

Số: 922/ CV - TTYT

Mỹ Hào, ngày 15 tháng 10 năm 2024

YÊU CẦU BÁO GIÁ
Hóa chất, sinh phẩm xét nghiệm;

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

Hiện tại, Trung tâm y tế thị xã Mỹ Hào đang có nhu cầu tiếp nhận báo giá hóa chất, sinh phẩm xét nghiệm để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho gói thầu mua sắm hóa chất, sinh phẩm xét nghiệm trong thời gian chờ kết quả đấu thầu tập trung tại Sở Y tế với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá:

- Đơn vị yêu cầu báo giá: Trung tâm y tế thị xã Mỹ Hào
Địa chỉ: Tổ dân phố Ngọc Lập, Phường Phùng Chí Kiên, Thị xã Mỹ Hào, Tỉnh Hưng Yên.
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:
 - Khoa Dược – TTB – VTYT, Trung tâm y tế thị xã Mỹ Hào
Địa chỉ: Tổ dân phố Ngọc Lập, Phường Phùng Chí Kiên, Thị xã Mỹ Hào, Tỉnh Hưng Yên.
 - Điện thoại: 0985.269.830
- Cách thức tiếp nhận báo giá:
 - Nhận trực tiếp tại Khoa Dược – TTB – VTYT, Trung tâm y tế thị xã Mỹ Hào
 - Nhận qua E-mail: duythanhkdpn@gmail.com
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 07 giờ 30 phút ngày 16 tháng 10 năm 2024 đến trước 16 giờ 30 phút ngày 25 tháng 10 năm 2024
Các báo giá nhận được sau thời điểm trên sẽ không được xem xét.
- Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày 25 tháng 10 năm 2024.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

- Danh mục hàng hoá: (Như phụ lục chi tiết đính kèm)
- Địa điểm cung cấp: Trung tâm y tế thị xã Mỹ hào
Địa chỉ: Tổ dân phố Ngọc Lập, Phường Phùng Chí Kiên, Thị xã Mỹ Hào, Tỉnh Hưng Yên.
- Hồ sơ báo giá bao gồm:
 - Báo giá (Như mẫu đính kèm)

- File excel báo giá
- Tài liệu kỹ thuật liên quan đến mặt hàng chào giá.

4. Các yêu cầu báo giá:

- Giá cung ứng trang thiết bị y tế bao gồm thuế và các chi phí liên quan, đến:
Khoa Dược – TTB – VTYT, Trung tâm y tế thị xã Mỹ Hòa

Địa chỉ: Tổ dân phố Ngọc Lập, Phường Phùng Chí Kiên, Thị xã Mỹ Hòa, Tỉnh Hưng Yên.

- Điền đầy đủ các trường thông tin trong mẫu báo giá gửi kèm theo.
- Báo giá được ký tên người đại diện hợp pháp của hãng sản xuất/nhà cung cấp và đóng dấu (nếu có). Trường hợp ủy quyền, phải gửi kèm giấy ủy quyền ký báo giá. Trường hợp liên danh tham gia báo giá, đại diện hợp pháp của tất cả các thành viên liên danh phải ký tên, đóng dấu (nếu có) vào báo giá.

Chúng tôi rất mong nhận được sự hợp tác nhanh chóng và Hồ sơ báo giá đầy đủ thông tin của quý đơn vị.

Xin trân trọng cảm ơn!

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Phòng KHN-V-ĐD (để đăng tải trên ebsite bệnh viện);
- Lưu: Dược-TTB-VTYT; VT.

LÃNH ĐẠO TRUNG TÂM



GIÁM ĐỐC
BSCKII. *Bùi Quang Trọng*

PHỤ LỤC: DANH MỤC HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM, SINH PHẨM Y TẾ
YÊU CẦU BẢO GIÁ

(Kèm theo Công văn số: 922 /CV - TTYT ngày 15 tháng 10 năm 2024
của Trung tâm y tế thị xã Mỹ Hòa)

STT	Tên hàng hoá	Tiêu chuẩn kỹ thuật	Quy cách	Đơn vị tính	Số lượng
1	Dung dịch pha loãng	Thành phần: Sodium chloride < 0.9%; Potassium chloride < 0.1%; Buffer < 0.3%; Preservative < 0.1%. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	20L	Thùng	20
2	Dung dịch rửa	Thành phần: Sodium hypochlorite < 8.0%; Sodium hydrate < 2.0% Giới hạn: Thuốc thử phải được sử dụng trong phạm vi nhiệt độ môi trường là 15-35 độ C. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	50ml	Lọ	15
3	Vật liệu kiểm soát chất lượng dùng cho máy phân tích huyết học 3 thành phần	Thành phần chính: Healthy mammal blood (pig), preservatives and cell stabilizers. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	3ml	Lọ	3
4	Thuốc thử ly giải hồng cầu	Thành phần chính: Detergent < 2.0% Buffer < 1.0% Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	500ml	Lọ	20
5	Thuốc thử xét nghiệm định lượng đa thông số điện giải (K, Na, Cl, Ca, pH)	- Thành phần chính: KCl, NaCl, NaAc, CaCl ₂ , đệm pH, chất hoạt động bề mặt, chất bảo quản. - Giá trị hiệu chuẩn: Calibration A: K ⁺ 4 mmol/L, Na ⁺ 140 mmol/L, Cl ⁻ 100 mmol/L, Ca ²⁺ 1.25 mmol/L, pH 7.4 Calibration B: K ⁺ 8 mmol/L, Na ⁺ 110 mmol/L, Cl ⁻ 70 mmol/L, Ca ²⁺ 2.5 mmol/L, pH 7 - Nồng độ cho mỗi xét nghiệm: Ammonium molybdate 0.4 mmol/l Sulphuric acid 100 mmol/l Hydrochloric acid 100 mmol/l - Mẫu bệnh phẩm: Huyết thanh người Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Cal A: 650mL Cal B: 200mL	Hộp	4

6	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL Cholesterol	<p>Phương pháp: Direct</p> <p>Phạm vi đo lường: 3-150 mg/dl (0,8 - 3,90 mmol/l)</p> <p>Giới hạn phát hiện: 3 mg / dl (0,08 mmol/l)</p> <p>Thành phần chính:</p> <p>Good's buffer, pH 7.0 100 mmol/l</p> <p>Cholesterol oxidase >0.8 KU/l</p> <p>Cholesterol esterase >1.0 KU/l</p> <p>Catalase >500 KU/l</p> <p>HDCBS 0.5 mmol/l</p> <p>R2: Peroxidase 30 KU/l</p> <p>4-Aminoantipyrine 4 mmol/l</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1: 3x50ml + R2: 2x25ml	Hộp	32
7	Thuốc thử xét nghiệm định lượng C - reactive protein (CRP)	<p>Phạm vi đo: 0-14 mg/dL</p> <p>Giới hạn phát hiện: 0.013 mg/dL</p> <p>Thành phần chính:</p> <p>Latex</p> <p>Glycine buffer (pH 8.42)</p> <p>Rabbit anti-human CRP sensitized latex (0.20%).</p> <p>Sodium azide (0.95 g/L)</p> <p>Buffer</p> <p>Sodium chloride (9 g/L)</p> <p>Detergent (0.1 %)</p> <p>Sodium azide (0.95 g/L)</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1: 2x25ml + R2: 2x5ml	Hộp	3
8	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng C - Reactive Protein (CRP) mức thấp	<p>Thành phần chính:</p> <p>Dung dịch pha loãng của huyết tương người và dịch màng phổi chứa CRP với dung dịch muối đệm phosphate. Chất bảo quản 0,095% natri azide.</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	1x1ml	Hộp	2
9	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng C - Reactive Protein (CRP) mức cao	<p>Thành phần chính:</p> <p>Dung dịch pha loãng của huyết tương người và dịch màng phổi chứa CRP với dung dịch muối đệm phosphate. Chất bảo quản 0,095% natri azide.</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	1x1ml	Hộp	2
10	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng C - reactive protein (CRP)	<p>Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng C-reactive protein (CRP)</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	5x1ml	Hộp	2

11	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HbA1c	<p>Phương pháp: Xét nghiệm miễn dịch đo độ đục</p> <p>Phạm vi đo: 0-15 %</p> <p>Người không mắc Bệnh tiểu đường: < 6 %</p> <p>Bệnh nhân tiểu đường: < 7 %</p> <p>Thành phần chính:</p> <p>HbA1c Reagent R1</p> <p>Latex.</p> <p>Natri axít (0.95 g/L).</p> <p>HbA1c Reagent R2</p> <p>Phức hợp kháng thể, kháng thể đơn dòng kháng huyết sắc tố người A1c của chuột và kháng thể IgG kháng chuột.</p> <p>Chất ổn định.</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1:4x20ml + R2:2x10ml + lysing 2x100ml	Hộp	1
12	Hoá chất dùng cho máy phân tích sinh hoá (rửa có tính kiềm)	<p>Thành phần chính:</p> <p>Alkali < 10.0%</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	2L	Hộp	11
13	Hóa chất dùng cho máy phân tích sinh hóa (rửa diệt khuẩn)	<p>Thành phần chính:</p> <p>Detergent < 1.0%</p> <p>Preservative < 10.0%</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	500ml	Hộp	18
14	Thuốc thử xét nghiệm Cholesterol	<p>Phương pháp: ChOD-PAP (Cholesterol oxidase/peoxidase)</p> <p>Phạm vi: 3-800 mg/dl (0.08-20.7 mmol/l)</p> <p>Giới hạn phát hiện: 3 mg/dl (0,08 mmol/l)</p> <p>Thành phần chính:</p> <p>R1: Pipes buffer, pH 6.9 90 mmol/l</p> <p>Phenol 26 mmol/l</p> <p>Cholesterol oxidase 200 U/l</p> <p>Cholesterol esterase 300 U/l</p> <p>Peroxidase 1250 U/l</p> <p>4-Aminoantipyrine 0.4 mmol/l</p> <p>R2: Cholesterol Standard 200 mg/dl (5.17mmol/l)</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	6x65ml	Hộp	12

15	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Creatinine	<p>Phương pháp: Jaffe Phạm vi đo: 0.2 – 15 mg/dL (18 – 1330 μmol/L) Giới hạn phát hiện thấp hơn là 0,2 mg/dL (17,7 μmol/L) Thành phần chính: R1: Sodium hydroxide 0.2 mol/L R2: Picric acid 20 mmol/L Standard: 2 mg/dL (177 μmol/L) Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1: 4x66ml + R2: 4x16ml	Hộp	5
16	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Glucose	<p>Phương pháp: GOD-PAP (Glucose oxidase/ peroxidase) Phạm vi đo: Phương pháp điểm cuối tuyến tính lên đến 400 mg /dl (22.2 mmol/l). Phương pháp động học lên đến 700 mg /dl (38.9 mmol/l). Giới hạn phát hiện: 2 mg/dl Thành phần chính: Phosphate buffer, pH 7.5 0.1 mol/l Phenol 7.5 mmol/l GOD 12000 U/l POD 660 U/l 4-Amino-antipyrine 0.40 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	6x66ml	Hộp	12
17	Thuốc thử xét nghiệm GPT(ALT)	<p>Phương pháp: IFCC Phạm vi đo: 0.160 ở 340 nm hoặc 0,080 ở 365 nm Giới hạn phát hiện: 4 U/l hoặc 0.07 μkat/l Thành phần chính: R1: Tris buffer pH 7.8 100 mmol/l L-Alanine 500 mmol/l LDH 1200 U/l R2: NADH2 0.18 mmol/l 2-Oxoglutarate 15 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1: 6x66ml + R2: 6x16ml	Hộp	5

18	Thuốc thử xét nghiệm GOT(AST)	<p>Phương pháp: IFCC Phạm vi đo: 0.160 ở 340nm hoặc 0.080 ở 365nm Giới hạn phát hiện: 4 U/l hoặc 0.07 μkat/l Thành phần chính: R1: Tris buffer pH 7.8 100 mmol/l L-Aspartate 200 mmol/l LDH 800 U/l MDH 600 U/l R2: NADH2 0.18 mmol/l 2-Oxoglutarate 12 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1: 6x66ml + R2: 6x16ml	Hộp	5
19	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Triglyceride	<p>Phương pháp: GPO-PAP (Glycerol phosphate oxidase/oxidase) Phạm vi đo: 3-1000 mg/dl (0,05 - 11,4 mmol/l) Giới hạn phát hiện: 3mg / dl (0,05 mmol/l) Thành phần chính: Pipes buffer pH 7.8 50 mmol/l p-Chlorophenol 2 mmol/l Lipoprotein lipase 150000 U/l Glycerolkinase 800 U/l Glycerol - 3 - P- oxidase 4000 U/l Peroxidase 440 U/l 4-Aminoantipyrine 0.7mmol/l ATP 0.3mmol/l Mg²⁺ 40 mmol/l Na-cholat 0.20 mmol/l Potassium-Hexacyanoferrat(II) 1μmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	6x65ml	Hộp	12
20	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Urea	<p>Phương pháp: UV kinetic Phạm vi đo: 5-400 mg/dl (0,83 đến 66,4 mmol/l) Giới hạn phát hiện: 5 mg/dl (0,83 mmol/l) Thành phần chính: R1: TRIS buffer pH 7.8 50 mmol/l GLDH \geq 0.80 U/l Urease \geq 12 U/ml R2: TRIS* buffer pH 9.6 100 mmol/l 2-oxoglutarate 8.3 mmol/l NADH \geq 0.23 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	R1: 4x66ml + R2: 4x16ml	Hộp	9

21	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hóa mức 1	<p>Vật liệu đối chứng đông khô dựa trên huyết tương người, đã được khử fibrin cho các đại lượng đo sau:</p> <p>Total Acid Phosphatase, Non-Prostatic Phosphatase, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, α-Amylase, a-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, Calcium, Cholesterol total, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-MB, CK-NAC, Copper, Creatinine, Glucose, GGT, Iron, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate Inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zn.</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	5ml/lọ	Lọ	5
22	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hóa mức 2	<p>Vật liệu đối chứng đông khô dựa trên huyết tương người, đã được khử fibrin cho các đại lượng đo sau:</p> <p>Non-Prostatic Phosphatase, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, α-Amylase, a-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin Total, Bilirubin Direct, Calcium, Cholesterol, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-MB, CK-NAC, Copper, Creatinine, Glucose, GGT, Iron, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zinc.</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	5ml/lọ	Lọ	5
23	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hoá	<p>Huyết thanh hiệu chuẩn đông khô dựa trên huyết thanh người. Multicalibrator có thể được sử dụng để hiệu chuẩn máy phân tích sinh hóa:</p> <p>Total Acid Phosphatase, Non-Prostatic, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, α-Amylase, a-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, Calcium, Cholesterol total, Cholinesterase, CK-NAC, CK-MB, Creatinine, Copper, Iron, Glucose, GGT, HDL-C, LDL-C, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate Inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zinc.</p> <p>Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	5ml/lọ	Lọ	5

24	Thuốc thử xét nghiệm Total Protein	Phương pháp: Biuret Phạm vi đo: 0,2-13 g/dl (2,0-130 g/l) Giới hạn phát hiện: 0,2 g/dl hoặc 2,0 g/l Thành phần chính: Potassium iodide 30 mmol/l Potassium sodium tartrate 32 mmol/l Copper sulphate 18 mmol/l Sodium hydroxide 200 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	5x66ml	Hộp	1
25	Que thử xét nghiệm nước tiểu 11 thông số	Thành phần chính: Ascorbic Acid: 2,6-dichloro-phenol-indophenol 0.5mg. Leukocytes: indoxyl ester 1.4mg; diazonium salt 0.7mg. Ketone: sodium nitroprusside 30.0mg. Nitrite: sulfanilamide 0.65mg; N-(naphthyl)- ethylenediammonium dihydrochloride 0.45mg. Urobilinogen: fast blue B salt 1.2mg. Bilirubin: 2,4-dichlorobenzene diazonium 14.3mg. Protein: tetrabromphenol blue 0.36mg. Glucose: glucose oxidase 6.2mg; peroxidase 2.8mg; 4-aminoantipyrine 0.08mg. Specific Gravity: bromthymol blue 0.4mg; sodium poly methyl vinyl acetate maleic 16mg. Blood: cumene hydroperoxide 35.2mg; 3,3',5,5'- tetramethylbenzidine 2.0mg. pH: bromocresol green 0.2mg; bromxylenol blue 3.3mg. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	100 test	Hộp	60
26	Bóng đèn cho máy sinh hoá tự động	Bóng đèn dùng cho máy sinh hóa	Chiếc	Chiếc	1
Tổng số : 26 mặt hàng					





Mẫu Báo giá

BÁO GIÁ

Cung cấp trang thiết bị

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Trung tâm Y tế thị xã Mỹ Hòa, chúng tôi....(Ghi tên, địa chỉ của hãng sản xuất; nhà cung cấp) báo giá cho các hóa chất, sinh phẩm xét nghiệm như sau:

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

STT	Danh mục hàng hóa	Tên thương mại	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất	Mã HS	Năm sản xuất	Xuất xứ	Số lượng/ khối lượng	Đơn giá	Chi phí cho các dịch vụ liên quan	Thuế, phí, lệ phí (nếu có)	Thành tiền (VNĐ)
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13=9*(10+11+12)

(Gửi kèm các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế)

- Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày (Ghi cụ thể số ngày, nhưng không nhỏ hơn 90 ngày), kể từ ngày... tháng... năm 2024 (Ghi ngày... tháng... năm 2024 kết thúc nhận báo giá phù hợp với thông tin tại khoản 4 Mục 1 – Yêu cầu báo giá)
- 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 2024

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

(Ký, tên, đóng dấu)

