

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện Sỏn 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 vật tư, hóa chất cho hệ thống sinh hóa của Bệnh viện Sỏn Nhi tỉnh Quảng Ninh thuộc dự toán Mua sắm vật tư y tế, hóa chất xét nghiệm năm 2024-2025 của Bệnh viện Sỏn 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 Sỏn 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 Sỏn 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 22 tháng 3 năm 2024 đến trước 17h ngày 02 tháng 4 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 02 tháng 4 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 xét nghiệm Albumin	Hóa chất xét nghiệm Albumin trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 2-60 g/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 300 test	Hộp	40
2	Hóa chất định lượng phosphatase kiềm (ALP)	Hóa chất định lượng alkaline phosphatase (ALP) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 5-1200 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 200 test	Hộp	40
3	Hóa chất xét nghiệm ALTL	Hóa chất xét nghiệm ALT. trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo 5-700 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 500 test	Hộp	160
4	Hóa chất xét nghiệm Amylase	Hóa chất xét nghiệm Amylase. trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: 3-1500 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 300 test	Hộp	10
5	Hóa chất xét nghiệm ASLO	Hóa chất xét nghiệm ASLO trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 20-600 IU/mL. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 150 test	Hộp	6
6	Hóa chất xét nghiệm AST	Hóa chất xét nghiệm AST trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 5-700 U/L (0.08-11.7 μ kat/L). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 500 test	Hộp	160
7	Hoạt chất xét nghiệm Bilirubin trực tiếp	Hoạt chất xét nghiệm Bilirubin trực tiếp trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 1.4-236 μ mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 350 test	Hộp	40
8	Hóa chất xét nghiệm Bilirubin toàn phần	Hóa chất xét nghiệm Bilirubin toàn phần trong huyết thanh và huyết tương của người lớn và trẻ sơ sinh. Khoảng đo: 2.5-650 μ mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 250 test	Hộp	56
9	Hóa chất xét nghiệm Calcium	Hóa chất xét nghiệm Calcium trong huyết thanh, huyết tương, và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 0.20-5.0 mmol/L Nước tiểu: 0.20-7.5 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 300 test	Hộp	70
10	Hóa chất xét nghiệm cholesterol	Hóa chất xét nghiệm cholesterol trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.1-20.7 mmol/L (3.86-800 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 400 test	Hộp	13
11	Hóa chất xét nghiệm creatin kinase (CK)	Hóa chất xét nghiệm creatin kinase (CK) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 7-2000 U/L (0.117-33.4 μ kat/L). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 200 test	Hộp	5

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	Hóa chất xét nghiệm CKMB	Hóa chất xét nghiệm CKMB. trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 3-2000 U/L (0.050-33.4 μ kat/L). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 100 test	Hộp	8
13	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm (RF)	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm (RF). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	1
14	Hóa chất xét nghiệm định lượng CRP	Hóa chất xét nghiệm định lượng CRP trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.6-350 mg/L (5.7-3332 nmol/L). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 250 test	Hộp	300
15	Hóa chất xét nghiệm GGT	Hóa chất xét nghiệm GGT trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 3-1200 U/L (0.05-20.0 μ kat/L). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 400 test	Hộp	3
16	Hóa chất xét nghiệm Glucose	Hóa chất xét nghiệm Glucose. trong huyết thanh, huyết tương, nước tiểu và dịch não tủy người. Khoảng đo: 0.11-41.6 mmol/L (2-750 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 800 test	Hộp	95
17	Hóa chất xét nghiệm HBA1C	Hóa chất xét nghiệm HBA1C trong máu toàn phần hoặc mẫu ly huyết. Khoảng đo: Hemoglobin: 2.48-24.8 mmol/L (4-40 g/dL). HbA1c: 0.186-1.61 mmol/L (0.3-2.6 g/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 150 test	Hộp	25
18	Hóa chất ly giải hồng cầu trong xét nghiệm HBA1C	Hóa chất ly giải hồng cầu trong xét nghiệm HBA1C. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 51 ml	Hộp	7
19	Hóa chất định lượng HDL -C	Hóa chất định lượng HDL -C trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.08-3.88 mmol/L (3.09-150 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 350 test	Hộp	6
20	Hóa chất định lượng men lactate (LACT)	Hóa chất định lượng men lactate (LACT). trong huyết tương và dịch não tủy người trên các hệ thống Roche/Hitachi cobas c. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	10
21	Hóa chất xét nghiệm lactacderhydrogenlase (LDHI)	Hóa chất xét nghiệm lactacderhydrogenlase (LDHI) trong huyết thanh và huyết tương người trên các hệ thống COBAS INTEGRA. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	12
22	Hóa chất định lượng LDL -C	Hóa chất định lượng LDL -C. trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.10-14.2 mmol/L (3.87-549 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 200 test	Hộp	8
23	Hóa chất xét nghiệm magie	Hóa chất xét nghiệm magie trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 0.10-2.0 mmol/L (0.243-4.86 mg/dL). Nước tiểu: 0.56-11.0 mmol/L (1.36-26.7 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp \geq 250 test	Hộp	65

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
24	Hộp trống để đựng hóa chất	Hộp trống để đựng hóa chất. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	cái	4
25	Hóa chất xét nghiệm Amoniac	Hóa chất xét nghiệm Amoniac trong huyết tương người. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 150 test	Hộp	3
26	Hóa chất xét nghiệm Phospho	Hóa chất xét nghiệm Phospho trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo mẫu Huyết thanh/huyết tương 0.10-6.46 mmol/L (0.31-20.0 mg/dL). Khoảng đo mẫu Nước tiểu 1.1-92 mmol/L (3.4-285 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 250 test	Hộp	35
27	Hóa chất xét nghiệm protein toàn phần	Hóa chất xét nghiệm protein toàn phần trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 2.0-120 g/L (0.2-12 g/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 300 test	Hộp	55
28	Hóa chất xét nghiệm RF	Hóa chất xét nghiệm RF trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 10-130 IU/mL. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 100 test	Hộp	4
29	Hóa chất xét nghiệm sắt huyết thanh	Hóa chất xét nghiệm sắt trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.90-179 μ mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 200 test	Hộp	140
30	Hóa chất xét nghiệm Protein nước tiểu	Hóa chất xét nghiệm Protein trong nước tiểu và dịch não tủy người. Khoảng đo: 40-2000 mg/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 150 test	Hộp	15
31	Hóa chất xét nghiệm Triglycerid	Hóa chất xét nghiệm Triglycerid trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.1-10.0 mmol/L (8.85-885 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 250 test	Hộp	25
32	Hóa chất xét nghiệm Urea	Hóa chất xét nghiệm Urea trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 0.5-40 mmol/L (3.0-240 mg/dL urea, 1.4-112 mg/dL urea nitrogen) Nước tiểu: 1-2000 mmol/L (6-12000 mg/dL urea, 2.8-5600 mg/dL urea nitrogen). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 500 test	Hộp	150
33	Hóa chất xét nghiệm Acid uric	Hóa chất xét nghiệm Acid uric trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 0.2-25.0 mg/dL (11.9-1487 μ mol/L) Nước tiểu: 2.2-275 mg/dL (131-16362 μ mol/L). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 400 test	Hộp	40
34	Dung dịch pha loãng điện giải	Dung dịch pha loãng điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 300$ ml	Hộp	20
35	Dung dịch pha loãng điện giải loại 2	Dung dịch pha loãng điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 2 \times 2$ L	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
36	Dung dịch tham chiếu điện giải	Dung dịch tham chiếu điện giải. Nồng độ ≥ 1 mol/L kali chloride. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 300$ ml	Hộp	25
37	Dung dịch tham chiếu điện giải loại 2	Dung dịch tham chiếu điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 500 ml	Hộp	15
38	Hóa chất chuẩn của điện giải	Hóa chất chuẩn của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 600$ ml	Hộp	40
39	Hóa chất chuẩn của điện giải loại 2	Dung dịch tiêu chuẩn của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 2 \times 2000$ ml	Hộp	25
40	Chất chuẩn các xét nghiệm sinh hóa	Chất chuẩn các xét nghiệm sinh hóa. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 12 \times 3$ ml	Hộp	2
41	Chất chuẩn xét nghiệm CKMB	Chất chuẩn xét nghiệm CKMB. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 3 \times 1$ ml	Hộp	1
42	Chất chuẩn xét nghiệm HBA1C	Chất chuẩn xét nghiệm HBA1C. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 3 \times 2$ ml	Hộp	3
43	Chất chuẩn cho bộ lipid	Chất chuẩn cho bộ lipid. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 3 \times 1$ ml	Hộp	2
44	Chất chuẩn của xét nghiệm ASLO	Chất chuẩn của xét nghiệm ASLO. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 3 \times 1$ ml	Hộp	1
45	Chất chuẩn dùng cho bộ protein	Chất chuẩn dùng cho bộ protein. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 1$ ml	Hộp	4
46	Chất chuẩn xét nghiệm protein nước tiểu	Chất chuẩn xét nghiệm protein nước tiểu. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	2
47	Chất chuẩn xét nghiệm NH ₃ , ethanol	Chất chuẩn xét nghiệm NH ₃ , ethanol. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 2 \times 4$ ml	Hộp	1
48	Hóa chất chuẩn xét nghiệm RF	Hóa chất chuẩn xét nghiệm RF. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 1$ ml	Hộp	1
49	Hóa chất chuẩn mức cao của điện giải	Hóa chất chuẩn mức cao của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 10 \times 3$ ml	Hộp	2
50	Hóa chất chuẩn mức thấp của điện giải	Hóa chất chuẩn mức thấp của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 10 \times 3$ ml	Hộp	2
51	Hóa chất xét nghiệm creatinin loại lớn	Hóa chất xét nghiệm định lượng creatinine trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 15-2200 $\mu\text{mol/L}$ (0,17-24,9 mg/dL). Nước tiểu: 375-55000 $\mu\text{mol/L}$ (4,2-622 mg/dL). Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 700 test	Hộp	120
52	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBA1C mức bình	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBA1C mức bình thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 4 \times 1$ ml	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
	thường			
53	Chất chuẩn kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBA1C mức bệnh lý	Chất chuẩn kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBA1C mức bệnh lý. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 4 \times 1$ ml	Hộp	1
54	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH3, Ethanol mức bất thường	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH3, Ethanol mức bất thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 4$ ml	Hộp	1
55	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH3, Ethanol mức bình thường	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH3, Ethanol mức bình thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 5 \times 4$ ml	Hộp	1
56	Hóa chất kiểm tra chất lượng chung mức 1	Hóa chất kiểm tra chất lượng chung mức 1. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 4 \times 5$ ml	Hộp	20
57	Hóa chất kiểm tra chất lượng chung mức 2	Hóa chất kiểm tra chất lượng chung mức 2. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 4 \times 5$ ml	Hộp	20
58	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm protein niệu mức bình thường	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm protein niệu mức bình thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 4 \times 3$ ml	Hộp	1
59	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm protein niệu mức bệnh lý	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm protein niệu mức bệnh lý. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 4 \times 3$ ml	Hộp	1
60	Dung dịch rửa acid hệ thống	Dung dịch rửa acid hệ thống. Nồng độ Acid citric monohydrate ≥ 310 mmol/L; đệm; chất tẩy. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 2 \times 1.8$ L	Hộp	1
61	Dung dịch bảo dưỡng kim hút sau rửa	Dung dịch bảo dưỡng kim hút sau rửa. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 9 \times 12$ ml	Hộp	1
62	Dung dịch pha loãng mẫu	Dung dịch pha loãng mẫu. Nồng độ NaCl ≥ 9 %. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 50 ml	Hộp	3
63	Dung dịch rửa cuối tuần	Dung dịch rửa cuối tuần. Nồng độ NaOH ≥ 1 mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 66 ml	Hộp	150
64	Nước rửa bazo hệ thống	Nước rửa bazo hệ thống. Nồng độ dung dịch natri hydroxide ≥ 1 mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 2 \times 1.8$ L	Hộp	130

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
65	Hóa chất rửa đặc biệt	Hóa chất rửa đặc biệt. Nồng độ HCl ≥ 200 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 50 ml	Hộp	90
66	Hóa chất bổ sung buồng ủ cuvet	Hóa chất bổ sung buồng ủ cuvet. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 12 \times 59$ ml	Hộp	15
67	Dung dịch 1 rửa kim hút mẫu của máy sinh hóa	Dung dịch rửa cho kim hút mẫu trên hệ thống Roche/Hitachi cobas c. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 12 \times 59$ ml	Hộp	3
68	Dung dịch 2 rửa kim hút mẫu của máy sinh hóa	Dung dịch rửa cho kim hút mẫu trên hệ thống Roche/Hitachi cobas c. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp $\geq 12 \times 68$ ml	Hộp	2
69	Hóa chất bổ sung buồng ủ cuvet máy c311	Hóa chất bổ sung buồng ủ cuvet máy c311. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485. Hộp ≥ 60 ml	Hộp	60
70	Bóng đèn halogen	Bóng đèn halogen 12v, 50w sử dụng cho máy sinh hoá. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Cái	25
71	Hóa chất xét nghiệm IgA	Hóa chất xét nghiệm IgA trong huyết thanh và huyết tương người trên các hệ thống Roche/Hitachi cobas c. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	4
72	Hóa chất xét nghiệm IgG	Hóa chất xét nghiệm IgG trong huyết thanh, huyết tương, dịch não tủy và nước tiểu người trên các hệ thống Roche/Hitachi cobas c. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	4
73	Hóa chất xét nghiệm IgM	Hóa chất xét nghiệm IgM trong huyết thanh và huyết tương người trên các hệ thống Roche/Hitachi cobas c. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	4
74	Điện cực tham chiếu của điện giải	Điện cực tham chiếu của điện giải. Hộp ≥ 1 chiếc. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Chiếc	6
75	Điện cực điện giải Clo	Điện cực điện giải Clo. Hộp ≥ 1 chiếc. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Chiếc	6
76	Điện cực điện giải Kali	Điện cực điện giải Kali. Hộp ≥ 1 chiếc. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Chiếc	6
77	Điện cực điện giải Natri	Điện cực điện giải Natri. Hộp ≥ 1 chiếc. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Chiếc	6
78	Hóa chất xét nghiệm định lượng Kẽm	Hóa chất xét nghiệm định lượng Kẽm, Phương pháp xét nghiệm: So màu, Đo điểm cuối, Phản ứng động học tăng.	Hộp	4
79	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Kẽm	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Kẽm, Dạng lỏng, Thành phần: chứa kẽm và chất bảo quản	Hộp	4
80	Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ G6-PDH	Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ G6-PDH. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	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
81	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm G6PD mức bất thường	- Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm G6-PD mức bất thường - Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	1
82	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm G6PD mức bình thường	- Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm G6-PD mức bình thường. - Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp	1
83	Hoá chất kiểm tra xét nghiệm Kẽm mức bất thường	Hoá chất kiểm tra xét nghiệm kẽm mức bất thường. Dạng bột đông khô	Lọ	4
84	Hoá chất kiểm tra xét nghiệm Kẽm mức bình thường	Hoá chất kiểm tra xét nghiệm kẽm mức bình thường, Dạng bột đông khô	Lọ	4

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./. *u*

Nơi nhận:

- Nt; SYTON (đăng tải)
- Lưu: VT, KHTH. *u*

GIÁM ĐỐC



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 TBYY)	Thông số kỹ thuật cơ bản	Mã HS	Năm sản xuất	Xuất xứ	Số lượng/khối lượng	Quy cách đóng gói	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)	(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))