

Số: 451/BVSN-KD

V/v mời chào giá hóa chất xét nghiệm
của Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh

Quảng Ninh, ngày 03 tháng 8 năm 2023

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 xét nghiệm của Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Quảng Ninh thuộc dự toán Mua sắm vật tư y tế, hóa chất xét nghiệm năm 2023-2024 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

- 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.
- 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.
- 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.
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 08h00 ngày 04 tháng 8 năm 2023 đến trước 17h00 ngày 14 tháng 8 năm 2023.
Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.
- Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày kể từ ngày 14 tháng 8 năm 2023.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

- 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 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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
2	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	10
3	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	12
4	Cốc phản ứng và đầu côn hút mẫu	Cốc phản ứng và đầu côn hút mẫu. Tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương	Hộp	20
5	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 125	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 125. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
6	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
7	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng AMH	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng AMH. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
8	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CEA	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng CEA. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
9	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Cortisol	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng cortisol. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
10	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Estradiol	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Estradiol. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
11	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Ferritin	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Ferritin. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
12	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG tự do	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG tự do. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
13	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng FSH	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng FSH. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
14	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng T4 tự do	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng T4 tự do. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
15	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng beta HCG. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
16	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng LH	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng LH. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
17	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng PAPP-A	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng PAPP-A. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2

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
18	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Progesteron	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Progesteron. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
19	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Prolactin	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Prolactin. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
20	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng T3 toàn phần	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng T3 toàn phần. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
21	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Testosteron	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Testosteron. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
22	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng TSH	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng TSH. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
23	Hóa chất xét nghiệm định lượng CEA	Hóa chất xét nghiệm định lượng CEA. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
24	Dung dịch rửa hệ thống	Dung dịch rửa hệ thống. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	150
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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
26	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
27	Hóa chất xét nghiệm định lượng cortisol	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
28	Hóa chất xét nghiệm định lượng Estradiol	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	36
29	Hóa chất xét nghiệm định lượng Ferritin	Hóa chất xét nghiệm định lượng Ferritin. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	35
30	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	10
31	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	30
32	Hóa chất xét nghiệm định lượng T4 tự do	Hóa chất xét nghiệm định lượng T4 tự do. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	25
33	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	Hộp	3

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
		cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương		
34	Hóa chất xét nghiệm HBEAG	Hóa chất xét nghiệm HBEAG. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
35	Hóa chất xét nghiệm định tính HBSAG	Hóa chất xét nghiệm định tính HBSAG. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
36	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	130
37	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	18
38	Hóa chất xét nghiệm HIV	Hóa chất xét nghiệm HIV combi PT. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	17
39	Dung dịch rửa điện cực	Dung dịch rửa điện cực đo. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	6
40	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	45
41	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	10
42	Dung dịch kiểm tra chất lượng chung của các xét nghiệm chỉ điểm ung thư.	Dung dịch kiểm tra chất lượng chung của các xét nghiệm chỉ điểm ung thư. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
43	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. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
44	Hóa chất xét nghiệm định lượng procalcitonin	Hóa chất xét nghiệm định lượng procalcitonin. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
45	Hóa chất rửa bổ sung cho các xét nghiệm miễn dịch	Hóa chất rửa bổ sung cho các xét nghiệm miễn dịch. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	150
46	Dung dịch phản ứng hệ thống	Dung dịch phản ứng hệ thống. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	170
47	Dung dịch rửa kim hút hóa chất trong máy miễn dịch	Dung dịch rửa kim hút hóa chất trong máy miễn dịch. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
48	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	75
49	Hóa chất xét nghiệm định lượng Prolactin	Hóa chất xét nghiệm định lượng Prolactin. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng	Hộp	27

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
		cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương		
50	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBSAG định tính	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBSAG định tính. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
51	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HCV	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HCV. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
52	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm HIV	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm HIV combi. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
53	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. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
54	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
55	Hóa chất xét nghiệm định lượng Rubella IGM	Hóa chất xét nghiệm định lượng Rubella IGM. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
56	Hóa chất xét nghiệm định lượng hormone tuyến giáp T3 toàn phần.	Hóa chất xét nghiệm định lượng hormone tuyến giáp T3 toàn phần. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	25
57	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
58	Hóa chất xét nghiệm định lượng nồng độ TSH	Hóa chất xét nghiệm định lượng nồng độ TSH. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang được dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch Elecsys và cobas e. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	32
59	Dung dịch pha loãng chung cho các xét nghiệm miễn dịch	Dung dịch pha loãng chung cho các xét nghiệm miễn dịch. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	40
60	Cup phản ứng dùng cho máy E411	Cup phản ứng dùng cho máy E411. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	4
61	Đầu côn hút mẫu dùng cho máy E411	Đầu côn hút mẫu dùng cho máy E411. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
62	Dung dịch rửa hệ thống dùng cho máy E411	Dung dịch rửa hệ thống dùng cho máy E411. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	18
63	Hóa chất pha loãng chung cho các xét nghiệm miễn dịch	Hóa chất pha loãng chung cho các xét nghiệm miễn dịch. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
64	Dung dịch phản ứng hệ thống dùng cho máy E411	Dung dịch phản ứng hệ thống dùng cho máy E411. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	25
65	Hóa chất rửa hệ thống	Nước rửa đậm đặc. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
66	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. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc	Hộp	10

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
		tương đương		
67	Dung dịch chuẩn xét nghiệm định lượng yếu tố tăng trưởng nhau thai .	Dung dịch chuẩn xét nghiệm định lượng yếu tố tăng trưởng nhau thai. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
68	Dung dịch kiểm tra cho đa xét nghiệm	Dung dịch kiểm tra cho đa xét nghiệm. Tiêu chuẩn: ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
69	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgG	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgG Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
70	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgM	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgM Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
71	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGM	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGM Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
72	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HBS	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HBS Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
73	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBEAG	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBEAG Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
74	Dung dịch kiểm tra chất lượng xét nghiệm RUBELLA IGG	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
75	Que thử nước tiểu 10 thông số	Que thử nước tiểu 10 thông số. Thành phần chứa Ethyleneglycol-bis (diaminoethylether) tetraacetic acid 182.8 µg; xanh bromothymol 36 µg. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương	Hộp	70
76	Que chuẩn nước tiểu	Que chuẩn dùng cho máy nước tiểu 10 thông số. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương	Hộp	1
77	Hóa chất định lượng kháng thể IgG kháng Cardiolipin	Hóa chất định lượng, định tính đồng thời kháng thể IgG và IgM kháng Cardiolipin trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Dải đo: 1 - 300 U/mL. Độ nhạy: là 2 và 1 U / ml đối với antiCardiolipin IgG và IgM, tương ứng. Đạt tiêu chuẩn CE. ISO: 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
78	Hóa chất định lượng kháng thể IgM kháng Cardiolipin	Hóa chất định lượng, định tính đồng thời kháng thể IgG và IgM kháng Cardiolipin trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Dải đo: 1 - 300 U/mL. Độ nhạy: là 2 và 1 U / ml đối với antiCardiolipin IgG và IgM, tương ứng. Đạt tiêu chuẩn CE, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
79	Hóa chất định lượng kháng thể IgG kháng β2-Glycoprotein I	Hóa chất định lượng, định tính đồng thời kháng thể IgG và IgM kháng β2-Glycoprotein I trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Dải đo: 1 - 300 U/mL. Độ nhạy: Là 1 U / ml đối với cả IgG và Phân hủy IgM. Đạt tiêu chuẩn CE, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
80	Hóa chất định lượng kháng thể IgM kháng β2-Glycoprotein I	Hóa chất định lượng, định tính đồng thời kháng thể IgG và IgM kháng β2-Glycoprotein I trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Dải đo: 1 - 300 U/mL. Độ nhạy: Là 1 U / ml đối với cả IgG và Phân hủy IgM. Đạt tiêu chuẩn CE, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
81	Hóa chất định lượng Progesterone, 17a Hydroxy	Dải đo: 0,034 - 20mg/dl. Độ nhạy: 0,034 ng / ml. Độ đặc hiệu: 100%	Hộp	2

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
82	Thẻ định danh vi khuẩn Gram (+)	Thẻ định danh vi khuẩn Gram dương. Thẻ gồm 43 thử nghiệm sinh hóa. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
83	Thẻ định danh vi khuẩn Gram (-)	Thẻ để định danh trực khuẩn Gram âm lên men và không lên men. Thẻ gồm 47 thử nghiệm sinh hóa. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	30
84	Thẻ định danh các loài nấm	Thẻ định danh nấm men và các vi sinh vật trong tự nhiên. Thẻ gồm 46 thử nghiệm sinh hóa. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
85	Thẻ định danh Neisseria/Haemophilus	Thẻ định danh Neisseria-Haemophilus để định danh vi khuẩn khó mọc. Thẻ gồm 30 thử nghiệm sinh hóa. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
86	Thẻ kháng sinh đồ vi khuẩn Gram (+)	Thẻ làm kháng sinh đồ Gram dương. Mỗi thẻ chứa các kháng sinh chọn lọc ở các nồng độ khác nhau, được sấy khô với môi trường nuôi cấy vi sinh. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	15
87	Thẻ kháng sinh đồ vi khuẩn Gram (-)	Thẻ làm kháng sinh đồ Gram âm. Mỗi thẻ chứa các kháng sinh chọn lọc ở các nồng độ khác nhau, được sấy khô với môi trường nuôi cấy vi sinh. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
88	Thẻ kháng sinh đồ nấm	Thẻ làm kháng sinh đồ nấm. Mỗi thẻ chứa chất kháng nấm chọn lọc ở các nồng độ khác nhau, được sấy khô với môi trường nuôi cấy vi sinh. Sử dụng được với máy VITEK 2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
89	Hóa chất dùng để căn chuẩn cho máy	Hộp 4 ống nồng độ 0 (trắng), 0.5, 2, 3 McFarland để kiểm tra hiệu quả đo của thiết bị Densicheck Plus. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001 hoặc tương đương	Hộp	1
90	Nước muối 0.45%	Nước muối 0.45% để pha huyền dịch vi khuẩn cho mẫu xét nghiệm dùng được với máy VITEK2	Chai	15
91	Ống tuýp pha huyền dịch vi khuẩn	Ống nghiệm bằng nhựa trong (polystyrene) kích thước 12 mm x 75 mm. Dùng một lần, sử dụng được với máy VITEK 2	Hộp	1
92	Kit bảo trì thay thế cho máy định kỳ	10 Thẻ trắng kiểm tra thiết bị. 01 Chổi quét tĩnh điện buồng ủ. 01 Thanh đỡ thẻ xét nghiệm. 01 Dây hàn-cắt thẻ xét nghiệm. 01 Dây curoa vận chuyển thẻ xét nghiệm	Bộ	1
93	Chai cấy máu chứa hạt polymer hấp phụ phát hiện vi khuẩn và nấm từ máu dùng cho bệnh nhân là trẻ em	Chai cấy máu cấu tạo bằng polycarbonate, chứa môi trường và 1.6g hạt polime hấp phụ, phát hiện vi khuẩn hiếu khí và kỵ khí tùy tiện từ máu. Sử dụng được với hệ thống cấy máu BacT/ALERT. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	20
94	Bộ căn chuẩn máy cấy máu	Bộ căn chuẩn máy cấy máu. Đạt tiêu chuẩn: ISO 9001, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
95	Hóa chất dùng cho máy nhiệt độ thấp	Thành phần hóa chất hydrogen peroxide 59%. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Cốc	40
96	Chỉ thị hóa học	Chỉ thị hóa học. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc	Hộp	2

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
		tương đương. Quy cách đóng gói: Hộp ≥ 200 test		
97	Bảng đựng hóa chất	Bảng đựng hóa chất H ₂ O ₂ dùng cho máy tiệt trùng nhiệt độ thấp Sterrad 100S. Mỗi bảng gồm 10 ngăn (cell), mỗi ngăn (cell) chứa 1800±50μl chất H ₂ O ₂ (hydrogen peroxide), nồng độ ≥ 58%. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, EC hoặc tương đương. Quy cách đóng gói: Hộp ≥ 05 bảng	Hộp	30
98	Que chỉ thị hóa học	Que thử có chỉ thị hóa học nhận dạng H ₂ O ₂ , chuyển từ đỏ sang vàng sau khi test. Tương thích với các dòng máy tiệt khuẩn STERRAD. Đạt tiêu chuẩn: EC, ISO hoặc tương đương. Quy cách đóng gói: Hộp ≥ 1000 que	Hộp	1
99	Túi đóng gói kích thước 100mmx70m	Kích thước 100mm*70m. Cấu tạo bằng 100% sợi polyethylene, tương thích với hệ thống tiệt trùng Sterrad khi đóng gói 1 lớp và 2 lớp, khả năng đổi màu của chỉ thị hóa học khi tiếp xúc với hydrogen peroxyde. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, EC hoặc tương đương	Cuộn	3
100	Túi đóng gói kích thước 150mmx70m	Kích thước 150mm*70m. Cấu tạo bằng 100% sợi polyethylene, tương thích với hệ thống tiệt trùng Sterrad khi đóng gói 1 lớp và 2 lớp, khả năng đổi màu của chỉ thị hóa học khi tiếp xúc với hydrogen peroxyde. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, EC hoặc tương đương	Cuộn	25
101	Túi đóng gói kích thước 250mmx70m	Kích thước 250mm*70m. Cấu tạo bằng 100% sợi polyethylen, tương thích với hệ thống tiệt trùng Sterrad khi đóng gói 1 lớp và 2 lớp, khả năng đổi màu của chỉ thị hóa học khi tiếp xúc với hydrogen peroxyde. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, EC hoặc tương đương	Cuộn	30
102	Túi đóng gói kích thước 350mmx70m	Kích thước 350mm*70m. Cấu tạo bằng 100% sợi polyethylene, tương thích với hệ thống tiệt trùng Sterrad khi đóng gói 1 lớp và 2 lớp, khả năng đổi màu của chỉ thị hóa học khi tiếp xúc với hydrogen peroxyde. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, EC hoặc tương đương	Cuộn	30
103	Chỉ thị sinh học	Ống chỉ thị sinh học chứa bào tử Geobacillus Stearothermophilus, Dùng cho máy tiệt khuẩn plasma, Cho kết quả nhanh nhất trong vòng 24 phút.	Ống	400
104	Chỉ thị hóa học đa thông số dùng cho tiệt trùng dụng cụ	Kích thước 5,1 cm x 1,9 cm, dùng cho các chu trình tiệt khuẩn hơi nước ở nhiệt độ 121 độ C và 132 đến 134 độ C, Vạch màu chỉ thị chạy phía trước. Đo lường tối thiểu 03 thông số của quá trình tiệt khuẩn (thời gian, nhiệt độ, áp suất hơi nước). Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Miếng	5.000
105	Chỉ thị hóa học đa thông số dùng cho tiệt trùng đồ vải	Có chiều dài 1,5 cm x 20 cm, dùng để đo lường hai thông số của quá trình tiệt khuẩn (thời gian, nhiệt độ) dùng cho các chu trình tiệt khuẩn hơi nước ở nhiệt độ 121 độ C và 132 đến 134 độ C, vạch sẽ chuyển màu khi qua tiệt khuẩn. Quy cách đóng gói: Hộp ≥ 240 Miếng. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	10
106	Túi nhiệt độ cao 20cmx200m	Có lớp film dày 52micron, lớp giấy dày 70gram với chất liệu 100% Cellulose. kết hợp với chất chống thấm để không thấm nước, không mùi không độc, không chứa chì, thân thiện với môi trường. Tính năng	Cuộn	20

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
		sử dụng: sử dụng được trong tiệt khuẩn hơi nước và EO. Có 2 loại chỉ thị được in trên mép hàn, dùng cho 2 phương pháp tiệt khuẩn hơi nước và khí EO. Kích thước: 200mm*200m. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương		
107	Test kiểm soát tiệt trùng bằng hơi nước	Tờ cảnh báo giúp phát hiện sớm nguy cơ hỏng hóc của lò tiệt khuẩn. Dùng cho lò hơi nước hút chân không - chu trình tiệt khuẩn 132°C - 134°C	Túi	700
108	Chỉ thị sinh học	Chỉ thị sinh học được thiết kế để kiểm tra chất lượng và kiểm soát quá trình tiệt khuẩn hơi nước kiểu trọng lực ở nhiệt độ 121°C và hút chân không ở 132 ° C, Dễ sử dụng, dễ đọc kết quả.	Ống	1.000
109	Kít xét nghiệm ung thư cổ tử cung công nghệ màng lọc	Kít xét nghiệm ung thư cổ tử cung công nghệ màng lọc. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485...hoặc tương đương	Kít	9.000
110	Đĩa phản ứng 96 giếng cho giải trình tự gen	Được làm từ polypropylene ở định dạng 96 giếng, 0.2ml. Giảm thiểu sự nhiễu tín hiệu huỳnh quang giữa các giếng. Quy cách: Hộp ≥ 10 đĩa	Hộp	8
111	Tấm đệm Cathode Buffer cho máy giải trình tự gen	Dùng để đệm Cathode Buffer cho máy SeqStudio. Bao gồm 2 loại tấm đệm tương thích với 2 ngăn của Cathode Buffer Container. Quy cách: Hộp ≥ 20 tấm	Hộp	1
112	Dung dịch hoàn nguyên mẫu giải trình tự trước khi điện di mao quản	Công thức Formamide khử ion cao với một chất ổn định. Được sử dụng để hoàn nguyên mẫu giải trình tự trước khi điện di mao quản. Quy cách: Lọ ≥ 25ml	Lọ	4
113	Cartridge giải trình tự gen	Tích hợp sẵn gel, điện cực dương, mao quản và bơm trên cùng một cartridge. Mao quản có chiều dài 28cm. Sử dụng cho 125 lần bơm điện di. Quy cách: Bộ ≥ 500 mẫu	Bộ	7
114	Cathode Buffer Container cho máy giải trình tự gen	Hỗ trợ cho các ứng dụng giải trình tự và phân tích đoạn. Gồm 2 ngăn: một ngăn chứa đệm cực dương dùng để điện di; một ngăn chứa dung dịch rửa đầu mao quản. Quy cách: Hộp ≥ 01 bộ	Hộp	6
115	Bảo quản đầu mao quản	Được sử dụng để bảo quản đầu mao quản. Chỉ sử dụng một lần.	Hộp	4
116	Tấm đệm đĩa 96 giếng cho giải trình tự gen	Được sử dụng để đệm đĩa 96 giếng.	Hộp	5
117	Bộ sinh phẩm giải trình tự gen theo nguyên lý Sanger	Thành phần bao gồm BigDye Terminator v3.1 Ready Reaction Mix, M13 (-21) Primer, pGEM Control DNA và 5X Sequencing Buffer. H8Sử dụng cho các thiết bị giải trình tự gen nguyên lý Sanger	Hộp	4
118	Bộ tinh lọc cho các phản ứng giải trình tự DNA	Thành phần gồm Xterminator Solution và SAM Solution. Sử dụng cho các thiết bị giải trình tự gen nguyên lý Sanger	Hộp	4
119	Chất chuẩn đo pH 4.01	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Chai	1
120	Chất chuẩn đo pH 7.01	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Chai	1
121	Dung dịch rửa điện cực	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Chai	1
122	Dung dịch bảo quản điện cực Kali Clorua 3.5 Mol	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Chai	1
123	Khoanh giấy kháng sinh đồ các loại	Khoanh giấy đặt trong cartridge. Mỗi cartridge gồm 50 khoanh được hàn kín cùng với hạt chống ẩm Molecular Sieve trong vi có phủ giấy bạc. Đạt tiêu chuẩn ISO	Hộp	20

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
124	Khoanh giấy Oxidase	Khoanh giấy phát hiện nhanh enzyme cytochrome oxidase (Oxidase) ở vi khuẩn. Hộp gồm 5 tuýp, mỗi tuýp gồm 50 khoanh giấy đường kính 6mm tâm N,N,N',N'-tetramethyl-1,4-phenylenediamine. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001 hoặc tương đương	Hộp	2
125	Khoanh giấy định danh Streptococcus tan huyết nhóm A Bacitracin	Khoanh giấy tẩm bacitracin 0.04 đơn vị, để phân biệt streptococcus nhóm A từ các streptococci tan huyết beta khác. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485; ISO 9001 hoặc tương đương	Hộp	1
126	Khoanh giấy định danh Optochin	Khoanh giấy tẩm Optochin (ethylhydrocuprein hydrochloride) để phân biệt Streptococcus pneumonia. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485; ISO 9001 hoặc tương đương	Hộp	2
127	Khoanh giấy định danh Haemophilus spp các loại	Hộp gồm ≥ 5 cartridge, mỗi cartridge gồm ≥ 50 khoanh giấy tẩm yếu tố X/yếu tố V /yếu tố X+V để phân biệt Haemophilus spp. Hộp ≥ 250 khoanh.. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương.	Hộp	6
128	Chủng chuẩn Enterobacter hormaechei	Que cấy đầu vòng tròn chứa vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định sử dụng với mục đích kiểm tra chất lượng. Mỗi que cấy đầu tròn (bộ) được đóng gói độc lập trong giấy bạc. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
129	Chủng chuẩn Enterococcus casseliflavus	Que cấy đầu vòng tròn chứa vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định sử dụng với mục đích kiểm tra chất lượng. Mỗi que cấy đầu tròn (bộ) được đóng gói độc lập trong giấy bạc. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
130	Chủng chuẩn Escherichia coli	Que cấy đầu vòng tròn chứa vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định sử dụng với mục đích kiểm tra chất lượng. Mỗi que cấy đầu tròn (bộ) được đóng gói độc lập trong giấy bạc. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
131	Chủng chuẩn Staphylococcus aureus subsp. aureus	Que cấy đầu vòng tròn chứa vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định sử dụng với mục đích kiểm tra chất lượng. Mỗi que cấy đầu tròn (bộ) được đóng gói độc lập trong giấy bạc. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
132	Chủng chuẩn Haemophilus Influenzae	Que cấy đầu vòng tròn chứa vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định sử dụng với mục đích kiểm tra chất lượng. Mỗi que cấy đầu tròn (bộ) được đóng gói độc lập trong giấy bạc. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
133	Ống lưu giữ chủng chuẩn	Ống môi trường bảo quản chủng vi sinh vật. Mỗi ống chứa các hạt có thể kết dính các vi sinh vật và dung dịch bảo quản lạnh ưu trương. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, ISO 9001 hoặc tương đương	Hộp	2
134	Môi trường thạch máu cơ bản	Môi trường mục đích chung phát hiện các phản ứng tan huyết đặc trưng khi môi trường được bổ sung với máu vô trùng khử fibrin. Thành phần bao gồm: Peptone mixture 16.0 g/lit, Yeast extract 2.0 g/lit, D-Glucose 0.5 g/lit, NaCl 7.0 g/l, Agar 12.0 g/lit, pH cuối cùng $7,3 \pm 0.2$.	Hộp	3
135	Môi trường phân lập vi khuẩn đường ruột	Môi trường chọn lọc giúp phân biệt vi khuẩn coliforms và các chủng không lên men lactose, đồng thời ức chế các vi cầu khuẩn Gram dương. Thành	Hộp	1



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
		phần bao gồm: Peptone, Lactose, Bile salts, Sodium chloride, Neutral red, Crystal violet, Agar, pH 7.1 ± 0.2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương		
136	Môi trường đặt kháng sinh đồ	Môi trường làm kháng sinh đồ. Thành phần bao gồm: Beef dehydrated infusion form, Casein hydrolysate, Starch, pH 7.3 ± 0.1. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
137	Môi trường phân lập salmonella shigella	Môi trường chọn lọc phân lập mầm bệnh đường ruột. Thành phần bao gồm: Beef extract, Peptone, Lactose, Sodium thiosulphate, Ferric ammonium citrate, Bile salts, Trisodium citrate, Neutral red, Neutral red, pH cuối: 7.4± 0.2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	1
138	Môi trường phân lập nấm	Môi trường nuôi cấy nấm. Thành phần bao gồm: Peptone, D-Glucose, Agar, pH cuối: 5.3 ± 0.2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
139	Môi trường hiển thị màu vi khuẩn đường niệu	Môi trường tạo màu để định danh sơ bộ và phân biệt tất cả các vi sinh vật là nguyên nhân chính gây nhiễm trùng đường tiết niệu. Thành phần bao gồm: Peptone, Chromogenic mix, Agar, pH cuối: 6.8 ± 0.2. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	3
140	Bộ thuốc nhuộm Gram	Bộ nhuộm gồm 4 chai: Crystal Violet, Lugol, Safranin, Decolor. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Bộ	50
141	Đĩa thạch pha sẵn được sử dụng để nuôi cấy các loại vi sinh vật khó tính và không khó tính	Môi trường nuôi cấy phổ rộng, sử dụng để nuôi cấy, phân lập hầu hết các loại vi sinh vật, pH: 7.3±0.2 ở 25°. Bao gói bằng màng Cellophane. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	500
142	Môi trường pha sẵn được sử dụng để nuôi cấy các loài vi sinh vật khó mọc, đặc biệt Neisseria spp. và Haemophilus	Môi trường giàu dinh dưỡng để nuôi cấy các loài vi sinh vật khó mọc, đặc biệt Neisseria và Haemophilus. pH: 7.3 ±0.2 ở 25°C. Bao gói bằng màng Cellophane. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	500
143	Môi trường pha sẵn được sử dụng để kiểm tra tính nhạy cảm kháng sinh của vi sinh vật không khó mọc	Môi trường sử dụng để kiểm tra tính nhạy cảm với kháng sinh của vi khuẩn không khó mọc; pH: 7.3±0.2 ở 25°C. Bao gói bằng màng Cellophane. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	45
144	Thạch Mueller Hinton + 5% sheep blood	Môi trường sử dụng để kiểm tra tính nhạy cảm với kháng sinh của vi khuẩn không khó mọc; pH: 7.3±0.2 ở 25°C. Bao gói bằng màng Cellophane. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	5
145	Thạch làm kháng sinh đồ cho vi khuẩn Hemophilus Influenza	Môi trường được sử dụng cho phương pháp thử nghiệm nhạy cảm với kháng sinh của Haemophilus spp, pH: 7.3 ±0.2 ở 25°C; Bao gói bằng màng Cellophane. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001; ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	15
146	Môi trường sinh màu dùng cho phân lập và phân biệt Streptococcus nhóm B ở phụ nữ mang thai và trẻ em sơ sinh	Đĩa thạch dùng sẵn để phân lập và xác định nhóm liên cầu B. Thành phần bao gồm Peptone and yeast extra, salt, cheomogenic mix, growth factor mix, Selective mix, Agar: pH 7,3± 0,2 ở 25oC	Hộp	100
147	Môi trường canh thang tăng sinh chọn lọc liên cầu B	Môi trường canh thang tăng sinh chọn lọc Streptococcus agalactive. Thành phần Peptone,	Hộp	200

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
		destrose, salt, selective mix. pH 7,8± 0,2 ở 25oC.		
148	Anti - A	Dòng tế bào 11H5 (Kháng thể IgM đơn dòng từ chuột). Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, ISO 9001 hoặc tương đương	Lọ	280
149	Anti - A,B (O)	Dòng tế bào 5E10+2D7 (Kháng thể IgM đơn dòng từ chuột). Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, ISO 9001 hoặc tương đương	Lọ	280
150	Anti - B	Dòng tế bào 6F9 (Kháng thể IgM đơn dòng từ chuột). Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, ISO 9001 hoặc tương đương	Lọ	280
151	Anti - D	Dòng tế bào 10H5 1 (Kháng thể IgM đơn dòng từ chuột). Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, ISO 9001 hoặc tương đương	Lọ	200
152	Huyết thanh kháng globulin	Là một hỗn hợp cân bằng của Globulin có độ tinh khiết cao gồm Anti-IgG và Anti-C3d. Độ nhạy: 100%. Độ đặc hiệu: 100%.	Lọ	10
153	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên virus viêm gan B	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên virus viêm gan B	Test	30.000
154	Test thử nhanh phát hiện kháng thể virus viêm gan C	Test thử nhanh phát hiện kháng thể virus viêm gan C	Test	25.000
155	Test thử nhanh phát hiện kháng thể HIV	Test thử nhanh phát hiện kháng thể HIV	Test	30.000
156	Test thử nhanh phát hiện kháng thể lao	Test thử nhanh phát hiện kháng thể lao	Test	1.000
157	Test thử nhanh phát hiện kháng thể giang mai	Test thử nhanh phát hiện kháng thể giang mai	Test	25.000
158	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên vi rút Rota	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên vi rút Rota	Test	4.000
159	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên vi rút cúm A/B	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên vi rút cúm A/B	Test	15.000
160	Test thử nhanh phát hiện và phân biệt kháng thể IgG/IgM, kháng nguyên Dengue Ag	Test thử nhanh phát hiện và phân biệt kháng thể IgG/IgM, kháng nguyên Dengue Ag	Test	300
161	Test nhanh chẩn đoán bệnh chân tay miệng.	Test nhanh chẩn đoán bệnh chân tay miệng.	Test	300
162	Test nhanh chẩn đoán RSV	Test nhanh chẩn đoán RSV	Test	4.000
163	Test chẩn đoán giang mai bằng phương pháp ngưng kết Serodia TPPA	Xét nghiệm ngưng kết hạt thụ động phát hiện kháng thể kháng Treponema Pallidum trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Độ nhạy 100%. Độ đặc hiệu 100%. Tiêu chuẩn CE, ISO	Test	2.000
164	Test phát hiện vi khuẩn Helicobacter pylori	Hóa chất dạng dung dịch. Sử dụng trong xét nghiệm sinh thiết dạ dày. Độ nhạy 99%, độ đặc hiệu 91.3%, độ chính xác 96%. Cho kết quả trong vòng 20 phút.	Lọ	50
165	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên NS1 Dengue	Phát hiện kháng nguyên virus Dengue NS1 trong mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần người. Độ nhạy tương quan: 92.4%. Độ đặc hiệu tương quan: 98.4% so với RT-PCR. Thể tích mẫu sử dụng: 100µl. Các mẫu có ly giải máu, các mẫu có chứa yếu tố thấp khớp, mỡ máu, chứng hoàng đản	Test	300

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
		không ảnh hưởng đến kết quả xét nghiệm. Tiêu chuẩn CE, ISO		
166	Test thử nhanh phát hiện Norovirus trong mẫu phân	Test thử nhanh phát hiện Norovirus trong mẫu phân	Test	500
167	Test thử nhanh phát hiện Rotavirus/Adenovirus trong mẫu phân	Định tính phát hiện sự có mặt của kháng nguyên Rotavirus nhóm A và Adenovirus trong mẫu phân người. Độ nhạy: Rotavirus 99,3%; Adenovirus 97%. Độ đặc hiệu Rotavirus 99,5%; Adenovirus 100%. Tiêu chuẩn CE, ISO	Test	1.000
168	Que thử đường huyết loại 1	Sử dụng được cho máy xét nghiệm đường huyết Carensens N. Đạt tiêu chuẩn ISO	Test	5.000
169	Que thử đường huyết loại 2	Mã hóa tự động thực. Điện cực vàng, không bị rỉ sét. Đường đi của máu mẫu tới sensor ngắn (≤ 1 cm). Men/ Công nghệ đo: FAD-GDH/ Cảm biến điện hóa. Tương thích với máy thử đường huyết hãng GE200. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485; ISO 15197 hoặc tương đương	Test	10.000
170	Đĩa petri bằng nhựa vô trùng đường kính 90 mm	Đĩa petri bằng nhựa vô trùng dùng cho vi sinh đường kính 90 mm	Hộp	10
171	Đường glucoza xét nghiệm	Đường glucoza dùng cho xét nghiệm liệu pháp đường huyết.	Kg	300
172	Hóa chất nhuộm Hematoxylin dạng bột	Hoá chất hoạt tính: Hematoxylin 4,7%, Alum Ammonium Sulfate 94,8%. Hóa chất chuyên dụng dành cho quá trình nhuộm tiêu bản mô tế bào học xét nghiệm chuẩn đoán ung thư. Bao gồm có Hematoxylin B và Hematoxylin A. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	2
173	Thuốc nhuộm Nigrosin	Tiêu chuẩn ISO hoặc tương đương	Chai	2
174	Dung dịch nhuộm phiên đồ âm đạo màu cam.	Thuốc nhuộm thể hiện rõ keratin trong tế bào chất. Thuốc nhuộm đa sắc vết tế bào chất. Hóa chất nhuộm màu rõ ràng phân biệt thành phần tế bào với màu hồng, màu xanh lá cây. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001 hoặc tương đương	Chai	10
175	Dung dịch nhuộm phiên đồ âm đạo màu xanh.	Thuốc nhuộm đa sắc vết tế bào chất. Hóa chất nhuộm màu rõ ràng phân biệt thành phần tế bào với màu hồng, màu xanh lá cây. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001 hoặc tương đương	Chai	10
176	Tiêu bản soi kính hiển vi cỡ 22x22 mm	Tiêu bản kính dùng cho kính hiển vi, bằng thủy tinh. Kích thước 22x22mm. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001 hoặc tương đương	Hộp	20
177	Tiêu bản soi kính hiển vi cỡ 24x40 mm	Kích thước 24mm x 40mm, bề dày 0.13 - 0.17mm. Chất liệu thủy tinh. Được làm sạch và đánh bóng. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	150
178	Tiêu bản soi kính hiển vi cỡ 24x50 mm	Kích thước 24mm x 50mm, bề dày 0.13 - 0.17mm. Chất liệu thủy tinh. Được làm sạch và đánh bóng. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001, ISO 13485 hoặc tương đương	Hộp	170

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 lắp đặt tại 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./.

Nơi nhận:

- Nt; SYTQN (đăng tải)
- Lưu: VT, KHTH.



Bùi Minh Cường



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 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	Thông số kỹ thuật cơ bản	Mã 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)
1	Thiết bị A										
2	Thiết bị B										
3											

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật 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))

