

Số: 3476/TB-BVT

Quảng Ninh, ngày 20 tháng 11 năm 2023

THÔNG BÁO

V/v mời báo giá Hóa chất sử dụng cho hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh

Kính gửi: Các hãng sản xuất, nhà cung cấp trang thiết bị y tế.

Căn cứ Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03/03/2023 của Chính phủ về việc sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế;

Căn cứ Thông tư số 14/2023/TT-BYT ngày 30/06/2023 của Bộ Y tế về việc Quy định trình tự, thủ tục xây dựng giá gói thầu mua sắm hàng hóa và cung cấp dịch vụ thuộc lĩnh vực trang thiết bị y tế tại các cơ sở y tế công lập;

Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh đang có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu Hóa chất sử dụng cho hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu 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 tỉnh Quảng Ninh (Địa chỉ: Phố Tuệ Tĩnh, phường Bạch Đằng, TP.Hạ Long, tỉnh Quảng Ninh).
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Ds. Nguyễn Hà Hoà – Khoa Dược - Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh.

Số điện thoại liên hệ: 0387.868.115

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Ds. Nguyễn Hà Hoà – Khoa Dược - Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh (Địa chỉ: Phố Tuệ Tĩnh, phường Bạch Đằng, TP.Hạ Long, tỉnh Quảng Ninh).

- Nhận qua email: hahoanguyen251@gmail.com
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 7h30p ngày 20 tháng 11 năm 2023 đến trước 16h30p ngày 30 tháng 11 năm 2023.

Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.

4. Thời hạn của hiệu lực báo giá: Tối thiểu 120 ngày, kể từ ngày hết hạn nộp báo giá.

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) (*Chi tiết tại Phụ lục 1 đính kèm*).
2. Bảng cung cấp thông tin hàng hóa và chào giá (*Chi tiết tại Phụ lục 2 đính kèm*).
3. Địa điểm cung cấp, lắp đặt; các yêu cầu về vận chuyển, cung cấp, lắp đặt, bảo quản thiết bị y tế: Kho Hóa chất – Khoa Dược – Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh.
4. Thời gian giao hàng dự kiến: Không.
5. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng: Không.
6. Các thông tin khác (nếu có): Không.

Do nhu cầu cấp thiết về hóa chất phục vụ công tác khám bệnh, chữa bệnh của Bệnh viện, kính đề nghị các hãng sản xuất, nhà cung cấp trang thiết bị y tế nhanh chóng cung cấp thông tin để bên Bệnh viện tiến hành các thủ tục tiếp theo.

Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh trân trọng thông báo./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Phòng TT&HCQT (đăng tải lên CTTĐT);
- Lưu: VT, KD.

M

GIÁM ĐỐC



Nguyễn Bá Việt

PHỤ LỤC 1

(Kèm theo Thông báo số 3476/TB-BVT ngày 20 tháng 11 năm 2023 của Bệnh viện Đa khoa Tỉnh Quảng Ninh)

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
1	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Albumin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.944
2	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng MAU (Micro Albumin Urine)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	600
3	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng MAU (Micro Albumin Urine)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE	mL	2
4	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Lactat (Acid Lactic)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL hoặc (mL + lyo)	4.400
5	Hóa chất dùng cho xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	1.000
6	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	9

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
7	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm) mức bình thường	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	20
8	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm) mức bệnh lý	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	20
9	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Protein toàn phần	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	3.072
10	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng protein niệu/dịch não tủy	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	395
11	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Creatinin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	24.480
12	Hoá chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ ALT (GPT)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	18.000
13	Hoá chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ AST (GOT)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	12.000

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
14	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng CRP	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	21.600
15	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng CRP	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	20
16	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CRP hs (C-Reactive Protein high sensitivity)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485	mL	10
17	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485	mL	640
18	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2
19	Hóa chất kiểm tra chất lượng dùng cho xét nghiệm CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) mức 1	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	4
20	Hóa chất kiểm tra chất lượng dùng cho xét nghiệm CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) mức 2	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	4

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
21	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Glucose	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	16.000
22	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Cholesterol toàn phần	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2.700
23	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	14.774,4
24	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	12
25	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)/ LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	60
26	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	15.595,2
27	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	6

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
28	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ure	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	17.808
29	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng RF (Reumatoid Factor)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	512
30	Hóa chất chuẩn dùng cho xét nghiệm RF (Reumatoid Factor)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	10
31	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ethanol (cồn)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.350
32	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Amoniac (NH3)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	540
33	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	60
34	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn) mức 1	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	90

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
35	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (còn) mức 2	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	90
36	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Triglyceride	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	8.250
37	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Axit Uric	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2.880
38	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ GGT (Gama Glutamyl Transferase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2.880
39	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ Amylase	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	3.840
40	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ Lipase	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL hoặc (mL + lyo)	3.486
41	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ CK (Creatinkinase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2.080

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
42	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Bilirubin toàn phần	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2.560
43	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Bilirubin trực tiếp	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.280
44	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Sắt	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.440
45	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ferritin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.728
46	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Calci toàn phần	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.740
47	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Mg	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	1.280
48	Hoá chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ G6PD (Glucose -6 phosphat dehydrogenase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	300

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
49	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm đo hoạt độ G6PD (Glucose -6 phosphat dehydrogenase) mức bình thường	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	9
50	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm đo hoạt độ G6PD (Glucose -6 phosphat dehydrogenase) mức bệnh lý	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	9
51	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ ALP (Alkaline Phosphatase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	480
52	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm (RF, Ferritin, CRP, Transferrin, Pre-Albumin) mức 1	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	12
53	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm (RF, Ferritin, CRP, Transferrin, Pre-Albumin) mức 2	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	12
54	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Transferrin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	240
55	Hóa chất dùng cho xét nghiệm ASO	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	464

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
56	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng hóa sinh nước tiểu thường quy	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	96
57	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ LDH (Lactat dehydrogenase)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	720
58	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm định lượng Glucose, Protein trong mẫu dịch não tủy	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	42
59	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Phospho	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	240
60	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ Cholinesterase (ChE)	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	288
61	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho các xét nghiệm định lượng ferritin, transferrin, kháng Streptolysin O	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	36
62	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Vancomycin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	384

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
63	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng Vancomycin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	30
64	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định lượng Vancomycin mức 1	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	60
65	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định lượng Vancomycin mức 2	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	60
66	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng β-2 Microglobulin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	288
67	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng β-2 Microglobulin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	10
68	Dung dịch kiểm tra chất lượng mẫu xét nghiệm hóa sinh	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	768
69	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Pepsinogen I	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	192

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
70	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Pepsinogen II	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	192
71	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng Pepsinogen I và Pepsinogen II	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	8
72	Hóa chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm định lượng Pepsinogen I và Pepsinogen II	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	8
73	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Pre-albumin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	344
74	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng Prealbumin	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	10
75	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải mức giữa	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	216.000
76	Hóa chất đệm cho xét nghiệm điện giải	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	160.000

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
77	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải huyết thanh mức thấp	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	800
78	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải huyết thanh mức cao	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	800
79	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	40.000
80	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm hóa sinh thường quy mức 1	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	360
81	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm hóa sinh thường quy mức 2	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	360
82	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm hóa sinh máu thường quy	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	240
83	Dung dịch rửa	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	2.250
84	Dung dịch rửa hệ thống	- Hóa chất sử dụng trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA hoặc CE.	mL	210.000

PHỤ LỤC 2
BẢNG CUNG CẤP THÔNG TIN VÀ CHÀO GIÁ
(Kèm theo Thông báo số 3476/TB-BVT ngày 20/11/2023 của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh)

**Thông tin của đơn vị báo giá
(Tên, địa chỉ, số điện thoại, email)**

Kính gửi: Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh, chúng tôi ... [ghi tên, địa chỉ của hàng sản xuất, nhà cung cấp; trường hợp nhiều hàng 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 trang thiết bị y tế như sau:

1. Báo giá cho các thiết bị y tế và dịch vụ liên quan:

S T T	Tên hàng hoá	Tên Thương mại, ký mã hiệu	Thông số kĩ thuật cơ bản	Số đăng ký lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Hàng/ nước chủ sở hữu	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Năm sản xuất	Mã HS	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan (VNĐ)	Thuế, phí, lệ phí (nếu có) (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Giá trung thầu trong vòng 120 ngày gần nhất (nếu có)		
																	Giá trúng thầu	Số, ngày QĐ phê duyệt trúng thầu	Đơn vị phê duyệt kết quả trúng thầu
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
1																			

Ghi chú:

Đơn vị phải cung cấp đầy đủ thông tin vào các cột chưa điền thông tin.

Đơn vị cung cấp kèm theo bản scan hợp đồng đã trúng thầu và/hoặc hóa đơn bán hàng trong vòng 120 ngày kèm theo (nếu có).

(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*].

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 hàng sản xuất, nhà cung cấp
(ký tên, đóng dấu (nếu có))



.....