

Hà Nội, ngày 28 tháng 12 năm 2023.

YÊU CẦU BÁO GIÁ

Kính gửi: Các hãng sản xuất, nhà cung cấp hoá chất xét nghiệm, Test nhanh chẩn đoán, khí Y tế tại Việt Nam

Bệnh viện đa khoa huyện Gia Lâm đang có nhu cầu tiếp nhận Báo giá để tham khảo xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu gói thầu: Mua sắm hoá chất xét nghiệm, Test nhanh chẩn đoán, khí Y tế bổ sung năm 2023 - 2024 cho Bệnh viện đa khoa huyện Gia Lâm 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 đa khoa huyện Gia Lâm
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:

+ Ông: Nguyễn Văn Thọ

+ Điện thoại: 0975.081.586

+ Email: Nguyenvanthobvgl@gmail.com

- Cách thức tiếp nhận báo giá

Nhận trực tiếp hoặc CPN tại địa chỉ: Khoa Dược - Bệnh viện đa khoa huyện Gia Lâm (Khu đô thị mới - Trâu Quỳ - Gia Lâm - Hà Nội)

- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ ngày 28/12/2023 - 10/01/2024

Lưu ý: Các báo giá nhận 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 10/01/2024.

II. Nội dung Yêu cầu báo giá

- Danh mục hoá chất xét nghiệm, Test nhanh chẩn đoán, khí Y tế

(Có danh mục chi tiết đính kèm)

2. Các nhà sản xuất, nhà cung cấp chào hàng hoá đảm bảo đáp ứng yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật tại phụ lục chi tiết đính kèm

3. Địa điểm giao hàng: Bệnh viện đa khoa huyện Gia Lâm - Khu đô thị mới - Trâu quỳ - Gia lâm - Hà Nội

4. Thời gian giao hàng dự kiến: Ngay sau khi có kết quả trúng thầu và ký kết hợp đồng kinh tế.



5. Dự kiến về điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng: Thời hạn dự kiến thanh toán trong vòng 60 ngày kể từ khi bàn giao đầy đủ hồ sơ chứng từ đúng quy định cho Bệnh viện. Hình thức thanh toán bằng chuyển khoản.

Trân trọng cảm ơn!

Nơi nhận:

- Như trên;
- BGĐ Bệnh viện
- Tổ CNTT (để thông báo trên Website của Bệnh viện);
- Lưu: Dược, TCKT



Vũ Quang Hiến



**Danh mục chi tiết đính kèm thư mời chào giá gói thầu: Mua sắm hoá chất xét nghiệm, Test nhanh chẩn đoán, khí Y tế bổ sung năm 2023 - 2024
cho Bệnh viện đa khoa huyện Gia Lâm**

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/ nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
	Hoá chất sinh hoá cho tất cả những dòng máy sinh hoá mô									
1	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng C - Reactive Protein (CRP) mức thấp	100-133	CRP control low	MTI Diagnostics / Đức	1x1ml	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm C - reactive protein (CRP) mức thấp. Thành phần chính: 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. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	12
2	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng C - Reactive Protein (CRP) mức cao	100-135	CRP control high	MTI Diagnostics / Đức	1x1ml	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm C - reactive protein (CRP) mức cao. Thành phần chính: 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. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	12
3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng C - reactive protein (CRP)	100B-130V	CRP	MTI Diagnostics / Đức	R1: 2x50ml R2: 2x10ml	Thuốc thử CRP Phạm vi đo: 0-14 mg/dL Giới hạn phát hiện: 0.013 mg/dL Thành phần chính: Latex Glycine buffer (pH 8.42) Rabbit anti-human CRP sensitized latex (0.20%). Sodium azide (0.95 g/L) Buffer Sodium chloride (9 g/L) Detergent (0.1 %) Sodium azide (0.95 g/L). Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	36

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/ nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
4	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng C - reactive protein (CRP)	100-137	CRP Standard Set	MTI Diagnostics / Đức	5x1ml	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng C-reactive protein (CRP) Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	1
5	Thuốc thử xét nghiệm Iron	557-178	Iron	MTI Diagnostics / Đức	R1: 3x67ml R2: 3x16ml	Thuốc thử Iron Phương pháp: Ferene Phạm vi đo: 5-1000 µg/dL (0,9 - 179 mmol/L). Giới hạn phát hiện thấp hơn là 5 µg / dL (0,9 µmol/L). Thành phần chính: R1: Acetate buffer pH 4.5 1 mol/L Thiourea 120 mmol/L R2: Ascorbic acid 240 mmol/L Ferene 3 mmol/L Thiourea 120 mmol/L Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Loại B	8	
6	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 70 thông số xét nghiệm sinh hóa nồng độ trung bình	HN1530	Hum asy control 2	Randox/ Anh Quốc	5ml	Vật liệu kiểm soát Hum asy control 2 Dạng đông khô tăng độ ổn định Được sản xuất dựa trên huyết thanh người Có tối thiểu 66 thông số xét nghiệm. Độ thẩm thấu là 300mOsm/kg. Ổn định đến hạn sử dụng khi bảo quản ở 2°C - 8°C. Sau khi hoàn nguyên mẫu ổn định trong vòng 7 ngày ở 2°C - 8°C hoặc 28 ngày ở -20°C Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Lọ	Nhóm 3	Loại B	20

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
Hoá chất cho Máy phân tích điện giải ISE 3000/SFRI										
1	Thuốc thử xét nghiệm định lượng đa thông số điện giải (K, Na, Cl, Ca, pH)	204-122	ISE Fluid pack (Na, K, Cl, Ca, pH)	MTI Diagnostics / Đức	STD A: 650ml STD B: 350ml	Thuốc thử ISE Fluid pack (Na, K, Cl, Ca, pH) Nồng độ: Calibration A: K+ 4 mmol/L, Na+ 140 mmol/L, Cl- 100 mmol/L, Ca2+ 1.25 mmol/L, pH 7.4 Calibration B: K+ 8 mmol/L, Na+ 110 mmol/L, Cl- 70 mmol/L, Ca2+ 2.5 mmol/L, pH 7 Thành phần chính: Ammonium molybdate 0.4 mmol/l Sulphuric acid 100 mmol/l Hydrochloric acid 100 mmol/l Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	35
2	Dung dịch rửa dùng cho máy phân tích điện giải	204-131	ISE Fluid Cleaning solution	MTI Diagnostics / Đức	100ml	Thuốc thử ISE Fluid Cleaning solution Thành phần chính: Sodium Hypochlorite Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Lọ	Nhóm 3	Loại A	5
3	Điện cực xét nghiệm định lượng K+	204-139	K electrode	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc	Điện cực K electrode Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại B	1
4	Điện cực xét nghiệm định lượng Na+	204-138	Na electrode	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc	Điện cực Na electrode Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại B	1
5	Điện cực xét nghiệm định lượng Cl-	204-140	Cl electrode	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc	Điện cực Cl electrode Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại B	2
6	Điện cực xét nghiệm định lượng quy chiếu	204-143	Ref electrode	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc	Điện cực Ref electrode Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại B	1

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
7	Hoá chất dùng cho máy phân tích điện giải	205-130V	Na/Cl/pH fill solution	MTI Diagnostics / Đức	100ml	Thuốc thử Na/Cl/pH fill solution Thành phần chính: KCl, NaCl, NaAc, CaCl ₂ , dung dịch đệm pH và chất bảo quản Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Lọ	Nhóm 3	Loại A	1
8	Dung dịch điện cực Ref dùng cho máy phân tích điện giải	204-137	Ref fill solution	MTI Diagnostics / Đức	100ml	Thuốc thử Ref fill solution Thành phần chính: KCl, NaCl, NaAc, CaCl ₂ , dung dịch đệm pH và chất bảo quản Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Lọ	Nhóm 3	Loại A	1
9	Vật tư dùng cho máy xét nghiệm	557-248V	Pump tubing for Electrolyte analyzer	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc	Dây bơm Tubing pump Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại A	10
10	Dung dịch điện cực dùng cho máy phân tích điện giải	204-218	Conditioner solution	MTI Diagnostics / Đức	100ml	Thuốc thử Conditioner solution Thành phần chính: Ammonium bifluoride (NH ₄ HF ₂), chất hoạt động bề mặt, chất bảo quản. Đặc điểm hiệu suất: Trong khoảng CV ≤ 3% Giữa khoảng chạy CV % ≤ 5% Độ chính xác ≤ 5% Độ ổn định Bias ≤ 5% Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Lọ	Nhóm 3	Loại A	1
11	Màng điện cực cho máy điện giải	557-246V	Reference Membran	MTI Diagnostics / Đức	10 cái/ túi	Màng điện cực cho máy điện giải Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Túi	Không	Không	1

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/ nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
Hoá chất cho Máy phân tích HbA1c tự động HA-1500										
1	Hoá chất dùng cho máy phân tích HbA1c loại A	557-240V1	Eluent A	MTI Diagnostics / Đức	950ml	Thuốc thử Eluent A Tính chính xác: ≤5.0% Độ chính xác: Trong vòng chạy: CV ≤3.0% (n = 20), độ chính xác của lô là ≤6% (n= 3). Kết quả mở rộng NGSP: 4.0%-6.0%. Thành phần chính: NaCl 20mmol/L Phosphate 40mmol/L Perserver < 0.5ml/L Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Túi	Nhóm 3	Loại A	60
2	Hoá chất dùng cho máy phân tích HbA1c loại B	557-241V1	Eluent B	MTI Diagnostics / Đức	700ml	Thuốc thử Eluent B Tính chính xác: ≤5.0% Độ chính xác: Trong vòng chạy: CV ≤3.0% (n = 20), độ chính xác của lô là ≤6% (n= 3). Kết quả mở rộng NGSP: 4.0%-6.0%. Thành phần chính: NaCl 170mmol/L Phosphate 40mmol/L Perserver < 0.5ml/L Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Túi	Nhóm 3	Loại A	30
3	Dung dịch ly giải hồng cầu	557-243V7	Hemolysis	MTI Diagnostics / Đức	2300ml	Thuốc thử Hemolysis Độ chính xác: ≤5.0% Độ chính xác: Trong vòng chạy: CV ≤3.0% (n = 20), độ chính xác của lô là ≤6% (n= 3). Kết quả mở rộng NGSP: 4.0% ~ 6.0%. Thành phần chính: Buffer 20mmol/L Sodium chloride 20mmol/L Surfactant 0.05ml/L Perserver < 0.5 ml/L Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Can	Nhóm 3	Loại B	35

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/ nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
4	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HbA1c	557-936	Glycosylated Hemoglobin (HbA1c) Calibrator Kit	MTI Diagnostics / Đức	L1: 3x0.1ml L2: 3x0.1ml	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HbA1c Thành phần chính: Huyết sắc tố glycosyl hóa, bao gồm chất bảo quản và chất ổn định. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	4
5	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng HbA1c	557-935	Glycosylated Hemoglobin (HbA1c) Control Kit	MTI Diagnostics / Đức	L1: 3x0.1ml L2: 3x0.1ml	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng HbA1c Thành phần chính: Huyết sắc tố glycosyl hóa, bao gồm chất bảo quản và chất ổn định. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Hộp	Nhóm 3	Loại B	6
6	Cột sắc ký	557-247	Chromatography column	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc/ hộp	Cột sắc ký lỏng Chromatographic column Thành phần chính: Cột làm bằng kim loại không gỉ, trong có màng lọc chuyên dụng, chịu được áp suất cao. Kích thước: 4.6x30 mm, 5µm Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại B	4
7	Phin lọc	557-249	Column filter	MTI Diagnostics / Đức	Chiếc/ túi	Phin lọc Column filter Thành phần chính: Phin lọc dạng nhựa, được cấu tạo dạng lưới lọc. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	Nhóm 3	Loại B	10

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/ nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
Test nhanh										
1	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên NS1	VMD08	Dengue NS1 Ag Rapid Test Kit	Vitrosens/ Thỏ Nhĩ Kỳ	25 test/ hộp	<p>Khay thử Dengue NS1 Ag Rapid Test Kit</p> <p>Độ nhạy: 99.04%</p> <p>Độ đặc hiệu: 99.32%</p> <p>Độ chính xác: 99.21%</p> <p>Thành phần chính:</p> <p>Xét nghiệm miễn dịch tăng cường keo vàng để xác định kháng nguyên NS1. Kháng thể kháng kháng nguyên NS1 (đặc hiệu với DEV1 DEV2 DEV3 DEV4) được gắn trên màng nitrocellulose. Kháng thể kháng kháng nguyên NS1 (đặc hiệu với DEV1 DEV2 DEV3 DEV4) được kết hợp với keo vàng nhúng trong miếng liên hợp phản ứng với kháng nguyên NS1 có trong mẫu máu, huyết tương hoặc huyết thanh tạo thành phức hợp liên hợp/kháng thể-kháng nguyên.</p> <p>Đóng gói: 25 xét nghiệm/ hộp:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Khay thử: 25 khay xét nghiệm (1 xét nghiệm/túi x 25 túi) - Đệm: 2 chai lớn - Ống nhỏ giọt: 25 ống nhỏ giọt dùng một lần - Phụ kiện đóng gói: 1 hướng dẫn sử dụng <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	Test	Nhóm 6	Loại B	9,000

STT	Tên hàng hoá	Mã sản phẩm	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Phân nhóm TT14	Phân loại	Số lượng
2	Khay thử định tính phát hiện kháng nguyên vi rút SARS-CoV-2	PR-CVDCAG	Prodetect COVID-19 Antigen Test Rapid	Medical Innovation Ventures SDN BHD/Malaysia	25 test/ hộp	Mẫu phẩm: Dịch mũi họng Thành phần: + Vạch thử: kháng thể đặc hiệu Protein N của SARS-CoV-2 + Vạch chứng: kháng nguyên kiểm soát + Dung dịch đệm chiết mẫu chứa: NaCl, Casein Sodium, Tris và Proclin 300. Độ nhạy: $\geq 90,91\%$ Độ đặc hiệu: $\geq 99,51\%$ Không phản ứng chéo với vi rút: - Cúm A H1N1 ở nồng độ $3,16 \times 10^5$ TCID50/ml - Cúm A H3N2 ở nồng độ 1×10^5 TCID50/ml Thời gian trả kết quả: 15 phút Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016	Test	Nhóm 4	Loại D	10,000

Khí Y tế

1	Oxy lỏng y tế	BH.136	Oxy lỏng y tế	Việt Nam	Nạp trực tiếp vào bồn chứa chuyên dụng của Bệnh viện	Độ tinh khiết $\geq 99,6\%$, nạp trực tiếp vào bồn chứa chuyên dụng	Kg	không áp dụng	không áp dụng	40,000
2	Khí Oxy y tế bình 40 lít	BH02	Khí Oxy y tế bình 40 lít	Việt Nam	Chứa trong chai dung tích 40 lít, áp suất nạp ≥ 150 atm, áp suất sử dụng ≥ 135 atm	Độ tinh khiết $\geq 99,5\%$, được nén trong chai dung tích 40 lít, áp suất nạp 150 atm, áp suất sử dụng 135 atm	Chai	không áp dụng	không áp dụng	200
3	Khí CO2 y tế bình 40 lít	BH.413	Khí CO2 y tế bình 40 lít	Việt Nam	Chứa trong chai dung tích 40 lít, khối lượng khí: 25 kg/chai	Độ tinh khiết $\geq 99,9\%$, được nén trong chai dung tích 40 lít, khối lượng khí 25kg/chai	Chai	không áp dụng	không áp dụng	15
4	Khí Argon tinh khiết 5.0 bình 40 lít	BH.607	Khí Argon tinh khiết 5.0 bình 40 lít	Việt Nam	Chứa trong chai dung tích 40 lít, áp suất nạp ≥ 150 atm, áp suất sử dụng ≥ 135 atm	Độ tinh khiết $\geq 99,999\%$, được nén trong chai dung tích 40 lít, áp suất nạp 150 atm, áp suất sử dụng 135 atm	Chai	không áp dụng	không áp dụng	10