

Số: 1398/TB-BVT

Quảng Ninh, ngày 17 tháng 05 năm 2023

THÔNG BÁO

V/v mời báo giá Hoá 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 công ty sản xuất/ nhập khẩu/ kinh doanh hoá chất, sinh phẩm 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;

Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh đang có nhu cầu mua sắm Hoá chất sử dụng cho hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU (Chi tiết danh mục hàng hóa tại Phụ lục 1 kèm theo).

Kính mời các công ty quan tâm, có khả năng cung cấp hàng hóa nêu trên cung cấp thông tin và báo giá hàng hóa bao gồm các tài liệu sau:

- Bảng cung cấp thông tin hàng hóa và chào giá: Theo mẫu tại phụ lục 2
- Thời hạn cung cấp thông tin: Từ ngày 17/05/2023 đến trước 16h30 ngày 27/05/2023.

Hình thức nhận báo giá: 01 bản nộp trực tiếp hoặc gửi qua bưu điện và 01 gửi bản điện tử về địa chỉ hộp thư: hahoanguyen251@gmail.com

Địa điểm nhận báo giá: Khoa Dược - Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh. Địa chỉ: Phố Tuệ tĩnh, P. Bạch Đằng, TP.Hạ Long, tỉnh Quảng Ninh.

Số điện thoại liên hệ: 0387.868.115 (DS. Nguyễn Hà Hoà).

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



Nguyễn Bá Việt

PHỤ LỤC 1
DANH MỤC HÓA CHÁT, SINH PHẨM ĐỀ NGHỊ BÁO GIÁ
(Kèm theo Thông báo số 1398/TB-BVT ngày 17/05/2023 của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh)

STT	Tên hàng hóa	DA KHOA TỈNH BỆNH VIỆN	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
1	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Albumin		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng Albumin trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	2.160
2	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng MAU (Micro Albumin Urine)		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng MAU (Micro Albumin Urine) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	300
3	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng MAU (Micro Albumin Urine)		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng MAU (Micro Albumin Urine) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	2
4	Hóa chất dùng cho xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm)		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. 	mL	500
5	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm)		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm xác định các yếu tố vi lượng (kẽm) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. 	mL	6
6	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Protein toàn phần		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng protein toàn phần trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	1.920
7	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng protein niệu/dịch não tủy		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng protein niệu/dịch não tủy trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	395
8	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho các xét nghiệm Protein đặc biệt nhóm 1		<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn các xét nghiệm Protein đặc biệt nhóm 1 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	36

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
9	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ CK (Creatinkinase)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ CK (Creatinkinase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	1.820
10	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	704
11	Hóa chất kiểm tra chất lượng dùng cho xét nghiệm CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) mức 1	- Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) mức 1 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	6
12	Hóa chất kiểm tra chất lượng dùng cho xét nghiệm CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) mức 2	- Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) mức 2 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	6
13	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase)	- Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	3
14	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng CRP	- Hóa chất xét nghiệm định lượng CRP trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	15.360
15	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng CRP	- Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CRP trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	20
16	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Cholesterol toàn phần	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Cholesterol toàn phần trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	2.250
17	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	- Hóa chất xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	5.472

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
18	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	12
19	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)/ LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)/LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol) (2 mức nồng độ) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	60
20	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	10.944
21	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	6
22	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Triglyceride	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng Triglyceride trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	6.750
23	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng RF (Reumatoid Factor)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng RF (Reumatoid Factor) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	512
24	Hóa chất chuẩn dùng cho xét nghiệm RF (Reumatoid Factor)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng RF (Reumatoid Factor) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	10
25	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Amoniac (NH3)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng Amoniac (NH3) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	243

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
26	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn)	- Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	40
27	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn) mức 1	- Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn) mức 1 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	60
28	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn) mức 1	- Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm Ammonia (NH3), Ethanol (cồn) mức 2 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	60
29	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ethanol (cồn)	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Ethanol (cồn) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	1.134
30	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ ALT (GPT)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ ALT (GPT) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	22.200
31	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ AST (GOT)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ AST (GOT) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	15.200
32	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ GGT (Gama Glutamyl Transferase)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ GGT (Gama Glutamyl Transferase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	1.920
33	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ Amylase	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ Amylase trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	1.440
34	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ Lipase	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ Lipase trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL hoặc (mL+đồng khô)	1.992

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
35	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Calci toàn phần	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Calci toàn phần trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	1.508
36	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Bilirubin toàn phần	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Bilirubin toàn phần trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	840
37	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Bilirubin trực tiếp	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Bilirubin trực tiếp trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	800
38	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Sắt	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Sắt trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	1.200
39	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ferritin	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Ferritin trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	1.296
40	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Transferin	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Transferin trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	180
41	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ure	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Ure trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	13.144
42	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Glucose	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Glucose trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	15.360
43	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Creatinin	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Creatinin trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	27.744

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
44	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Axit Uric	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Axit Uric trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	2.040
45	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Lactat (Acid Lactic)	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Lactat (Acid Lactic) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL hoặc (mL+đông khô)	2.960
46	Hoá chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ G6PD (Glucose -6 phosphat dehydrogenase)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ G6PD (Glucose -6 phosphat dehydrogenase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	mL	300
47	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục mức 1	- Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục mức 1 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	6
48	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục mức 2	- Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục mức 2 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	6
49	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải huyết thanh mức cao	- Hóa chất hiệu chuẩn huyết thanh mức cao trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	800
50	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải huyết thanh mức thấp	- Hóa chất hiệu chuẩn huyết thanh mức thấp trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	800
51	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu	- Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	40.000
52	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải mức giữa	- Hóa chất hiệu chuẩn điện giải mức giữa trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	216.000

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
53	Dung dịch đệm cho xét nghiệm điện giải	- Dung dịch đệm ISE trên máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	160.000
54	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm hóa sinh thường quy mức 1	- Hóa chất kiểm tra chất lượng các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 1 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	360
55	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm hóa sinh thường quy mức 2	Hóa chất kiểm tra chất lượng các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 2 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	360
56	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm hóa sinh máu thường quy	- Hóa chất hiệu chuẩn các xét nghiệm sinh hóa thường quy trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	240
57	Hóa chất dùng cho xét nghiệm ASO	- Hóa chất xét nghiệm ASO trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	464
58	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ ALP (Alkaline Phosphatase)	- Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ ALP (Alkaline Phosphatase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	288
59	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ LDH (Lactate dehydrogenase)	Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ LDH (Lactate dehydrogenase) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE.	mL	960
60	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Mg	Hóa chất xét nghiệm định lượng Mg trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	960
61	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Phospho	- Hóa chất xét nghiệm định lượng Phospho trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE.	mL	240

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
62	Hóa chất dùng cho xét nghiệm đo hoạt độ Cholinesterase (ChE)	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm đo hoạt độ Cholinesterase (ChE) trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	288
63	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm định lượng hóa sinh trong mẫu dịch não tủy	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm hóa sinh trong mẫu dịch não tủy thông trên máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	42
64	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng hóa sinh nước tiểu thường quy	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng hóa sinh nước tiểu thường quy trên máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	96
65	Dung dịch rửa	<ul style="list-style-type: none"> - Dung dịch rửa trên máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	2.250
66	Dung dịch rửa hệ thống	<ul style="list-style-type: none"> - Dung dịch rửa hệ thống trên máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE. 	mL	140.000
67	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Vancomycin	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất xét nghiệm định lượng Vancomycin trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	384
68	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng Vancomycin	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Vancomycin trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	15
69	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 1	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 1 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	30
70	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 2	<ul style="list-style-type: none"> - Hóa chất kiểm tra chất lượng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 2 trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	30

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản (Tham khảo)	Đơn vị tính	Số lượng
71	Dung dịch kiểm tra chất lượng mẫu	<ul style="list-style-type: none"> - Dung dịch kiểm tra chất lượng mẫu trên hệ thống máy phân tích hóa sinh tự động AU. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, FDA, CE. 	mL	2.304

Hàng chính hãng

PHỤ LỤC 2
BẢNG CUNG CẤP THÔNG TIN VÀ CHÀO GIÁ
(Kèm theo Thông báo số 1392/TB-BVT ngày 17/05/2023 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

Chúng tôi (tên đơn vị.....) có địa chỉ tại:

Xin gửi đến Quý Bệnh viện báo giá và thông tin của hàng hóa như sau:

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	Nước cấp giấy đăng ký lưu hành	Phân loại TTBYT (A,B,C,D)	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Giá trung thầu trong vòng 120 ngày gần nhất (nếu có)			Giá kê khai	Mã kê khai
															Giá trung thầu	Số QĐ phê duyệt trung thầu, đơn vị trung thầu	Ngày QĐ phê duyệt trung 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

(14) Đơn giá là giá trọn gói bao gồm các loại thuế, phí, bảo hiểm, vận chuyển, giao hàng tại Bệnh viện Đa khoa tỉnh Quảng Ninh.

(16,17,18) Giá trung thầu ưu tiên giá đã được công khai trên cổng thông tin của Bộ Y tế; Đơn vị cung cấp kèm theo bản scan hợp đồng đã trúng thầu (nếu có) kèm theo.

....., Ngày Tháng Năm

Đại diện hợp pháp của

đơn vị báo giá

[ghi tên, chức danh, ký tên và đóng dấu]