

Số: 122/TB-BV

Minh Hoá, ngày 24 tháng 02 năm 2025

THÔNG BÁO MỜI BÁO GIÁ

Kính gửi: Các đơn vị cung ứng hóa chất, sinh phẩm xét nghiệm

Bệnh viện đa khoa huyện Minh Hoá đang có nhu cầu mua sắm hóa chất, phục vụ công tác khám, chữa bệnh. Nay, thông báo đến các đơn vị có đủ năng lực và kinh nghiệm đáp ứng yêu cầu tham gia gửi báo giá hàng hóa mua sắm như sau:

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện đa khoa huyện Minh Hoá
2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Cao Thị Hải Hâu SĐT: 0814. 722.630

Nhận báo giá qua đường bưu điện, địa chỉ: Khoa Dược - VTTBYT, Bệnh viện đa khoa huyện Minh Hóa, Tổ dân phố 7, thị trấn Quy Đạt, huyện Minh Hóa, tỉnh Quảng Bình.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 08h ngày 24 tháng 02 năm 2025 đến trước 17h 00’ ngày 06 tháng 3 năm 2025
- Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.
5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: 90 ngày, kể từ ngày 05 tháng 3 năm 2025.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

1. Danh mục hóa chất xét nghiệm.

TT	Danh mục hóa chất, sinh phẩm	Mô tả yêu cầu về các thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng mua
I. Hóa chất máy AU480					
1	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hóa mức 1	Vật liệu kiểm soát dạng đông khô dựa trên huyết tương người, đã được khử fibrin, sử dụng đo các chỉ số sinh hóa sau: 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. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Lọ 5ml	Lọ	5

TT	Danh mục hóa chất, sinh phẩm	Mô tả yêu cầu về các thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng mua
2	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hóa mức 2	Vật liệu kiểm soát dạng khô dựa trên huyết tương người, đã được khử fibrin, sử dụng đo các chỉ số sinh hóa sau: 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. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485	Lọ 5ml	Lọ	5
3	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hoá	Chất hiệu chuẩn dạng đông khô dựa trên huyết thanh người. Được sử dụng để hiệu chuẩn các chỉ số sinh hóa: 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, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate Inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zinc. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485	Lọ 5ml	Lọ	11
4	Thuốc thử xét nghiệm định lượng C - reactive protein (CRP)	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	R1: 2 x 25 ml; R2: 2x5ml	Hộp	14

TT	Danh mục hóa chất, sinh phẩm	Mô tả yêu cầu về các thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng mua
II. Hóa chất, vật tư máy sinh hóa Pro M					
5	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng các thông số sinh hóa	Hoá chất kiểm chuẩn cho kết quả xét nghiệm bình thường cho các xét nghiệm hóa sinh liệt kê trong bảng giá trị đi kèm; * Thành phần gồm: - Huyết thanh người đông khô có sử dụng các chất phụ gia hóa học/sinh học. - Nồng độ của từng chất phân tích để kiểm tra cụ thể theo từng lô. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	10 x 5 ml	Lọ	6
6	Cuvette Rings HumaClot Pro	Cuvet dùng cho máy xét nghiệm đông máu tự động HumaClot Pro	6x10x32/hộp	Hộp	2
III. Test xét nghiệm					
7	Xét nghiệm nhanh tìm kháng nguyên Dengue NS1 chẩn đoán sớm sốt xuất huyết	Định tính kháng nguyên dengue virus NS1 ở trong huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần của người. Độ nhạy: 99.04% Độ đặc hiệu: 100% Độ chính xác: 99.60% Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485	25 test/ hộp	Test	2.400
Tổng cộng		07 khoản			

2. Địa điểm cung cấp, giao hàng: Bệnh viện đa khoa huyện Minh Hoá

3. Thời gian giao hàng dự kiến: Quý I năm 2025.

4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng: Bệnh viện thanh toán bằng chuyển khoản khi nhà thầu trúng thầu cung cấp đầy đủ số lượng hàng hóa và đầy đủ các chứng từ: biên bản giao nhận hàng hóa, biên bản nghiệm thu thanh lý hợp đồng.

Trân trọng!

GIÁM ĐỐC



Đinh Thanh Giáo

Mẫu báo giá BÁO GIÁ⁽¹⁾

Kính gửi: Bệnh viện đa khoa huyện Minh Hóa

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	Ký hiệu/ model	Thông số kỹ thuật	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Mã HS	Phân Loại	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật 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⁽¹²⁾

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))