

Thanh Hà, ngày 28 tháng 6 năm 2024

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Trung tâm Y tế huyện Thanh Hà có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu: Mua hóa chất, vật tư y tế lần 1 năm 2024 cho Trung tâm Y tế huyện Thanh Hà 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 huyện Thanh Hà
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:

- Người nhận:

1) Bà Nguyễn Thị Mai - Trưởng khoa Dược - Trang thiết bị - Vật tư y tế
Điện thoại: 098 5599616

2) Ông Đỗ Văn Đức - Phó trưởng phòng Kế toán - Tài chính
Điện thoại: 098 8366486

- Email: kduocbvth@gmail.com

3. Cách thức tiếp nhận báo giá: Nhận qua email theo địa chỉ trên, bản có dấu đỏ được gửi về địa chỉ: Trung tâm Y tế huyện Thanh Hà, 209 Trần Nhân Tông, thị trấn Thanh Hà, Hải Dương.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ ngày 29 tháng 6 năm 2024 đến trước 17 giờ ngày 08 tháng 7 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 08 tháng 7 năm 2024.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

- Danh mục hàng hóa

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
I	Hóa chất, vật tư tương thích cho máy sinh hóa tự động 400 test/giờ			
1	Thuốc thử định lượng Albumin	Dùng trong xét nghiệm Albumin R1: Succinate buffer, pH 4.2 75 mmol/l Bromcresol green 0.15 mmo/l Brij 35 7 ml/l Detergents and stabilizers > 0.1% Bảo quản thuốc thử ở 2-8°C.	Hộp	4

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
2	Thuốc thử định lượng Bilirubin Direct	Dùng trong xét nghiệm Bilirubin Direct-DC R1: Citrate Buffer (pH 2.9) 0.1 mol/L Detergent R2: Phosphate buffer (pH 7.0) 10 mmol/L Sodium metavanadate 4 mmol/L Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	4
3	Thuốc thử định lượng Bilirubin Total	Dùng trong xét nghiệm Bilirubin Total R1: Citrate Buffer (pH 2.9) 0.1 mol/L Detergent R2: Phosphate buffer (pH 7.0) 10 mmol/L Sodium metavanadate 4 mmol/L Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	4
4	Thuốc thử định lượng Creatinine	Dùng trong xét nghiệm Creatinine Jaffe R1: Sodium hydroxide 0.20 mol/l R2: Picric acid 25 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	60
5	Thuốc thử định lượng Cholesterol	Dùng trong xét nghiệm CHOLESTEROL R1: Pipes buffer, pH 6.9 90 mmol/l Phenol 26 mmol/l Cholesterol oxidase 200 U/l Cholesterol esterase 300 U/l Peroxidase 1250 U/l 4-Aminoantipyrine 0.4 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	65
6	Thuốc thử định lượng Glucose	Dùng trong xét nghiệm Glucose-GOD PAP 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 Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	75
7	Thuốc thử định lượng GOT/AST	Dùng trong xét nghiệm GOT(ASAT) IFCC 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 Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	65

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
8	Thuốc thử định lượng GPT/ALT	Dùng trong xét nghiệm GPT(ALAT) IFCCR1: 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 Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	65
9	Thuốc thử định lượng Total Protein	Dùng trong xét nghiệm Protein total Potassium iodide 30 mmol/l Potassium sodium tartrate 32 mmol/l Copper sulphate 18 mmol/l Sodium hydroxide 200 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	4
10	Thuốc thử định lượng Triglycerides	Dùng trong xét nghiệm Triglycerides Pipes buffer pH 7.8 50 mmol/l p-Chlorophenol 2 mmol/l Lipoprotein lipase 150000 U/l Glycerokinase 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 Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	65
11	Thuốc thử định lượng Urea	Dùng trong xét nghiệm Urea-UV R1: TRIS buffer pH 7.8 50 mmol/l GLDH ≥ 0.80 U/l Urease ≥ 12 U/ml R2: TRIS buffer pH 9.6 100 mmol/l 2-oxoglutarate 8.3 mmol/l NADH ≥ 0.23 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	60
12	Thuốc thử định lượng Acid Uric	Dùng trong xét nghiệm Uric Acid R1: Phosphate buffer pH 7.4 50 mmol/l DHBSA 7 mmol/l Preservative (*3,5-Dichloro-2-hydroxybenzenesulfonic acid) R2: Uricase 6kU/l POD 5 kU/l Aminoantipyrine 1 mmol/l Preservative Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	10

ĐỊNH TÂM
 Y TẾ
 HUYỆN
 THÀNH

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
13	Thuốc thử định lượng Calcium	Thành phần: Arsenazo III 0.10 mmol/l Phosphate buffer (pH 7,8 ± 0,1) 50 mmol/l Measuring range (phạm vi đo): 0.6 – 16 mg/dl	Hộp	2
14	Dung dịch rửa máy sinh hóa	Dung dịch rửa máy xét nghiệm sinh hóaSequestering agent content (alkalimetric) 8.5-10.0%Density (d 20°C/4°C) 1.05-1.09Free alkali (as NaOH) 1.5-2.5 %Phosphate (PO4) 0.002 %	Can	66
15	Thuốc thử định lượng HDL-Direct	Dùng trong xét nghiệm HDL-Direct R1: Good's buffer, pH 7.0 100 mmol/l Cholesterol oxidase >0.8 KU/l Cholesterol esterase >1.0 KU/l Catalase >500 KU/l HDCBS 0.5 mmol/l R2: Peroxidase 30 KU/l 4-Aminoantipyrine 4 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	90
16	Thuốc thử định lượng LDL-Direct	Dùng trong xét nghiệm LDL-Direct R1: Good's buffer, pH 7,0 50 mmol/l Cholesterol oxidase 500 U/l Cholesterol esterase 600 U/l Catalase 600 KU/l Ascorbate oxidase 3 KU/l TOOS 2 mmol/l R2: Peroxidase 4 KU/l 4-Aminoantipyrine 4 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Hộp	90
17	Thuốc thử định lượng GGT	Dùng trong xét nghiệm g-GT IFCC R1: Tris Glycylglycin buffer pH 8.25 100 mmol/l R2: L-γ-Glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 2.9 mmol/l Bảo quản thuốc thử ở 2-8°C.	Hộp	6
18	Dung dịch hiệu chuẩn cho máy xét nghiệm sinh hóa	Dùng trong xét nghiệm Calib Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Lọ	18
19	Dung dịch QC máy sinh hóa dải thấp	Dùng trong xét nghiệm QC dải thấp Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Lọ	18
20	Dung dịch QC máy sinh hóa dải cao	Dùng trong xét nghiệm QC dải cao Bảo quản thuốc thử ở 2-8 °C.	Lọ	33

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
21	Thuốc thử định lượng CRP	Dung dịch đệm: + Hỗn hợp nước muối phốt-phát (pH 7,43) + Polyethylene glycol ≥40 g/l + Sodium azide (<0,1%) Kháng thể: + Hỗn hợp nước muối phốt-phát (pH 7,43) + Biến thể CRP của dê đa nhân + Sodium azide (<0,1%).	Hộp	15
22	Hóa chất kiểm tra thông số CRP ở mức thấp	Dùng để kiểm tra giá trị mức thấp thông số xét nghiệm CRP	Hộp	3
23	Hóa chất kiểm tra thông số CRP ở mức cao	Dùng để kiểm tra giá trị mức cao thông số xét nghiệm CRP	Hộp	3
24	Chất chuẩn thông số xét nghiệm CRP	Dung dịch pha loãng của huyết tương người và dịch màng phổi chứa hàm lượng CRP cao với dung dịch muối đệm phosphate	Hộp	3
25	Chất chuẩn thông số xét nghiệm ASO	Thành phần: được điều chế từ huyết thanh người chứa nồng độ ASO cao với dung dịch muối đệm phosphate chứa albumin huyết thanh bò.	Hộp	1
26	Thuốc thử định lượng ASO	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ANTISTREPTOLYSIN (O) (ASO)	Hộp	3
27	Hóa chất kiểm tra thông số ASO	Kiểm tra thông số xét nghiệm ASO.	Hộp	1
II Hóa chất, vật tư tương thích cho máy sinh hóa tự động công suất 600 test/giờ				
28	Thuốc thử định lượng Albumin	- Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: succinate buffer 100 mM pH4.2, bromochresol xanh 0.2 mM, chất hoạt tính bề mặt. - Tuyến tính lên tới 6g/dl. - Giới hạn phát hiện là 0.01g/dl.	Hộp	2
29	Thuốc thử định lượng Total Bilirubin	- Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần R1 : axit hydrochloric 0.1M, chất hoạt tính bề mặt. - Thành phần R2: hydrochloric Acid 0.1M; 3,5-dichlorophenyl diazonium salt 2mM, chất hoạt tính bề mặt, chất ổn định không phản ứng. - Tuyến tính lên tới 20 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 0.046 mg/dl.	Hộp	2

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
30	Thuốc thử định lượng Direct Bilirubin	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần R1 : sodium chloride 0.26 M, EDTA 0.1 mM. - Thành phần R2: EDTA 0.1mM, diazotized 2,4-dichloroaniline 0.1mM, axit hydrochloric 0.18M, -Tuyến tính lên tới 13 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 0.039 mg/dl. 	Hộp	2
31	Thuốc thử định lượng Calcium	<ul style="list-style-type: none"> - Thành phần: arsenazo(III) 0.2mM, chất đệm của Good 50mM ở độ pH 6.8, chất ổn định. - Bảo quản: 15-25 độ C. -Tuyến tính lên tới 20 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 0.2 mg/dl. 	Hộp	2
32	Thuốc thử định lượng Cholesterol	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: Good's buffer pH 7.20, sodium cholate 8mM, CHE 400U/l, CHOD ≥200 U/l, POD ≥500 U/l, 4-AAP 0.6 mM, 4-chlorophenol 2 mM -Tuyến tính lên tới 700 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl. 	Hộp	40
33	Thuốc thử định lượng Creatinine	<ul style="list-style-type: none"> - Thành phần: axit picric 14mM, NaOH 0.18 M, natri tetraborat 10mM, Chất hoạt tính bê mặt- Bảo quản: 15-25 độ C.-Tuyến tính lên tới 20 mg/dl- Giới hạn phát hiện là 0.2 mg/dl. 	Hộp	40
34	Thuốc thử định lượng Glucose	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: phosphate buffer pH 6.50 220 mM, GOD ≥ 15000 U/l, POD ≥ 500 U/l, 4-AAP 1mM, phenol 10 mM, hoạt chất bê mặt -Tuyến tính lên tới 500 mg/dl - Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl. 	Hộp	45
35	Thuốc thử định lượng Got/Ast	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: tris buffer 80 mM pH 7.65, L-aspartate 240mM, 2-Oxoglutarate 12mM, NADH 0.18 mM, MHD ≥ 600U/l, LDH ≥ 900U/l - Tuyến tính lên tới 440 U/l - Giới hạn phát hiện là 0.463 U/l 	Hộp	42
36	Thuốc thử định lượng Gpt/Alt	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần : Tris buffer 100 mM pH 7.15. L-Alanine 500 mM, 2-Oxoglutarate 15 mM, NADH 0.18 mM, LDH ≥ 1700 U/l -Tuyến tính lên tới 440 U/l - Giới hạn phát hiện là 0.169 U/l. 	Hộp	42

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
37	Thuốc thử định lượng Gamma GT	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: Tris buffer 100mM pH 8.25, glycylglycine 100mM, L-Glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 4mM, - Tuyến tính lên tới 800 U/l. - Giới hạn phát hiện là 2 U/l. 	Hộp	2
38	Thuốc thử định lượng Hdl – Direct	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần R1: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/l, 4-aminoantipyrine 0.9 mmol/l, POD 2400 U/l, ascorbate oxidaza 2700 U/l và kháng thể kháng lipoprotein người, hỗn hợp 5-chloro-2-methyl-2-H-isothiazol-3-one [EC số 247-500-7] và 2-methyl-2-H-isothiazol-3-one [EC số 220-239-6] (3:1) ở nồng độ 0.0015-0.06% - Thành phần R2: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/l, cholesterol esteraza 4000 U/l, cholesterol oxidase 20000 U/l và F-DAOS 0.8 mmol/l - Tuyến tính lên tới 220 mg/dl - Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl 	Hộp	30
39	Thuốc thử định lượng Ldl – Direct	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C.- Thành phần R1 : 25mmol/l chất đậm Good, pH 6.8 bao gồm cholesterol esterase 5kU/l , cholesterol oxidase 5kU/l , HDAOS 0.64 mM và catalase 1 MU/l .- Thành phần R2 : 25 mmol/l đậm Good, pH 7.0 bao gồm 4-aminoantipyrine 3.4mM , POD 20 kU/l và chất ổn định không phản ứng.-Tuyến tính lên tới 400 mg/dl.- Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl. 	Hộp	60
40	Thuốc thử định lượng HbA1c	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần R1: Latex suspension, chất ổn định và chất bảo quản. - Thành phần R2: Kháng thể Anti-HbA1c, chất ổn định và chất bảo quản. 	Hộp	3
41	Hóa chất chuẩn HbA1c	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: máu người pha với chất ổn định và chất bảo quản 	Hộp	1
42	Hóa chất QC HbA1c	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: máu người pha với chất ổn định và chất bảo quản 	Hộp	1

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
43	Hóa chất định lượng CRP	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần R1 : Chất đệm pH 7.50, PEG ≥ 2%, chất ổn định và chất bảo quản.. - Thành phần R2: kháng thể CRP người (Anti-human CRP antibody) ≥ 2%, chất cân bằng và chất bảo quản. - Giới hạn phát hiện là 1.0 mg/l 	Hộp	3
44	Hóa chất chuẩn CRP	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: chất ổn định, sodium azide (< 0,1%) như chất bảo quản và CRP người. 	Hộp	1
45	Hóa chất kiểm tra CRP mức 1	<p>Huyết thanh kiểm soát chất lượng đông khô dựa trên huyết thanh người với nồng độ/ hoạt động ở dài thường.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. 	Lọ	1
46	Hóa chất kiểm tra CRP mức 2	<p>Huyết thanh kiểm soát chất lượng đông khô dựa trên huyết thanh người với nồng độ/ hoạt động ở dài bệnh lý.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. 	Lọ	1
47	Thuốc thử định lượng Protein Total	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: Đồng Sunfat 6 mM, sodium-potassium tartrate 21 mM, potassium iodide 6 mM, NaOH 0.75 M. - Tuyến tính lên tới 12 g/dl. - Giới hạn phát hiện là 0.1 g/dl 	Hộp	2
48	Thuốc thử định lượng Triglycerides	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C.- Thành phần: chất đệm Good pH 6.80, ATP 2mM, GK > 300 U/l, POD >1000 U/l, LPL >1000 U/l, GPO > 2000 U/l, TOPS 3mM, 4-AAP 0,3 mM, chất hoạt tính bê mặt và chất ổn định.-Tuyến tính lên tới 1000 mg/dl.- Giới hạn phát hiện là 0.69 mg/dl. 	Hộp	40
49	Thuốc thử định lượng Urea	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần: chất đệm CAPSO 8mM pH 7.60, 2-oxoglutarate 7,5 mM, Urease >8 kU/l, GLDH >800 U/l, NADH 0.25 mM, chất ổn định. - Tuyến tính lên tới 300 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl. 	Hộp	40

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
50	Thuốc thử định lượng Uric Acid	<ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. - Thành phần R1: chất đệm phosphate pH 7.0 100mM, TOOS 0.38 mM, ascorbate axidase \geq 1000 U/l, chất hoạt tính bề mặt. - Thành phần R2: chất đệm Good pH 7.7 50mM, 4-aminoantipy-rine 1.5 mM, uricase \geq 450 U/l, POD \geq 1000 U/l, chất hoạt tính bề mặt. - Tuyến tính lên tới 35 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 0.06 mg/dl. 	Hộp	5
51	Huyết thanh kiểm soát chất lượng các xét nghiệm (QC) dài thấp	<p>Huyết thanh kiểm soát chất lượng (QC) dựa trên huyết thanh người với nồng độ/ hoạt động ở dài thường.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. 	Lọ	30
52	Huyết thanh kiểm soát chất lượng các xét nghiệm (QC) dài cao	<p>Huyết thanh kiểm soát chất lượng (QC) dựa trên huyết thanh người với nồng độ/ hoạt động ở dài bệnh lý.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. 	Lọ	30
53	Huyết thanh hiệu chuẩn đa thông số	<p>Huyết thanh nguồn gốc từ người dùng để hiệu chuẩn đa thông số.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Bảo quản: 2-8 độ C. 	Lọ	15
54	Dung dịch rửa máy Alkaline detergent	<p>Thành phần: Sodium hydroxide và chất hoạt tính bề mặt. Bảo quản 10-35 độ C</p>	Chai	30
55	Bóng đèn halogen dùng cho máy phân tích sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Công suất: 12V-20W - Sử dụng cho máy phân tích sinh hóa 	Cái	5
56	Cuvette dùng cho máy phân tích sinh hóa (bộ 6 cái, tổng 120 vị trí)	Chất liệu nhựa, tổng 120 vị trí.	Bộ	3
III	Hóa chất, vật tư tương thích cho máy xét nghiệm huyết học 18 thông số			
57	Dung dịch pha loãng dùng cho máy phân tích huyết học	<p>Thành phần hoạt chất: Sodiumchloride <0.9% Potassium chloride <0.06% Buffer <0.3% Preservative <0.1%</p>	Can	80
58	Dung dịch ly giải dùng cho máy phân tích huyết học	<p>Thành phần hoạt chất: Detergent <4.0%</p>	Chai	50
59	Dung dịch rửa dùng cho máy phân tích huyết học	<p>Thành phần hoạt chất:Detergent <0.5% Sodium chloride <1.0% Buffer <0.3% Preservative <0.2%</p>	Hộp	15
60	Dung dịch rửa đậm đặc dùng cho máy huyết học	<p>Thành phần hoạt chất: Sodium hypochlorite <8.0% Sodium hydrate <2.0%</p>	Hộp	13



STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
61	Chất nội kiểm huyết học 3 mức	Nội kiểm cho máy huyết học 3 thành phần, 3 mức Tháp – Trung - Cao	Bộ	13
IV	Hóa chất, vật tư tương thích cho máy xét nghiệm huyết học 19 thông số			
62	Dung dịch pha loãng dùng cho máy phân tích huyết học	Thành phần hoạt chất: Sodium chloride <0.9% Potassium chloride <0.06% Buffer <0.3% Preservative <0.1%	Hộp	20
63	Dung dịch rửa đậm đặc dùng cho máy huyết học	Thành phần hoạt chất: Detergent <0.5% Sodium chloride <0.9% Sodium sulfate <0.9% Buffer <0.3% Preservative <0.2%	Can	15
64	Dung dịch ly giải dùng cho máy phân tích huyết học	Thành phần hoạt chất: Detergent <4.0%	Chai	10
V	Hóa chất, vật tư tương thích cho máy xét nghiệm huyết học 28 thông số			
65	Dung dịch đếm hồng cầu	Công dụng: dung dịch đo nồng độ huyết sắc tố Bảo quản: ở 2 - 30 độ C Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 60 ngày Thành phần: Sodium Lauryl Sulfate 1.7 g/l	Hộp	15
66	Dung dịch pha loãng	Công dụng: sử dụng để đo số lượng, kích thước hồng cầu và tiểu cầu Bảo quản: 2 - 35 độ C Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 60 ngày Thành phần: Sodium chloride 0.7%; Tris buffer 0.2%; EDTA-2K 0.02%	Thùng	40
67	Dung dịch ly giải tế bào	Công dụng: sử dụng để đếm số lượng các loại bạch cầu: neutrophils, lymphocytes, eosinophils, monocytes Bảo quản: 2 - 35 độ C Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 90 ngày Thành phần: Organic quaternary ammonium salts 0.07%; Nonionic surfactant 0.17%	Thùng	10

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
68	Dung dịch nhuộm tế bào	Công dụng: sử dụng để nhuộm nhân tế bào bạch cầu nhằm phân biệt 4 loại bạch cầu Bảo quản: 2 - 35 độ C Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 90 ngày Thành phần: Polymethine 0.002%; methanol 3.0%; Ethylene Glycol 96.9%	Hộp	6
69	Dung dịch rửa máy	Công dụng: dung dịch kiềm mạnh dùng để rửa hệ thống Bảo quản: 1 - 30 độ C, nơi tối, tránh ánh sáng mặt trời trực tiếp Thành phần: Sodium Hypochlorite (có chứa clo ty lẻ 5,0%)	Hộp	5
70	Chất kiềm chuẩn mức 1	Thành phần: bao gồm tế bào hồng cầu, bạch cầu và tiểu cầu ở người được giữ ổn định trong môi trường có chất bảo quản. Bảo quản: 2 - 8 độ C	Lọ	6
71	Chất kiềm chuẩn mức 2	Thành phần: bao gồm tế bào hồng cầu, bạch cầu và tiểu cầu ở người được giữ ổn định trong môi trường có chất bảo quản. Bảo quản: 2 - 8 độ C	Lọ	6
72	Chất kiềm chuẩn mức 3	Thành phần: bao gồm tế bào hồng cầu, bạch cầu và tiểu cầu ở người được giữ ổn định trong môi trường có chất bảo quản. Bảo quản: 2 - 8 độ C	Lọ	6
VI Hóa chất tương thích cho máy xét nghiệm huyết học tự động 21 thông số				
73	Dung dịch pha loãng dùng cho máy xét nghiệm	Thành phần chính: Sodium chloride 5%, Sodium sulfate 1%, Boric Acid Buffer 0.5%.	Chai	40
74	IVD ly giải hồng cầu trong xét nghiệm	Thành phần chính: Sodium Chloride 4,1g/L, Cationic Surfactant 8,5g/L .	Chai	20
75	IVD nước rửa trong xét nghiệm	Thành phần chính: Sodium Hypochlorite 5%.	Chai	20
76	Hóa chất kiềm chuẩn dùng cho máy phân tích	Dùng để kiểm chuẩn máy xét nghiệm 3 thành phần Bạch cầu.	Lọ	1
77	IVD nước rửa trong xét nghiệm	Thành phần chính: Sodium Hypochlorite. pH: 12.30 ± 0.30 ở nhiệt độ $(25\pm1)^\circ\text{C}$.	Chai	2
VII Hóa chất tương thích cho máy xét nghiệm miễn dịch sử dụng kỹ thuật huỳnh quang, liên kết enzyme công suất 50 test/giờ				

G TẾ
 YÊN
 NH HÀ

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
78	Bộ thuốc thử định lượng TSH	Xét nghiệm định lượng hormon kích thích tuyến giáp (TSH – Thyroid-stimulating hormone).	Test	2.400
79	Bộ thuốc thử định lượng FT4	Xét nghiệm định lượng thyroxine tự do (FT4) sử dụng kỹ thuật phân tích huỳnh quang liên kết enzyme.	Test	2.400
80	Bộ thuốc thử định lượng FT3	Xét nghiệm định lượng triiodothyronine tự do (FT3) sử dụng kỹ thuật phân tích huỳnh quang liên kết với Enzyme.	Test	2.400
81	Bộ thuốc thử định lượng Beta - HCG	Xét nghiệm định lượng hormon Chorionic Gonadotropin người trong huyết thanh hoặc huyết tương người.	Test	600
82	Bộ thuốc thử định lượng Troponin I	Xét nghiệm định lượng Troponin I tim sử dụng kỹ thuật xét nghiệm huỳnh quang liên kết enzyme.	Test	1.800
VIII	Hóa chất tương thích cho máy xét nghiệm đông máu tự động 52 test/giờ			
83	Thuốc thử định lượng PT	Thromboplastin đông khô. ISI ~1.0. Dung dịch hòa tan có chứa canxi, hexahydrat niken sunfat nồng độ < 0,1%, natri azide nồng độ < 1 g/l.	Hộp	8
84	Thuốc thử định lượng APTT	Cephalin platelet substitute), được chuẩn bị từ mô não thỏ theo Bell và Alton, dạng đông khô. Dung dịch đậm huyền phù của kaolin (5mg kaolin/1ml).	Hộp	5
85	Thuốc thử định lượng Fib	Calcium thrombin nồng độ 100 NIH/ml dạng lỏng.	Hộp	5
86	Thuốc thử định lượng TT	Calcium thrombin nồng độ 1.5 NIH unit/ml dạng đông khô	Hộp	20
87	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm đông máu	Huyết tương người bình thường và không bình thường có citrated dạng đông khô; gồm hai mức nồng độ khác nhau của các chỉ số: PT, đông máu thường quy (aPTT, TT, Fibrinogen), yếu tố II, yếu tố VII, yếu tố X, Antithrombin.	Hộp	1
88	Hóa chất pha loãng dùng cho xét nghiệm đông máu	Dung dịch chứa sodium azide, pH ~ 7.35.	Hộp	1
89	Hóa chất Canxi	Dung dịch CaCl2 nồng độ 0.025 M	Hộp	1
90	Dung dịch rửa máy dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Thành phần gồm nước, chất chống nấm họ ether glycol.	Hộp	1
91	Dung dịch rửa kim dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Dung dịch chứa potassium hydroxide nồng độ < 1%.	Hộp	1

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
92	Cóng phản ứng dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Cuvette bằng nhựa dùng một lần, có bì làm bằng thép không gỉ bên trong. 220 cái/cuộn	Thùng	6
IX	Hóa chất tương thích cho máy xét nghiệm HbA1C tự động			
93	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HbA1c	Phương pháp xét nghiệm miễn dịch huỳnh quang Loại mẫu: Máu toàn phần Dải phân tích: 4~14.5%	Test	2000
X	Hóa chất tương thích cho máy xét nghiệm HbA1C tự động			
94	Bộ thuốc thử định lượng HbA1C	- Glycine buffer 20mmol/L - Latex 0.13%(w/v) - Glycine buffer - Stabilizers 0.08 mg/dL - Hóa chất ly giải hồng cầu	Test	7350
95	Hóa chất kiểm chuẩn HbA1C mức 1 và 2	Dùng để kiểm chuẩn cho máy xét nghiệm HbA1C	Hộp	6
XI	Hóa chất tương thích cho máy xét nghiệm nước tiểu 10 thông số			
96	Que thử nước tiểu 10 thông số	- Các chỉ số đo: Glucose, Bilirubin, Ketone, pH, Blood, Protein, Nitrite, Urobilinogen, Leukocyte, SG. - Dải đo của các chỉ số: Protein: 15-30mg/dL albumin Blood: 0.015-0.062mg/dL hemoglobin Leukocyte: 5-15 Nitrite: 0.06-0.1mg/dL nitrite ion Glucose: 75-125mg/dL Ketone: 5-10mg/dL acetoacetic acid pH: 4.6- 8.0 SG: 1.001-1.035 Bilirubin: 0.4-0.8mg/dL Urobilinogen: 0.2EU/dL - Trên thanh thử có miếng dán (ID band) có tác dụng kích hoạt kiểm tra tự động .	Test	30.000
XII	Phim Xquang kỹ thuật số			
97	Phim X- Quang laser khô(8x10 inch - 20x25 cm)	Phim khô laser cỡ 20x25 cm tương thích máy in phim khô laser Fujifilm, sử dụng công nghệ Eco Dry thân thiện môi trường, phim gồm 4 lớp: lớp bảo vệ, lớp nhạy sáng, lớp phim, lớp bảo vệ. Mật độ tối đa 3.3	Tờ	16.500

HAI
DUONG

STT	Danh mục hàng hóa	Mô tả hàng hóa (thông số kỹ thuật)	Đơn vị tính	Khối lượng
98	Phim X- Quang laser khô (10x12 inch - 25x30 cm)	Phim khô laser cỡ 25x30 cm tương thích máy in phim khô laser Fujifilm, sử dụng công nghệ Eco Dry thân thiện môi trường, phim gồm 4 lớp: lớp bảo vệ, lớp nhạy sáng, lớp phim, lớp bảo vệ. Mật độ tối đa 3.3	Tờ	16.500
99	Phim X- Quang laser khô (14x17 inch - 35x43cm)	Phim khô laser cỡ 35x43 cm tương thích máy in phim khô laser Fujifilm, sử dụng công nghệ Eco Dry thân thiện môi trường, phim gồm 4 lớp: lớp bảo vệ, lớp nhạy sáng, lớp phim, lớp bảo vệ. Mật độ tối đa 3.3	Tờ	6.000
100	Phim X- Quang laser khô (8x10 inch - 20x25 cm)	Công nghệ in phim khô kỹ thuật số trực tiếp, phù hợp máy in Drystar - Lớp muối bạc nhiệt, không nhạy sáng, đảm bảo sương mù thấp và độ tương phản cao. - Phim được tạo ra trên nền PET có độ dày 168µm - Độ đậm quang học ≥3.2 - Thay phim lô sáng	Tờ	10.000

2. Địa điểm giao hàng: Trung tâm Y tế huyện Thanh Hà.
3. Thời gian giao hàng, thời gian thực hiện hợp đồng, bàn giao, nghiệm thu, thanh lý hợp đồng và chế độ thanh toán thực hiện theo quy định của Luật đấu thầu, Luật dân sự cho từng gói thầu.
4. Các thông tin khác: Quý công ty vui lòng gửi Báo giá theo biểu mẫu gửi kèm yêu cầu báo giá này và các tài liệu liên quan đến sản phẩm (*nếu có*)./.

Nơi nhận:

- Như điều 3;
- Lưu: VT, KD, KT.



PHÓ GIÁM ĐỐC
BSCKI. *Bùi Văn Trường*

LÃNH ĐẠO ĐƠN VỊ

BÁO GIÁ

Kính gửi: Trung tâm Y tế huyện Thanh Hà

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Trung tâm Y tế huyện Thanh Hà, chúng tôi báo giá các hóa chất, vật tư y tế như sau:

1. Báo giá

STT (Yêu cầu báo giá)	Danh mục hang hóa	Tên thương mại	Ký, mă, nhãn hiệu	Mã HS	Hãng SX/ Xuất xứ	Quy cách đóng gói	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
1											
...											

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của hóa chất, vật tư y tế (nếu có))

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày 08 tháng 7 năm 2024.

3. Chúng tôi cam kết:

- Không đăng 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 hóa chất, vật tư 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 trên báo giá là trung thực.

....., ngàythángnăm ...

Đại diện hợp pháp của hàng sản xuất, nhà cung cấp
(ký tên, đóng dấu)

