các xét nghiệm miễn dịch | Dung dịch kiểm tra chất lượng chung cho các xét nghiệm miễn dịch. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn: ISO 13485. | mL | 48 |
| 46 | Hóa chất rửa bổ sung cho các xét nghiệm miễn dịch | Hóa chất rửa bổ sung cho các xét nghiệm miễn dịch. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 540.000 |
| 47 | Dung dịch phản ứng hệ thống | Dung dịch phản ứng hệ thống. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | L | 720 |
| 48 | Dung dịch rửa kim hút hóa chất trong máy miễn dịch | Dung dịch rửa kim hút hóa chất trong máy miễn dịch. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 840 |
| 49 | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm beta HCG tự do và PAPP-A | Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm beta HCG tự do và PAPP-A . Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 36 |
| 50 | Dung dịch pha loãng chung cho các xét nghiệm miễn dịch | Dung dịch pha loãng chung cho các xét nghiệm miễn dịch. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 1.920 |
| 51 | Cup phản ứng dùng cho máy E411 | Cup phản ứng dùng cho máy E411. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Hộp | 3 |
| 52 | Đầu côn hút mẫu dùng cho máy E411 | Đầu côn hút mẫu dùng cho máy E411. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | Hộp | 3 |
| 53 | Dung dịch rửa hệ thống dùng cho máy E411 | Dung dịch rửa hệ thống dùng cho máy E411. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 57.000 |
| 54 | Dung dịch phản ứng hệ thống dùng cho máy E411 | Dung dịch phản ứng hệ thống dùng cho máy E411. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 68.400 |
| 55 | Hóa chất rửa hệ thống | Chất phụ gia cho bình chứa nước cất cho máy phân tích miễn dịch. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 2.500 |
| 56 | Dung dịch kiểm tra cho đa xét nghiệm | Dung dịch kiểm tra cho đa xét nghiệm. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485. | mL | 12 |
| 57 | Cốc phản ứng và đầu | Cốc phản ứng và đầu côn hút mẫu. Tiêu chuẩn ISO 13485, | Hộp | 25 |

| STT | Tên hàng hóa | Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng |
|-----|--------------|--------------------------------------------------------------------------------------|-------------|----------|
| | côn hút mẫu | CE hoặc tương đương. | | |

2. Địa điểm cung cấp, lắp đặt; các yêu cầu về vận chuyển, cung cấp, lắp đặt, bảo quản thiết bị y tế: Vận chuyển và bàn giao tại Kho Khoa Dược – Tầng 4 nhà B – Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh.

3. Thời gian giao hàng dự kiến: 12 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực.

4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng: Thanh toán theo từng đợt giao hàng, sau khi bên mua nhận được đầy đủ chứng từ, biên bản bàn giao và nghiệm thu.

Bệnh viện xin trân trọng thông báo. / *Minh Cường*

Nơi nhận:

- Nt; SYTQN (đăng tài)
- Lưu: VT, KHTH. / *Minh Cường*



Bùi Minh Cường



**PHỤ LỤC
BÁO GIÁ**



Kính gửi: ... [ghi rõ tên của Chủ đầu tư yêu cầu báo giá]

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của **...** [ghi rõ tên của Chủ đầu tư yêu cầu báo giá], chúng tôi [ghi tên, địa chỉ của hãng sản xuất, nhà cung cấp; trường hợp nhiều hãng sản xuất, nhà cung cấp cùng tham gia trong một báo giá (gọi chung là liên danh) thì ghi rõ tên, địa chỉ của các thành viên liên danh] báo giá cho các thiết bị y tế như sau:

1. Báo giá cho các thiết bị y tế và dịch vụ liên quan

| STT | Danh mục thiết bị y tế | Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất | Số văn bản ban hành kết quả phân loại/ số đăng ký lưu hành/ Số giấy phép nhập khẩu (Đối với mặt hàng là TBYT) | Thông số kỹ thuật cơ bản | MA HS | Năm sản xuất | Xuất xứ | Số lượng/khối lượng | Đơn giá (VAT) (VND) | Chi phí cho các dịch vụ liên quan (VND) | Thuế, phí, lệ phí (nếu có) (VND) | Thành tiền(11) (VND) |
|-----|------------------------|-----------------------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------|-------|--------------|---------|---------------------|---------------------|-----------------------------------------|----------------------------------|----------------------|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) | (6) | (7) | (8) | (9) | (10) | (11) | (12) | (13) |
| 1 | Thiết bị A | | | | | | | | | | | |
| 2 | Thiết bị B | | | | | | | | | | | |
| 3 | | | | | | | | | | | | |

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật, văn bản ban hành kết quả phân loại/ số đăng ký lưu hành/ Số giấy phép nhập khẩu và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế)

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngày ... tháng ... năm ... [ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 90 ngày], kể từ ngày ... tháng ... năm ... [ghi ngàytháng...năm... kết thúc nhận báo giá phù hợp với thông tin tại khoản 4 Mục I - Yêu cầu báo giá].

3. Chúng tôi cam kết:

- Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp hoặc Giấy chứng nhận đăng ký hộ kinh doanh hoặc các tài liệu tương đương khác; không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về doanh nghiệp.
- Giá trị của các thiết bị y tế nêu trong báo giá là phù hợp, không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá.
- Những thông tin nêu trong báo giá là trung thực.

Ngày.....tháng.....năm.....

**Đại diện hợp pháp của hãng sản xuất, nhà
cung cấp**

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))