

SỞ Y TẾ QUẢNG NINH
BỆNH VIỆN SẢN NHI

Số: 695/BVSN-KD

V/v mời chào giá vật tư, hóa chất cho
máy xét nghiệm sinh hóa, máy xét
nghiệm khí máu và máy xét nghiệm
nước tiểu của Bệnh viện Sản Nhi tỉnh
Quảng Ninh

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

Quảng Ninh, ngày 10 tháng 6 năm 2024

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 vật tư, hóa chất cho máy xét nghiệm sinh hóa, máy xét nghiệm khí máu và máy xét nghiệm nước tiểu 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 10 tháng 6 năm 2024 đến trước 17h ngày 21 tháng 6 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 21 tháng 6 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
I. Vật tư, hóa chất xét nghiệm sử dụng cho máy xét nghiệm sinh hóa model C311				
1	Hóa chất xét nghiệm Albumin	Hóa chất xét nghiệm định lượng albumin trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 2-60 g/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	12.000
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.	Test	8.000
3	Hóa chất xét nghiệm ALTL	Hóa chất xét nghiệm định lượng alanine aminotransferase (ALT) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo 5-700 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	80.000
4	Hóa chất xét nghiệm Amylase	Hóa chất xét nghiệm định lượng α -amylase trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: 3-1500 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	3.000
5	Hóa chất xét nghiệm ASLO	Hóa chất xét nghiệm định lượng antistreptolysin O trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 20-600 IU/mL. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	900
6	Hóa chất xét nghiệm AST	Hóa chất xét nghiệm định lượng aspartate aminotransferase (AST) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 5-700 U/L Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	80.000
7	Hoạt chất xét nghiệm Bilirubin trực tiếp	Hoạt chất xét nghiệm định lượng 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	Test	14.000
8	Hóa chất xét nghiệm Bilirubin toàn phần	Hóa chất xét nghiệm định lượng 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.	Test	14.000
9	Hóa chất xét nghiệm Calcium	Hóa chất xét nghiệm định lượng canxi 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.	Test	21.000
10	Hóa chất xét nghiệm cholesterol	Hóa chất xét nghiệm định lượng cholesterol trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.1-20.7 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	5.200
11	Hóa chất xét nghiệm creatin kinase (CK)	Hóa chất xét nghiệm định lượng creatine kinase (CK) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 7-2000 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	1.000
12	Hóa chất xét nghiệm CKMB	Hóa chất xét nghiệm CKMB trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 3-2000 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	800

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
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	ml	4
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. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	75.000
15	Hóa chất xét nghiệm GGT	Hóa chất xét nghiệm định lượng γ -glutamyltransferase (GGT) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 3-1200 U/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	1.200
16	Hóa chất xét nghiệm Glucose	Hóa chất xét nghiệm định lượng Glucose trong huyết thanh, huyết tương, nước tiểu và dịch não tủy người. Khoảng đo: 0.11-41.6 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	76.000
17	Hóa chất xét nghiệm HBA1C	Hóa chất xét nghiệm định lượng nồng độ hemoglobin và % hemoglobin A1c trong máu toàn phần hoặc mẫu ly huyết. Khoảng đo: Hemoglobin: 2.48-24.8 mmol/L; HbA1c: 0.186-1.61 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	3.750
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.	mL	357
19	Hóa chất định lượng HDL -C	Hóa chất định lượng HDL-cholesterol trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.08-3.88 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	2.100
20	Hóa chất định lượng lactate (LACT)	Hóa chất định lượng lactate trong huyết tương và dịch não tủy người. Khoảng đo: 0.2-15.5 mmol/L Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	1.000
21	Hóa chất xét nghiệm lactacderhydrogenlase (LDHI)	Hóa chất xét nghiệm định lượng lactate dehydrogenase trong huyết thanh và huyết tương người. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	3.600
22	Hóa chất định lượng LDL -C	Hóa chất định lượng LDL-cholesterol trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.10-14.2 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	1.600
23	Hóa chất xét nghiệm magie	Hóa chất xét nghiệm định lượng Magnesium trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 0.10-2.0 mmol/L. Nước tiểu: 0.56-11.0 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	16.250
24	Hộp trống để đựng hóa chất	Hộp trống dùng để đựng thuốc thử. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Cái	4
25	Hóa chất xét nghiệm Amoniac	Hóa chất xét nghiệm định lượng Ammonia trong huyết tương người. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	450
26	Hóa chất xét nghiệm Phospho	Hóa chất xét nghiệm định lượng Phospho trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo mẫu Huyết thanh /huyết tương: 0.10-6.46 mmol/L. Khoảng đo mẫu Nước tiểu: 1.1-92 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	8.750

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
27	Hóa chất xét nghiệm protein toàn phần	Hóa chất xét nghiệm định lượng protein toàn phần trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 2.0-120 g/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	16.500
28	Hóa chất xét nghiệm RF	Hóa chất xét nghiệm định lượng các yếu tố thấp khớp (RF) trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 10-130 IU/mL. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	400
29	Hóa chất xét nghiệm sắt huyết thanh	Hóa chất xét nghiệm định lượng sắt trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.90-179 μ mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	28.000
30	Hóa chất xét nghiệm Protein nước tiểu	Hóa chất xét nghiệm định lượng Protein trong nước tiểu và dịch não tủy người. Khoảng đo: 40-2000 mg/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	2.250
31	Hóa chất xét nghiệm Triglycerid	Hóa chất xét nghiệm định lượng Triglyceride trong huyết thanh và huyết tương người. Khoảng đo: 0.1-10.0 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	6.250
32	Hóa chất xét nghiệm Urea	Hóa chất xét nghiệm định lượng Urea/urea nitrogen 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.	Test	75.000
33	Hóa chất xét nghiệm Acid uric	Hóa chất xét nghiệm định lượng acid uric trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 0.2-25.0 mg/dL. Nước tiểu: 2.2-275 mg/dL. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	16.000
34	Dung dịch pha loãng điện giải	Dung dịch pha loãng điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	30.000
35	Dung dịch pha loãng điện giải loại 2	Dung dịch pha loãng mẫu. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	L	40
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.	mL	37.500
37	Dung dịch tham chiếu điện giải loại 2	Dung dịch cung cấp một điện thế tham chiếu. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	7.500
38	Hóa chất chuẩn của điện giải	Hóa chất chuẩn của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	120.000
39	Hóa chất chuẩn của điện giải loại 2	Dung dịch kiểm soát điện thế điện cực. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	100.000
40	Chất chuẩn các xét nghiệm sinh hóa	Chất chuẩn các xét nghiệm sinh hóa. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	72
41	Chất chuẩn xét nghiệm CKMB	Chất chuẩn xét nghiệm CKMB. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	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
42	Chất chuẩn xét nghiệm HBA1C	Chất chuẩn xét nghiệm HBA1C. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	18
43	Chất chuẩn cho bộ lipid	Chất chuẩn cho bộ lipid. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	6
44	Chất chuẩn của xét nghiệm ASLO	Chất chuẩn của xét nghiệm ASLO. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	3
45	Chất chuẩn dùng cho bộ protein	Chất chuẩn dùng cho bộ protein. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	20
46	Chất chuẩn xét nghiệm protein nước tiểu	Chất chuẩn xét nghiệm protein nước tiểu. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	10
47	Chất chuẩn xét nghiệm NH ₃ , ethanol	Chất chuẩn xét nghiệm NH ₃ , ethanol. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	8
48	Hóa chất chuẩn xét nghiệm RF	Hóa chất chuẩn xét nghiệm RF. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	5
49	Hóa chất chuẩn mức cao của điện giải	Hóa chất chuẩn mức cao của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	60
50	Hóa chất chuẩn mức thấp của điện giải	Hóa chất chuẩn mức thấp của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	60
51	Hóa chất xét nghiệm creatinin	Hóa chất xét nghiệm định lượng creatinine trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Khoảng đo: Huyết thanh/huyết tương: 15-2200 $\mu\text{mol/L}$. Nước tiểu: 375-55000 $\mu\text{mol/L}$. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	84.000
52	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBA1C mức bình thường	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBA1C mức bình thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	4
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.	mL	4
54	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH ₃ , Ethanol mức bất thường	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH ₃ , Ethanol mức bất thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	20
55	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH ₃ , Ethanol mức bình thường	Chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm NH ₃ , Ethanol mức bình thường. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	20
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.	mL	400
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.	mL	400
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.	mL	12



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
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.	mL	12
60	Dung dịch rửa có tính acid cho công phản ứng	Dung dịch rửa có tính acid cho công phản ứng. Nồng độ Acid citric monohydrate ≥ 310 mmol/L; đậm; chất tẩy. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	L	4
61	Dung dịch bảo dưỡng kim hút sau rửa	Dung dịch bảo dưỡng kim hút sau rửa. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	108
62	Dung dịch pha loãng mẫu	Dung dịch pha loãng mẫu. Nồng độ NaCl ≥ 9 %. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	150
63	Dung dịch rửa cuối tuần	Dung dịch rửa kim hút thuốc thử và công phản ứng. Nồng độ NaOH ≥ 1 mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	9.900
64	Nước rửa bazo hệ thống	Dung dịch rửa có tính kiềm cho công phản ứng. Nồng độ dung dịch natri hydroxide ≥ 1 mol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	L	468
65	Hóa chất rửa đặc biệt	Dung dịch rửa kim hút thuốc thử và công phản ứng. Nồng độ HCl ≥ 200 mmol/L. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	4.500
66	Hóa chất bổ sung buồng ủ cuvet	Hóa chất bổ sung buồng ủ cuvet. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	10.620
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.	mL	2.124
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.	mL	1.632
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.	mL	3.600
70	Bóng đèn halogen	Bóng đèn halogen 12v, 50w sử dụng cho máy sinh hoá. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Chiếc	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.	Test	600
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.	Test	600
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.	Test	600
74	Điện cực tham chiếu của điện giải	Điện cực tham chiếu của điện giải. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Chiếc	6
75	Điện cực điện giải Clo	Điện cực điện giải Clo. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Chiếc	6

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
76	Điện cực điện giải Kali	Điện cực điện giải Kali. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Chiếc	6
77	Điện cực điện giải Natri	Điện cực điện giải Natri. 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. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Hộp	4
79	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Kẽm	Chất chuẩn xét nghiệm định lượng Kẽm. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	400
80	Hóa chất xét nghiệm G6-PDH	Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ G6-PDH. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Hộp	3
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.	mL	3
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.	mL	3
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.	mL	100
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.	mL	100
85	Cóng ủ và đo quang hỗn hợp phản ứng 1	Sử dụng cho máy phân tích cobas c 311 để ủ và đo quang hỗn hợp phản ứng. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Cái	6
86	Cóng ủ và đo quang hỗn hợp phản ứng 2	Sử dụng cho máy phân tích sinh hoá để ủ và đo quang hỗn hợp phản ứng. Đạt tối thiểu tiêu chuẩn ISO 13485.	Cái	16
II. Hóa chất sử dụng cho máy xét nghiệm khí máu GEM PREMIER 3000				
87	Hộp CARTRIDE đo nồng độ các khí trong máu động mạch	Cartridge xét nghiệm khí máu, điện giải, chuyển hóa, xét nghiệm các thông số: pH, pO ₂ , pCO ₂ , Hct, Na ⁺ , K ⁺ , Ca ⁺⁺ , Glucose và Lactate có tích hợp quản lý chất lượng IQM. Tương thích sử dụng cho máy phân tích khí máu GEM PREMIER 3000. Cartridge bao gồm: hóa chất ,dung dịch chuẩn, tất cả cảm biến, kim hút, dây bơm, túi chứa thải tích hợp trong một khối. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	Test	4.500
III. Hóa chất, vật tư dùng cho máy xét nghiệm nước tiểu 10 thông số URISYS 1100 Roche				
88	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. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Test	48.000
89	Que chuẩn nước tiểu	Que chuẩn dùng cho máy nước tiểu 10 thông số. Tối thiểu đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Test	50

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./.

Nơi nhận:

- Nt; SYTON (đăng tài)
- Lưu: VT, KHTH.

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 tên 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 hành kết quả phân loại/ số đăng ký lưu hành/ Số giấy phép nhập khẩu (Đổi với mặt hàng là TBYT)	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)
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))