

UBND HUYỆN LỘC NINH
TRUNG TÂM Y TẾ

Theo mẫu quy định tại thông tư 14/2023/TT-BYT
CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Lộc Ninh, Ngày 19 tháng 12 năm 2023

Số: 716/UC-TTYT

V/v mời báo giá

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Căn cứ công văn số: 3503/UBND-KT ngày 13 tháng 12 năm 2023 của UBND huyện Lộc Ninh về việc thuận chủ trương mua sắm và danh mục hóa chất xét nghiệm phục vụ hoạt động khám chữa bệnh tại Trung tâm Y tế.

Nay Trung tâm Y tế huyện Lộc Ninh có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu gói thầu **Mua sắm hóa chất xét nghiệm phục vụ hoạt động khám chữa bệnh tại Trung tâm Y tế huyện Lộc Ninh**. Kính mời các đơn vị có đủ năng lực và kinh nghiệm cung cấp hóa chất xét nghiệm theo yêu cầu dưới đây vui lòng gửi hồ sơ báo giá cho Trung tâm Y tế huyện Lộc Ninh theo nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

- Tên đơn vị yêu cầu báo giá:** Trung tâm Y tế huyện Lộc Ninh.
- Thông tin liên hệ người chịu trách nhiệm nhận báo giá:** Tổ mua sắm – Trung tâm y tế huyện Lộc Ninh, ĐT: 06513.568.983; 0828.27.79.79, Địa chỉ: Đường Phạm Ngọc Thạch, Khu phố Ninh Hòa, Thị trấn Lộc Ninh, Huyện Lộc Ninh, Bình Phước.
- Cách thức tiếp nhận báo giá:** Yêu cầu các đơn vị gửi báo giá cho đơn vị chúng tôi như sau: Gửi bản Scan qua gmail khoaduocbvln@gmail.com. Sau đó gửi bản giấy có mộc Công ty về Tổ mua sắm – Trung tâm Y tế huyện Lộc Ninh, Đường Phạm Ngọc Thạch, Khu phố Ninh Hòa, Thị trấn Lộc Ninh, Huyện Lộc Ninh, Bình Phước. ĐT: 06513.568.983; 0828.27.79.79.
- Thời hạn tiếp nhận báo giá:** Từ 9h ngày 20 tháng 12 năm 2023 đến trước 9h ngày 30 tháng 12 năm 2023.
- Ghi chú:** Các báo giá nhận sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.
- Thời hạn có hiệu lực của báo giá:** Tối thiểu 06 tháng kể từ ngày 15 tháng 12 năm 2023.

II. Nội dung yêu cầu báo giá.

- Danh mục hóa chất xét nghiệm yêu cầu báo giá: *Đính kèm phụ lục chi tiết.*
- Địa điểm cung cấp lắp đặt, yêu cầu về vận chuyển, bảo quản: Tại kho vật tư, hóa chất-Trung tâm Y tế.
- Thời gian giao hàng dự kiến: 24h đến 48h tính từ thời điểm nhận được đơn đặt hàng của Trung tâm Y tế.
- Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:

- Tỷ lệ tạm ứng: Không có.
 - Thanh toán hợp đồng. Chuyển khoản, thời gian thanh toán trong vòng 120 ngày kể từ khi đơn vị nhận được hóa đơn và các đầy đủ hồ sơ thanh toán của nhà thầu trúng thầu.
5. Các thông tin khác: Nhà thầu vui lòng báo giá theo *mẫu báo giá* đính kèm của Trung tâm Y tế.
- Trân trọng ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: VT, VTTTB;



GIÁM ĐỐC

Handwritten signature

BS CKI Bế Đức Hiền



DANH MỤC HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM YÊU CẦU BẢO GIÁ

(Đính kèm yêu cầu báo giá số: 7.1.6/YC - TTYT ngày 10 tháng 12 năm 2023 của Trung tâm Y tế huyện Lộc Ninh)

STT	Tên chung hóa chất	Đặc tính kỹ thuật	ĐVT	Số lượng dự kiến sử dụng năm 2024	Ghi chú
1	2	3	4	5	6
HÓA CHẤT, VẬT TƯ PHÙ HỢP MÁY SINH HÓA TỰ ĐỘNG AU 480 HOẶC TƯƠNG ĐƯƠNG					
1	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa	Dung dịch rửa thường quy dùng cho máy xét nghiệm sinh hóa. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bình	12	
2	Định lượng Albumin trong huyết thanh và huyết tương	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Albumin trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm Erba AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	4	
3	Đo hoạt độ ALT (GPT)	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ ALT/GPT (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480. Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
4	Đo hoạt độ AST (GOT)	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ AST/GOT (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480. Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
5	Định lượng Cholesterol toàn phần	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Cholesterol toàn phần (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480.	Bộ	24	
6	Định lượng Creatinin	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng CREATININ (máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480. Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
7	Định lượng Bilirubin trực tiếp	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Bilirubin trực tiếp trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh, bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480.	Bộ	24	
8	Đo hoạt độ GGT (Gama Glutamyl Transferase)	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ GGT (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	12	
9	Định lượng Glucose	Hóa chất xét nghiệm định lượng Glucose trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phương pháp Glucose oxidase Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
10	Định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL-c (máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	2	
11	Định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng LDL-c (máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	2	
12	Định lượng Bilirubin toàn phần	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Bilirubin toàn phần trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh, bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480	Bộ	12	
13	Định lượng Protein toàn phần	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Protein toàn phần trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	12	
14	Định lượng Triglycerid	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Triglyceride (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
15	Định lượng Ure	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng URE (máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
16	Định lượng Acid Uric	Hóa chất xét nghiệm định lượng Acid uric trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	24	
17	Đo hoạt độ Amylase	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ -Amylase trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bộ	12	
18	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Lọ	12	

20	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HDL	Hóa chất hiệu chuẩn (calib) xét nghiệm định lượng HDL-c trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	6
21	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm LDL	Hóa chất hiệu chuẩn (calib) xét nghiệm định lượng LDL-c trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	6
22	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Hóa chất dùng để Calib các xét nghiệm sinh hóa thường quy trên máy AU480 (Hóa chất Calib). Calib được bao gồm tối thiểu các xét nghiệm: Glucose, ure, creatinin, acid uric, GOT, GPT, GGT, Triglyceride, Cholesterol, Amylase, Bilirubin toàn phần và trực tiếp, albumin, protein, ... Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Chai	12
23	Định lượng HbA1c	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng HbA1c(máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	ml	676
24	Chất chuẩn huyết thanh mức cao cho xét nghiệm điện giải	Chất chuẩn huyết thanh mức cao cho xét nghiệm điện giải	Bình	6
25	Chất chuẩn huyết thanh mức thấp cho xét nghiệm điện giải	Chất chuẩn huyết thanh mức thấp cho xét nghiệm điện giải	Bình	6
26	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bình	12
27	Chất chuẩn điện giải mức giữa	Chất chuẩn điện giải mức giữa Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	24
28	Dung dịch đệm ISE	Dung dịch đệm ISE Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
29	Dung dịch rửa	Dung dịch rửa Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bình	12
30	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Ethanol	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Alcohol/ Ethanol trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
31	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
32	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
33	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
34	Bóng đèn	Bóng đèn dùng trong các xét nghiệm đo quang, linh kiện của phát quang của thiết bị. Sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	6
35	Dây bơm nhu động	Dây bơm nhu động, linh kiện của thiết bị. Sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm AU480 Tiêu chuẩn: ISO, FDA/ CE hoặc tương đương.	Túi	3
HÓA CHẤT, VẬT TƯ PHÙ HỢP MÁY SINH HÓA TỰ ĐỘNG CHA 8030 HOẶC TƯƠNG ĐƯƠNG				
36	Hóa chất định lượng Amylase	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ -Amylase trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
37	Hóa chất định lượng Uric Acid	Hóa chất xét nghiệm định lượng Acid uric trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
38	Hóa chất định lượng SGOT	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ AST/GOT (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
39	Hóa chất định lượng SGPT	Bộ thuốc thử xét nghiệm đo hoạt độ ALT/GPT (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
40	Hóa chất định lượng UREA	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng UREA (máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
41	Hóa chất định lượng Creatinine	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng CREATININ (máu), bao gồm Reagent 1 và Reagent 2. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
42	Hóa chất định lượng TRIGLYCERIDES	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Triglyceride (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
43	Hóa chất định lượng CHOLESTEROL	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Cholesterol toàn phần (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030	Hộp	12
44	Hóa chất định lượng LDL Direct	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng LDL trực tiếp (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12

45	Hóa chất chuẩn máy	Hóa chất chuẩn máy Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	6
46	Dung dịch rửa dùng cho máy xét nghiệm sinh hóa	Dung dịch rửa đậm đặc. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	
47	Hóa chất rửa cuvette	Dung dịch rửa đậm đặc. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Bình	1
48	Hóa chất xét nghiệm Ethanol	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Alcohol/ Ethanol trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
49	Hóa chất định lượng Billirubi D	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Billirubi trực tiếp (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030	Hộp	6
50	Hóa chất định lượng GLUCOSE	Hóa chất xét nghiệm định lượng Glucose trong máu hoặc huyết tương, huyết thanh. Phương pháp Glucose oxidase Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	12
51	Hóa chất định lượng HDL Direct	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL trực tiếp (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030 Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Hộp	6
52	Hóa chất định lượng Billirubi T	Bộ thuốc thử xét nghiệm định lượng Billirubi toàn phần (máu). Phù hợp sử dụng trên hệ thống máy xét nghiệm CHA8030	Hộp	6

HÓA CHẤT, VẬT TƯ PHÙ HỢP MÁY HUYẾT HỌC NIHON KOHDEN MEK 9100

53	Dung dịch pha loãng	Hóa chất pha loãng máu toàn phần sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 18L/thùng	Can	6
54	Hóa chất ly giải 3	Hóa chất phá vỡ hồng cầu để đo huyết sắc tố sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 250ml/can	Can	2
55	Hóa chất ly giải 5	Hóa chất phá vỡ hồng cầu để đo các thành phần bạch cầu sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 250ml/can	Can	2
56	Dung dịch rửa thường xuyên	Dung dịch rửa thường xuyên sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: > 5L/thùng	Can	2
57	Dung dịch rửa định kỳ	Dung dịch rửa định kỳ sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 5L/thùng	Can	2
58	Máu chuẩn 5 DL	Máu chuẩn mức thấp sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 3L/thùng	Lọ	2
59	Máu chuẩn 5 DN	Máu chuẩn mức trung bình sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 3L/thùng	Lọ	2
60	Máu chuẩn 5 DH	Máu chuẩn mức cao sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Nihon Kohden Mek 9100 Thể tích: ≥ 3L/thùng	Lọ	2

HÓA CHẤT, VẬT TƯ PHÙ HỢP MÁY ĐÔNG MÁU TỰ ĐỘNG (CLOT) HOẶC TƯƠNG ĐƯƠNG

61	Hóa chất xét nghiệm thời gian Prothrombin (PT)	-Dùng để đo thời gian Prothrombin (PT) (hãng Helena hoặc tương đương) -Thành phần có mô não thổ cùng với Canxi Chloride, các chất bảo quản và các chất ổn định -Bảo quản: Sau khi mở bèn được 2 tháng ở 2-8oC, 5 ngày ở 15oC. -Độ lặp lại: CV <1% (Control N); CV <1.1% (Control A) Phù hợp sử dụng cho máy đông máu Clot	Lọ	12
62	Hóa chất xét nghiệm thời gian Thromboplastin hoạt hoá (APTT)	-Dùng để đo thời gian thromboplastin từng phần được hoạt hóa (APTT). (hãng Helena hoặc tương đương) - Thành phần có hạt kích hoạt dạng keo(magnesium-aluminium-silicate) cho độ nhạy tối ưu với các yếu tố thiếu hụt và Heparin. Hóa chất cũng chứa Photpholipids với các chất đệm và ổn định. -Calcium Chloride 0.025M : dung dịch canxi Chloride nồng độ 0.025M -Bảo quản: Sau khi mở bèn được 30 ngày ở 2-8oC -Độ lặp lại (intra-assay): CV <1% (Control N); CV <1% (Control A). Phù hợp sử dụng cho máy đông máu Clot	Lọ	12

HÓA CHẤT PHÙ HỢP MÁY HUYẾT HỌC CONVERGYS- X3 HOẶC TƯƠNG ĐƯƠNG



63	Dung dịch rửa máy	Dung dịch dạng lỏng dùng để rửa cho máy huyết học Convergys X3 Thể tích: ≥ 1L/chai	Chai	12	
64	Dung dịch pha loãng	Hóa chất pha loãng máu toàn phần sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Convergys X3 Thể tích: ≥ 20L/thùng Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Thùng	36	
65	Dung dịch ly giải	Hóa chất ly giải sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Convergys X3 Thể tích: ≥ 1L/thùng	Chai	24	
66	Vật liệu kiểm tra chất lượng (nội kiểm)	- Dung dịch chuẩn 3 mức (control) là chất kiểm định huyết học được xác lập để xác định tính chính xác, độ chính xác và tuyến tính trên máy huyết học Convergys X3. Với các đặc tính thành phần tế bào máu tương tự có trong máu toàn phần người. Thể tích: ≥ 3ml/ống/mức nồng độ. Tối thiểu 3 ống/3 mức nồng độ/hộp	Bộ	12	
HÓA CHẤT PHÙ HỢP MÁY HUYẾT HỌC SYSMEX XP100 HOẶC TƯƠNG ĐƯƠNG					
67	Dung dịch pha loãng	Hóa chất pha loãng máu toàn phần sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Sysmex XP100 Thể tích: ≥ 20L/thùng Tiêu chuẩn: ISO, IFCC/ FDA/ CE hoặc tương đương.	Thùng	24	
68	Dung dịch ly giải	Hóa chất ly giải sử dụng cho máy xét nghiệm huyết học Sysmex XP100 Thể tích: > 0.5L/Chai	Chai	12	
69	Dung dịch rửa máy	Dung dịch dạng lỏng dùng để rửa cho máy huyết học Sysmex XP100 Thể tích: ≥ 50ml/thùng	Chai	20	
70	Dung dịch chuẩn control	- Dung dịch chuẩn 3 mức (control) là chất kiểm định huyết học được xác lập để xác định tính chính xác, độ chính xác và tuyến tính trên máy huyết học Sysmex XP100. Với các đặc tính thành phần tế bào máu tương tự có trong máu toàn phần người. Thể tích: ≥ 3ml/ống/mức nồng độ. Tối thiểu 3 ống/3 mức nồng độ/hộp	Bộ	12	
Tổng cộng: 70 mặt hàng					

Mẫu báo giá

(Kèm theo Yêu cầu số:/YC-TTYT ngày/...../2023 của Trung tâm Y tế Lộc Ninh)
Áp dụng đối với gói thầu mua sắm trang thiết bị y tế; gói thầu mua sắm linh kiện, phụ kiện, vật tư thay thế cho trang thiết bị y tế

Công ty:

Địa chỉ:

Số điện thoại:

BẢNG BÁO GIÁ

Kính gửi: Trung tâm y tế huyện Lộc Ninh

Địa chỉ: Phạm Ngọc Thạch, TT Lộc Ninh, H. Lộc Ninh, T. Bình Phước

Theo yêu cầu mời chào giá số/YC-TTYT ngày tháng năm 2023 của Trung tâm y tế huyện Lộc Ninh, Công ty... báo giá như sau:

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

STT	Danh mục thiết bị y tế ⁽²⁾	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất ⁽³⁾	Mã HS ⁽⁴⁾	Năm sản xuất ⁽⁵⁾	Xuất xứ ⁽⁶⁾	Số lượng/khối lượng ⁽⁷⁾	Đơn giá ⁽⁸⁾ (VND)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan ⁽⁹⁾ (VND)	Thuế, phí, lệ phí (nếu có) ⁽¹⁰⁾ (VND)	Thành tiền ⁽¹¹⁾ (VND)
1	Thiết bị A									
2	Thiết bị B									
n	...									

(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 thụ 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)