

An Lão, ngày 11 tháng 12 năm 2023

“ V/v đề nghị báo giá gói thầu mua sắm
Hóa chất xét nghiệm lần 2 phục vụ hoạt động thường xuyên
năm 2023-2024 của Bệnh viện đa khoa huyện An Lão”

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

Thực hiện thông tư số 14/2023/TT-BYT ngày 30/6/2023 của Bộ y tế 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 huyện An Lão có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo xây dựng giá gói thầu làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho gói thầu mua sắm Hóa chất xét nghiệm lần 2 phục vụ hoạt động thường xuyên năm 2023-2024 của Bệnh viện đa khoa huyện An Lão 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 huyện An Lão, Hải Phòng
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Đào Bá Quý; Trưởng khoa Dược; điện thoại: 0977212078; Email: khoaduocbval@gmail.com
- Cách thức tiếp nhận báo giá:
 - Báo giá bằng văn bản, có chữ ký họ tên, chức danh của người đại diện và đóng dấu công ty.
 - Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Số 99 đường Nguyễn Văn Trỗi, thị trấn An Lão, huyện An Lão, thành phố Hải Phòng.
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: từ 08h ngày 12/12/2023 đến trước 17h ngày 21/12/2023.

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

- Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày 12/12/2023 đến hết ngày 11/02/2024.

II. Nội dung yêu cầu báo giá

- Danh mục Hóa chất xét nghiệm tại phụ lục đính kèm công văn này.
- Đề nghị các hãng sản xuất, các nhà cung cấp trang thiết bị y tế tại Việt Nam quan tâm có khả năng cung cấp gửi 01 báo giá bản cứng, các tài liệu kèm theo chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật, và các tài liệu liên quan theo mẫu báo giá quy định tại thông tư số 14/2023/TT-BYT ngày 30/6/2023 của Bộ y tế.

Bệnh viện đa khoa huyện An Lão trân trọng cảm ơn. *W*

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Lưu TCKT, K. Dược, VT.

GIÁM ĐỐC

Vũ Văn Vui

DANH MỤC DANH MỤC HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM ĐỀ NGHỊ BẢO GIÁ

(Kèm theo công văn số 107/CV-BVAL ngày 11 tháng 12 năm 2023 của Bệnh viện đa khoa huyện An Lão)

TT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/khối lượng	Đơn vị tính
1	CKMB	"Đạt chứng chỉ: ISO 13485 - Đóng gói chi tiết: 6 x 8ml + 1 x 12 ml - Thành phần: Buffer 100 mM pH 6.70, creatine phosphate 35 mM, glucose 20 mM, N-acetyl-L-cysteine 20 mM, magnesium acetate 10 mM, EDTA 2 mM, ADP 2 mM, NADP 2 mM, AMP 5 mM, Di (adenosine-5') pentaphosphate 10 µM, glucose-6-phosphate-dehydrogenase ≥ 1.5 kU/l, hexokinase ≥ 2.5 kU/l, kháng thể đơn dòng kháng CK-M- công suất ức chế > 2000 U/l. -Tuyến tính lên tới 2000 U/l. - Giới hạn phát hiện là 4 U/l."	8	Hộp
2	Quantipath	Đạt chứng chỉ: ISO 13485 5 ml/ Lọ - Thành phần: Huyết thanh người với chất phụ gia và các mô có nguồn gốc người và động vật.	2	Lọ
3	Dung dịch ly giải	Dung dịch ly giải sử dụng cho máy huyết học Quaterner Ammonium Salt Buffer	5	Hộp
4	Dung dịch pha loãng	Dung dịch pha loãng sử dụng cho máy huyết học Sodium Chloride Sodium Sulphate Buffer Buffer Stabiliser	5	Thùng
5	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Alcohol Ethanol	Thuốc thử Alcohol ethanol Thành phần chính: Buffer pH 8.3 300 mmol/L NAD ⁺ 10 mmol/L Alcohol dehydrogenase (ADH) ³ 200 kU/L Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	3	Hộp

TT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/khối lượng	Đơn vị tính
6	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Alcohol Ethanol	<p>Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Alcohol Ethanol</p> <p>Thành phần chính:</p> <p>Được điều chế từ albumin huyết thanh bò có thêm chất bảo quản và chất ổn định.</p> <p>Amoniac / Ethanol Đối chứng chứa khối lượng phản ứng của: hỗn hợp 5-chloro-2-metyl-4-isothiazolin-3-one và 2-metyl-2H isothiazol-3-one (3:1)</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	3	Hộp
7	Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng Alcohol Ethanol	<p>Vật liệu kiểm soát chất lượng xét nghiệm định lượng Alcohol Ethanol</p> <p>Được chuẩn bị từ albumin huyết thanh bò với chất bảo quản và chất ổn định.</p> <p>Giá trị:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Control 1: Ammonia: 85.2 µg/dl, 50.0 µmol/l. Ethyl alcohol: 37.0 mg/dl, 8.03 mmol/l - Control 2: Ammonia: 199 µg/dl, 117 µmol/l. Ethyl alcohol: 95.0 mg/dl, 20.6 mmol/l - Control 3: Ammonia: 503 µg/dl, 295 µmol/l. Ethyl alcohol: 246 mg/dl, 53.4 mmol/l <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016</p>	3	Hộp
8	Pylori test	Hộp 20 giếng rời được dùng để phát hiện nhanh H. pylori có trong bệnh phẩm hoặc trên môi trường nuôi cấy.	200	Test
9	Định tính phát hiện sự có mặt của kháng nguyên Dengue NS1 trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người	<p>Định tính phát hiện sự có mặt của kháng nguyên Dengue NS1 trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người.</p> <p>Hoạt chất chính: Các kháng thể đơn dòng kháng Dengue NS1.</p> <p>Quy cách: 30 khay thử, 30 Pipet nhựa, 1 Lọ dung dịch đệm, 1 HDSD.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Độ nhạy tương quan: 100%; - Độ đặc hiệu tương quan: 98,75%; - Độ chính xác tương quan: 99.0%. 	210	Test
10	Que thử xét nghiệm định tính kháng nguyên vi rút cúm A, cúm B	<p>OnSite Influenza A/B Rapid Test là dụng cụ xét nghiệm sắc ký miễn dịch, theo nguyên lý dòng chảy một chiều, định tính phát hiện và phân biệt kháng nguyên vi rút cúm A (gồm H5N1 và H1N1) và B trong mẫu dịch mũi/ dịch họng/ dịch tỵ hầu/ dịch hút rửa mũi và tỵ hầu của người</p> <ul style="list-style-type: none"> - Cúm A: Độ nhạy tương quan: 86.8% - Độ đặc hiệu tương quan: 94.0% - Cúm B: Độ nhạy tương quan: 91.7% - Độ đặc hiệu tương quan: 97.5% <p>Chứng chỉ xuất khẩu FDA 801 ; Đạt chứng chỉ ISO13485</p>	75	Test
11	Que thử đường huyết	<p>Sử dụng men (enzyme): Glucose Dehydrogenase (FAD-GDH) rất đặc hiệu với glucose (chỉ phản ứng với glucose)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Độ chính xác cao 99,2%, đạt tiêu chuẩn ISO 13485 	500	Test