

Số: /TM-BVĐK

Quảng Trị, ngày 04 tháng 10 năm 2024

THƯ MỜI BÁO GIÁ

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

Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Trị 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 sắm hóa chất, vật tư dùng trong xét nghiệm và sinh phẩm y tế phục vụ công tác khám chữa bệnh 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 Đa khoa tỉnh Quảng Trị
- Địa chỉ: 266 Hùng Vương, Phường Đông Lương, TP. Đông Hà, Quảng Trị

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:

- Nguyễn Thị Hương, số điện thoại: 0946 280 185
- Email: nguyenthihuong281@gmail.com

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp qua đường công văn
- Địa chỉ nhận: Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Trị, địa chỉ: 266 Hùng Vương, P.Đông Lương, TP.Đông Hà, tỉnh Quảng Trị

Gửi kèm file báo giá bản pdf và excel về địa chỉ email: nguyenthihuong281@gmail.com.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá:

- Từ ngày 04 tháng 10 năm 2024 đến trước 17h ngày 14 tháng 10 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 14 tháng 10 năm 2024.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

1. Danh mục hàng hóa: theo danh mục đính kèm

2. Địa điểm giao hàng: Tầng 1 - Khu nhà G - Khoa Dược - Bệnh viện đa khoa tỉnh Quảng Trị.

3. Thời gian giao hàng dự kiến: trong vòng 5-7 ngày sau khi nhận được dự trù.

4. Công ty 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.

- Đơn vị cung cấp báo giá chịu trách nhiệm cung cấp thông tin về giá của hàng hóa, dịch vụ phù hợp với khả năng cung cấp của mình và phải bảo đảm việc cung cấp báo giá không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá hoặc nâng khống giá.

- Những thông tin nêu trong báo giá là trung thực.

5. Các yêu cầu khác: Các hãng sản xuất, nhà cung cấp đính kèm tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật theo yêu cầu của bệnh viện nêu trong danh mục và gửi kèm các tài liệu liên quan của trang thiết bị y tế báo giá (nếu có).

Đề nghị các đơn vị/nhà cung cấp quan tâm có đủ năng lực, kinh nghiệm chào giá hàng hóa theo yêu cầu nêu trên.

Thư mời chào giá được đăng tải trên website của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Trị (<https://benhvientinh.quangtri.gov.vn/> hoặc <https://quangtrihospital.vn/>) và Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Ban Giám đốc (để b/c);
- Lưu: VT, K.Dược.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Lê Văn Lâm

Công ty:.....

Địa chỉ :.....

Điện thoại :.....

Mã số thuế:.....

BÁO GIÁ

Kính gửi: Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Trị

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Trị, chúng tôi Công ty..... báo giá cho các hàng hoá như sau:

| STT | Tên hàng hóa mời chào giá | Tên hàng hóa báo giá | Mã sản phẩm (nếu có) | Đơn vị tính | Quy cách | Đặc tính/Thông số kỹ thuật | Hãng và nước sản xuất | Hãng và nước chủ sở hữu | Số lượng | Đơn giá (gồm thuế VAT) (VNĐ) | Thành tiền (VNĐ) |
|-------------------|------------------------------|-------------------------|----------------------------|-------------------|-------------|----------------------------------|-----------------------------|-------------------------------|-------------|---------------------------------------|------------------------|
| | | | | | | | | | | | |
| | | | | | | | | | | | |
| Tổng cộng: | | khoản | | | | | | | | | |

Báo giá này có hiệu lực trong vòng: 90 ngày, kể từ ngày 14 tháng 10 năm 2024

Đơn giá trên đã bao gồm chi phí vận chuyển.

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.
- Không đang trong thời gian bị cấm tham dự thầu theo quyết định của người có thẩm quyền, Bộ trưởng, Thủ trưởng cơ quan ngang Bộ, cơ quan thuộc Chính phủ, cơ quan khác ở trung ương, Chủ tịch Ủy ban nhân dân cấp tỉnh quy định tại khoản 3 Điều 87 của Luật Đấu thầu. Không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự.
- Chịu trách nhiệm cung cấp thông tin về giá của hàng hóa, dịch vụ phù hợp với khả năng cung cấp của mình và phải bảo đảm việc cung cấp báo giá không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá hoặc nâng khống giá.
- Những thông tin nêu trong báo giá là trung thực.

....., ngày.... tháng....năm....

Đại diện hợp pháp của công ty

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))

**DANH MỤC HÓA CHẤT, VẬT TƯ DÙNG TRONG XÉT NGHIỆM VÀ SINH PHẨM Y TẾ
PHỤC VỤ CÔNG TÁC KHÁM CHỮA BỆNH CỦA BỆNH VIỆN ĐA KHOA TỈNH QUẢNG TRỊ**
(Đính kèm thư mời chào giá số: TM/BVĐK ngày 04/10/2024 của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Trị)

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|-------------------------------------------------------------|-------------|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 1 | Widal | Bộ/ lọ/hộp | Định tính và bán định lượng Salmonella trong huyết thanh người | 1 |
| 2 | Môi trường Plate Count Agar | Gam | | 500 |
| 3 | Dung dịch Phosphate Buffered Saline | ml | | 500 |
| 4 | Ống ly tâm 15ml | Cái/ống | | 100 |
| 5 | Que tăm bông lấy mẫu bệnh phẩm | Cái | Que tăm bông lấy mẫu bệnh phẩm cán cứng vô khuẩn đựng trong ống nhựa | 5.000 |
| 6 | Cốc đựng đằm | Cái | | 5.000 |
| 7 | Lam kính | Hộp | | 100 |
| 8 | Strongyloides IgG (Giun lợn) | Test | Độ nhạy: 100%, độ đặc hiệu 100% | 96 |
| 9 | Toxocara IgG (Giun đũa chó/ mèo) | Test | Độ nhạy: $\geq 87.5\%$, độ đặc hiệu $\geq 93.3\%$ | 288 |
| 10 | Chai cấy máu dùng cho người lớn phát hiện vi khuẩn hiếu khí | Chai | Chạy được trên máy cấy máu tự động BD Bactec FX40 | 1.500 |
| 11 | Thuốc thử Anti-HCV | test | Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. Để phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C (anti-HCV). Thành phần: kháng nguyên HCV (E. coli, nấm men, tái tổ hợp) phủ trên vi hạt, chứa chất kết hợp kháng thể từ chuột kháng IgG/IgM người có đánh dấu acridinium, chứa dung dịch đệm TRIS có chất có hoạt tính bề mặt. | 200 |
| 12 | Mẫu chuẩn HBsAg Định tính | ml | Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. Được sử dụng để hiệu chuẩn hệ thống khi thực hiện định tính và khẳng định có kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg). Mẫu chuẩn 1 chứa HBsAg người tinh sạch dạng bất hoạt, Mẫu chuẩn 2 chứa huyết tương người đã calci hóa. | 4 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|-------------------------------|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 13 | Mẫu chứng HBsAg Định tính | ml | Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. Dùng để ước tính độ chính xác của xét nghiệm và phát hiện độ lệch hệ thống khi thực hiện xét nghiệm định tính và khẳng định có kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg). Mẫu chứng Âm có thành phần là huyết tương người đã vô i hóa. Mẫu chứng Dương có thành phần là HBsAg người dạng tinh sạch đã bất hoạt. | 8 |
| 14 | Thuốc thử HBsAg Định tính | test | Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. Dùng để định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg) trong mẫu huyết thanh và huyết tương người. Thành phần: anti-HBs (IgM, IgG chuột đơn dòng) phủ vi hạt, chất kết hợp: anti-HBs (IgG, chuột, đơn dòng) và anti-HBs (dê, IgG) có đánh dấu acridinium, dung dịch đệm rửa phụ. | 2.000 |
| 15 | Mẫu chứng HIV Ag/Ab Combo | ml | Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. Được dùng để ước tính độ chính xác của xét nghiệm và phát hiện độ lệch hệ thống khi thực hiện xét nghiệm định tính phát hiện đồng thời kháng nguyên HIV p24 và các kháng thể kháng virus gây suy giảm miễn dịch tít 1 và/hoặc tít 2 (HIV-1/HIV-2). Thành phần có: Mẫu chứng Dương 1 (bất hoạt) có phản ứng với anti-HIV-1. Mẫu chứng Dương 2 (bất hoạt) có phản ứng với anti-HIV-2. Mẫu chứng Dương 3 là tế bào virus HIV đã ly giải được tinh sạch. | 8 |
| 16 | Thuốc thử HIV Ag/Ab Combo | test | Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. Để phát hiện định tính đồng thời kháng nguyên HIV p24 và các kháng thể kháng virus gây suy giảm miễn dịch ở người loại 1 và/hoặc loại 2 (HIV-1/HIV-2). Thành phần: Vi hạt: vi hạt được phủ kháng nguyên HIV-1/HIV-2 (tái tổ hợp) và kháng thể HIV p24 (đơn dòng, chuột); Chất kết hợp gồm kháng nguyên HIV-1 (tái tổ hợp) có đánh dấu acridinium, các peptid tổng hợp HIV-1/HIV-2 có đánh dấu acridinium, và kháng thể HIV p24 có đánh dấu acridinium; chứa dung dịch pha loãng xét nghiệm. | 6.000 |
| 17 | Dung dịch xử lý tiền phản ứng | ml | Thành phần: 1,32% hydrogen peroxide. Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT. | 3.900 |
| 18 | Dung dịch phản ứng miễn dịch | ml | Thành phần: sodium hydroxide và alcohols, C11-15-secondary, ethoxylated. Để tạo ra phản ứng phát quang hóa học cung cấp kết quả đọc cuối cùng. Tương thích với Máy miễn dịch tự động ARCHITECT | 3.900 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|----------------------------------------------------------------------------|-------------|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 19 | Dung dịch rửa kim | ml | Được sử dụng như một bước trong quy trình bảo dưỡng hàng ngày để ngăn ngừa các chất không đặc hiệu bám vào kim. Thành phần: huyết tương người đã canxi hóa lại. Tương thích với máy xét nghiệm miễn dịch Architect. | 25 |
| 20 | Dung dịch rửa máy | ml | Dung dịch rửa sử dụng trên máy xét nghiệm miễn dịch Architect. Thành phần: dung dịch muối đệm phosphate 1,5M với chất kháng khuẩn. Được sử dụng trong quá trình xử lý xét nghiệm và được bơm rửa cồng thuốc thử, ống mẫu và 2 vùng rửa. | 39.000 |
| 21 | Cồng phản ứng | cái | Cồng đựng mẫu dùng một lần, làm nơi cho phản ứng miễn dịch vi hạt hóa phát quang diễn ra. Thể tích tối đa 1000 µL, Thể tích hỗn hợp phản ứng ≤400 µL. sử dụng trong hệ thống máy xét nghiệm ARCHITECT | 32.000 |
| 22 | Màng ngăn | cái | Màng ngăn là lớp màng có các khe được sử dụng để ngăn chặn sự bay hơi và nhiễm bẩn của thuốc thử, cũng như để đảm bảo tính toàn vẹn của thuốc thử. Dùng trên hệ thống máy miễn dịch tự động ARCHITECT. | 2.000 |
| 23 | Test nhanh phát hiện kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HBsAg) dạng khay | test | | 300 |
| 24 | Test nhanh phát hiện kháng thể kháng HBsAg (Anti -HBs) dạng khay | test | | 200 |
| 25 | Test nhanh chẩn đoán viêm gan C dạng khay | test | | 2.000 |
| 26 | Test nhanh phát hiện kháng thể IgM kháng vi rút viêm gan A (HAV) dạng khay | test | | 500 |
| 27 | Test nhanh phát hiện kháng thể IgM kháng vi rút viêm gan E (HEV) dạng khay | test | | 500 |
| 28 | Dung dịch rửa dùng cho máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | ml | Làm sạch hệ thống phản ứng trong quá trình phát hiện, loại bỏ chất nhiễu tiềm tàng trước khi tạo tín hiệu. Thành phần: Phosphate ≤10mmol/L, Sodium Chloride ≤20mmol/L, Thimerosal Sodium ≤0.2g/L, Sodium Hydroxide, Anionic Surfactants, Nonionic Surfactants, pH 7-8. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 36.600 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|-------------------------------------------------------|-------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 29 | Vật liệu kiểm soát xét nghiệm đông máu mức 2 | ml | Kiểm soát khoảng huyết tương mức bất thường trong xét nghiệm PT, APTT, FIB và TT. Thành phần: Bột đông khô, huyết tương người mức bất thường. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 32 |
| 30 | Vật liệu kiểm soát xét nghiệm D-Dimer mức 1 | ml | Dùng để kiểm soát bộ xét nghiệm D-Dimer. Nồng độ 207 - 385 ng/mL. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 12 |
| 31 | Vật liệu kiểm soát xét nghiệm D-Dimer mức 2 | ml | Dùng để kiểm soát bộ xét nghiệm D-Dimer. Nồng độ 910-1690 ng/mL. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 12 |
| 32 | Thuốc thử xét nghiệm định lượng Fibrinogen | Hộp | Thành phần: Citrate, Sodium chloride, Sucrose, Thrombin ≥ 100000 units/L, Imidazole, Hydrochloric acid. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 20 |
| 33 | Thuốc thử xét nghiệm định lượng thời gian Prothrombin | ml | Thành phần: Sodium Chloride, Calcium Gluconate, Bovine Serum Albumin, Mannitol, Recombinant ≥ 20 g/L. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 2.000 |
| 34 | Thuốc thử xác định định lượng D-Dimer | Hộp | Thành phần: Hạt Latex phủ kháng thể đơn dòng kháng D-dimer ≥ 5 g/L, NaCl, Glycine, BSA, Sodium thiomersal, Sodium dihydrogen phosphate, Disodium hydrogen phosphate, Sodium thiomersal. Sử dụng tương thích trên máy phân tích đông máu tự động MDC3500 | 4 |
| 35 | Ống phản ứng sử dụng trên máy đông máu tự động CA600 | Cái | Sử dụng trên máy đông máu tự động CA600 | 10.000 |
| 36 | Chất rửa máy I | ml | Sử dụng để rửa kim trên hệ thống máy đông máu tự động - Dạng lỏng - Dung dịch có tính kiềm, nồng độ NaClO $\geq 1\%$. - Độ ổn định sau mở nắp: ≥ 1 tháng khi bảo quản ở +2 tới +8 °C. | 300 |
| 37 | Ống chứa mẫu dùng cho xét nghiệm đo tốc độ máu lắng | Cái | Sử dụng tương thích trên máy ESR3000/SFRI | 2.000 |
| 38 | Dung dịch rửa giải loại A | ml | Hoá chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1C bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 9.600 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 39 | Dung dịch rửa giải loại B | ml | Hoá chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1C bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 1.200 |
| 40 | Dung dịch rửa giải loại C/CV | ml | Hoá chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1C bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 7.200 |
| 41 | Dung dịch pha loãng máu toàn phần và rửa đường ống | ml | Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1C, bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 10.000 |
| 42 | Dung dịch hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 25 |
| 43 | Chất kiểm chuẩn mức 1 và 2 dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 4 |
| 44 | Dung dịch dùng để pha loãng chất chuẩn | ml | Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V định lượng HbA1C tự động bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. | 265 |
| 45 | Dung dịch nước rửa máy HA-8380 V | ml | Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V định lượng HbA1C tự động bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. | 250 |
| 46 | Cột sắc ký: Dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1C bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp. | Cột / column | Sử dụng phù hợp trên máy HA-8380 V | 1 |
| 47 | Hóa chất nội kiểm các xét nghiệm miễn dịch: Anti-TSHR, Anti-TPO và Anti-Tg. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 8 |
| 48 | Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Troponin T hs. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 8 |
| 49 | Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm proBNP. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 4 |
| 50 | Hóa chất nội kiểm các xét nghiệm miễn dịch tim mạch. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 8 |
| 51 | Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng CA 125. | Test | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 100 |
| 52 | Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng NSE. | Test | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 100 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------------------------------------------------------------|----------|
| 53 | Chất hiệu chuẩn xét nghiệm NSE . | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 4 |
| 54 | Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng ferritin. | Test | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 300 |
| 55 | Chất hiệu chuẩn xét nghiệm ACTH. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 4 |
| 56 | Chất nội kiểm các xét nghiệm định lượng ACTH, C-peptide, hGH, Insulin, IL6, Plgf, Sflt-1. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 12 |
| 57 | Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng IgE . | Test | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 800 |
| 58 | Chất hiệu chuẩn xét nghiệm IgE. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 4 |
| 59 | Dung dịch pha loãng mẫu sử dụng trên máy Cobas e 601 | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 32 |
| 60 | Dung dịch hệ thống dùng để rửa bộ phát hiện của máy phân tích xét nghiệm miễn dịch. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 40.000 |
| 61 | Dung dịch hệ thống dùng để phát tín hiệu điện hóa cho máy phân tích xét nghiệm miễn dịch. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 40.000 |
| 62 | Dung dịch rửa dùng để loại bỏ các chất có tiềm năng gây nhiễu việc phát hiện các tín hiệu trên máy miễn dịch. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 30.000 |
| 63 | Cốc phản ứng và đầu côn dùng một lần | Cái | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 | 24.192 |
| 64 | Dụng cụ chứa mẫu | Cái | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 5.000 |
| 65 | Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng PSA toàn phần. | Test | Sử dụng phù hợp trên máy Cobas e 601 . | 100 |
| 66 | Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng các thông số khí máu và điện giải. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy phân tích khí máu tự động Cobas b 221, . | 4.110 |
| 67 | Dung dịch rửa cho máy phân tích khí máu và điện giải. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy phân tích khí máu tự động Cobas b 221, . | 3.700 |
| 68 | Hóa chất kiểm chứng các phép đo trên máy Cobas b 221 mức 1 | ml | Sử dụng phù hợp trên máy phân tích khí máu tự động Cobas b 221, . | 51 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-------------------------------------------------------------------|----------|
| 69 | Hóa chất kiểm chứng các phép đo trên máy Cobas b 221 mức 2. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy phân tích khí máu tự động Cobas b 221, . | 51 |
| 70 | Hóa chất kiểm chứng các phép đo trên máy Cobas b 221 mức 3. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy phân tích khí máu tự động Cobas b 221, . | 51 |
| 71 | Cóng đo/ Giếng phản ứng dùng cho máy miễn dịch tự động Access 2 | Cái | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2. | |
| 72 | Giếng phản ứng cho dòng máy DxI | Cái | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động DxI 800 | 40.000 |
| 73 | Dung dịch đệm rửa cho máy miễn dịch tự động Access 2 | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2. | 156.000 |
| 74 | Cơ chất được dùng với hệ thống xét nghiệm miễn dịch và thuốc thử xét nghiệm miễn dịch đặc hiệu. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 5.200 |
| 75 | Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng hsTnI | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 9 |
| 76 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm TSH (3rd IS) | test | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 800 |
| 77 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Thyroglobulin | test | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 300 |
| 78 | Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Thyroglobulin | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 24 |
| 79 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm CEA | test | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 400 |
| 80 | Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CEA | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 30 |
| 81 | Hóa chất định lượng xét nghiệm CA 15-3 | test | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 300 |
| 82 | Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3 | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 18 |
| 83 | Hóa chất nội kiểm các xét nghiệm tim mạch mức 1, 2,3 | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 18 |
| 84 | Hóa chất nội kiểm các xét nghiệm miễn dịch mức 1. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 10 |
| 85 | Hóa chất nội kiểm các xét nghiệm miễn dịch mức 2. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 10 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|------------------------------------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 86 | Hóa chất nội kiểm các xét nghiệm miễn dịch mức 3. | ml | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 10 |
| 87 | Hoá chất làm điện giải đồ | ml | Sử dụng phù hợp với máy phân tích điện giải CBS -400 và CBS-4. | 12.700 |
| 88 | Chất kiểm chuẩn máy điện giải sử dụng cho máy CBS-400 và CBS- 4 | ml | Sử dụng phù hợp với máy phân tích điện giải CBS -400 và CBS- 4 | 90 |
| 89 | Dung dịch rửa máy phân tích nước tiểu tự động AX-4030 | ml | Sử dụng phù hợp trên máy phân tích nước tiểu tự động AX-4030 . | 5.000 |
| 90 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Uric Acid | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở, thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 28 ngày | 3.520 |
| 91 | Dung dịch rửa hệ thống dùng cho các dòng máy sinh hoá tự động AU 680, AU 480 | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 30.000 |
| 92 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Urea/Urea nitrogen | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở, thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 28 ngày | 14.760 |
| 93 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Albumin | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở, thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 90 ngày | 2.480 |
| 94 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Creatinine | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 07 ngày | 15.840 |
| 95 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Protein toàn phần | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 28 ngày | 1.800 |
| 96 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Triglyceride | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 28 ngày | 12.000 |
| 97 | Chất kiểm chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa mức 1 (Mức bình thường) | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Kiểm chuẩn được tối thiểu các xét nghiệm Albumin, ALT(SGPT), AST(SGOT), a-mylase, Urea, Cholesterol, CK-NAC, Creatinine, Direc bilirubin, Total bilirubin, Iron, GGT, Glucose, Lactate, LDH, Lipase, Total protein, Acid uric, Triglycerid, Phospho | 30 |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|------------|---------------------------------------------------------------------|------------------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|----------|
| 98 | Chất kiểm chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa mức 2 (Mức bất thường) | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Kiểm chuẩn được tối thiểu các xét nghiệm Albumin, ALT(SGPT), AST(SGOT), a-mylase, Urea, Cholesterol, CK-NAC, Creatinine, Direc bilirubin, Total bilirubin, Iron, GGT, Glucose, Lactate, LDH, Lipase, Total protein, Acid uric, Triglycerid, Phospho | 30 |
| 99 | Chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy. | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Hiệu chuẩn được tối thiểu các xét nghiệm Albumin, ALT(SGPT), AST(SGOT), a-mylase, Urea, Cholesterol, CK-NAC, Creatinine, Direc bilirubin, Total bilirubin, Iron, GGT, Glucose, Lactate, LDH, Lipase, Total protein, Acid uric, Triglycerid, Phospho | 15 |
| 100 | Chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm miễn dịch độ đục | ml | Hiệu chuẩn được tối thiểu các xét nghiệm: Immunoglobulin G, Transferrin, Anti-Streptolysin O. Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 12 |
| 101 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Albumin niệu/dịch não tủy | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480 Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 55 ngày | 516 |
| 102 | Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Albumin niệu/dịch não tủy | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 5 |
| 103 | Chất kiểm chứng dùng cho xét nghiệm định lượng Protein dịch não tủy | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 21 |
| 104 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Transferrin | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 85 ngày | 1.080 |
| 105 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Lactate | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với Máy AU 680, AU 480. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 29 ngày | 1.760 |
| 106 | Chất kiểm soát chất lượng của que thử nước tiểu | ml | Kiểm soát được chất lượng của các thông số: Glucose, Protein, Bilirubin, Urobilinogen, pH, S.G, Blood, Ketones, Nitrite, Leucocytes của que thử nước tiểu | 200 |
| 107 | Cốc đựng mẫu dùng cho máy phân tích miễn dịch dòng Access | cái | Sử dụng phù hợp trên máy miễn dịch tự động Access 2 hoặc DxI 800 | 1.000 |
| 108 | Dịch nhầy (dùng trong nhãn khoa) | ống | | 400 |
| 109 | Chi thị kháng sinh đồ cho liên cầu khuẩn ast-s indicator | Lọ | Chạy được trên máy Định danh và kháng sinh đồ tự động Phoenix | 16 |
| 110 | Bộ hóa chất dùng cho xét nghiệm LDL-Cholesterol | | | |

| STT | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng | |
|-----|-------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------|------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------|
| 110 | 110.1 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm LDL-Cholesterol | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 12.600 |
| | 110.2 | Hóa chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm LDL-Cholesterol mức 1 | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 15 |
| | 110.3 | Hóa chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm LDL-Cholesterol mức 2 | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 15 |
| 111 | Bộ xét nghiệm Lipase bao gồm Hoá chất, chất hiệu chuẩn, chất kiểm chuẩn mức 1, mức 2 . | | | | |
| 111 | 111.1 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm Lipase. | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với máy AU 680. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 20 ngày | 720 |
| | 111.2 | Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Lipase | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 5 |
| | 111.3 | Chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm Lipase mức 1. | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 5 |
| | 111.4 | Chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm Lipase mức 2 | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 5 |
| 112 | Bộ hóa chất dùng cho xét nghiệm Ethanol máu | | | | |
| 112 | 112.1 | Hóa chất kiểm chuẩn dùng cho xét nghiệm Ethanol mức 1 | ml | Sử dụng phù hợp với Máy AU 680, AU 480. | 50 |
| | 112.2 | Hóa chất kiểm chuẩn dùng cho xét nghiệm Ethanol mức 2 | ml | Sử dụng phù hợp với Máy AU 680, AU 480 | 50 |
| | 112.3 | Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Ethanol. | ml | Sử dụng phù hợp với Máy AU 680, AU 480. | 30 |
| 113 | Bộ xét nghiệm RF bao gồm Hoá chất, chất hiệu chuẩn, chất kiểm chuẩn mức 1, mức 2 và mức 3 | | | | |
| 113 | 113.1 | Hóa chất dùng cho xét nghiệm RF | Lượt xét nghiệm (Test) | Sử dụng phù hợp với Máy AU 680, AU 480. Sau khi mở thuốc thử được bảo quản trên thiết bị phải ổn định ≥ 85 ngày | 1.000 |
| | 113.2 | Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm RF | ml | Sử dụng phù hợp với Máy AU 680, AU 480. | 5 |
| | 113.3 | Hóa chất kiểm chứng(nội kiểm) mức 1 cho xét nghiệm RF Latex (đo độ đục miễn dịch). | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 2 |

| STT | | Tên hàng hóa mời thầu | Đơn vị tính | Yêu cầu kỹ thuật | Số lượng |
|-----|-------|-------------------------------------------------------------------------------------|-------------|-----------------------------------------|----------|
| | 113.4 | Hóa chất kiểm chứng(nội kiểm) mức 2 cho xét nghiệm RF Latex (đo độ đục miễn dịch). | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 2 |
| | 113.5 | Hóa chất kiểm chứng(nội kiểm) mức 3 cho xét nghiệm RF Latex (đo độ đục miễn dịch). | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 2 |
| | 114 | Bộ hóa chất dùng cho xét nghiệm HbA1c | | | |
| 114 | 114.1 | Chất Hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm HbA1c | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 10 |
| | 114.2 | Hóa chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm HbA1c mức 1, mức 2. | ml | Sử dụng phù hợp với máy AU 680, AU 480. | 8 |