

Số: 749/YCBG-TTYT

Cái Răng, ngày 17 tháng 6 năm 2024

YÊU CẦU BÁO GIÁ (lần 2)

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

Trung tâm Y tế quận Cái Răng có nhu cầu tiếp nhận báo giá lần 2 để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho gói thầu mua sắm hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế năm 2024-2025 tại Trung tâm Y tế quận Cái Răng, với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá:

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Trung tâm Y tế quận Cái Răng (Đường Trần Chiên, khu vực Thạnh Mỹ, phường Lê Bình, quận Cái Răng, thành phố Cần Thơ)

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

Họ và tên: Nguyễn Minh Thư

Chức vụ: Nhân viên

Số điện thoại: 0939.885.699

Địa chỉ email: minhthu1985ttyp@gmail.com

3. Cách thức tiếp nhận báo giá (bao gồm cả 2 cách):

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Phòng Tài chính kế toán, Trung tâm Y tế quận Cái Răng, đường Trần Chiên, khu vực Thạnh Mỹ, phường Lê Bình, quận Cái Răng, thành phố Cần Thơ.

- Nhận qua email: minhthu1985ttyp@gmail.com (bao gồm file scan pdf và file excel báo giá).

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ ngày 17 tháng 6 năm 2024 đến 16 giờ, ngày 01 tháng 7 năm 2024.


Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên hoặc không đầy đủ (bản giấy, file scan pdf và file excel) sẽ không được xem xét.

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 120 ngày, kể từ ngày báo giá.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

Danh mục mua sắm hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế năm 2024-2025 tại Trung tâm Y tế quận Cái Răng. (Đính kèm file excel)

Đề nghị các hãng sản xuất, nhà cung cấp tại Việt Nam thực hiện gửi Bảng báo giá đúng theo hướng dẫn và mẫu đính kèm./.

Nơi nhận: 

- Như trên;
- Lưu: VT, D-TTB-VTYT.



GIÁM ĐỐC

Trương Tỷ

BÁO GIÁ

Kính gửi: Trung tâm Y tế quận Cái Răng.

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Trung tâm Y tế quận Cái Răng, chúng tôi....[ghi tên, địa chỉ của hãng sản xuất, nhà cung cấp; trường hợp nhiều hãng 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 hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế như sau:

1. Báo giá cho các hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế và dịch vụ liên quan:

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
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 các hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế)

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngày ... tháng ... năm 20....

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 hãng sản xuất, nhà cung cấp

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))



STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
I. VẬT TƯ Y TẾ:													
7		Băng vải cuộn y tế	0,09 x 2m						Cuộn	12.500			
8		Băng vải cuộn y tế	0,09 x 2,5m						Cuộn	1.340			
27		Dây dẫn tín hiệu điện tim	Dây dẫn tín hiệu điện tim						Sợi	2			
28		Dây garo	Có gai dán, dài 28cm						Sợi	50			
30		Dây máy châm cứu 4 chui	4 đầu ra.						sợi	39			
38		Đầu huyết áp (bộ huyết áp có khóa)	Có van xả khí xoắn. Dùng thay thế trong bộ huyết áp kế						Cái	7			
40		Gạc y tế	5cm x 6cm x 8 lớp vô trùng						Gói	1.530			
41		Gạc y tế	10cm x 10cm x 8 lớp vô trùng						Miếng	100			
49		Huyết áp kế nhĩ	Máy đo huyết áp loại cơ học.						Bộ	2			
50		Huyết áp kế tự động	Khoảng đo: từ 0 đến 300mmHg. Đồng hồ đo áp lực: có kim định vị ở mức số không (0). Độ chính xác: ± 3mmHg có hệ thống bơm khí.						Cái	2			
51		Huyết áp người lớn + ống nghe	Huyết áp kế người lớn (500-V) + ống nghe						Bộ	36			
52		Huyết áp người lớn (không ống nghe)	Huyết áp người lớn (không ống nghe)						Cái	2			
55		Kim khâu tam giác các số (8x20)	Kim khâu tam giác các số (8x20)						Gói	19			
56		Kim luồn 14G	14G, tiết trùng.						Cây	56			
59		Khẩu trang phẫu thuật	Khẩu trang 3 lớp đeo tai.						Cái	2.500			
60		Khẩu trang y tế	Khẩu trang 4 lớp tiết trùng: Kích thước ≥ 90x175mm.						Cái	114.800			
61		Khẩu Trang N95							Cái	100			
63		Lam kính							cái	720			
64		Lancet							cái	350			
67		Ly giấy	Ly nha						Cái	200			
72		Máy xông khí dung	Máy xông khí dung						Cái	2			
73		Miếng dán điện cực máy xung điện	Miếng dán điện cực máy xung điện						cặp	26			
74		Miếng dán điện cực tim	Miếng dán điện cực tim						Miếng	13			
75		Nẹp cánh tay (gỗ) bộ 2 cây	Nẹp cánh tay (gỗ) bộ 2 cây						bộ	4			
77		Nẹp cẳng chân (gỗ) bộ 3 cây	Nẹp cẳng chân (gỗ) bộ 3 cây						bộ	3			
78		Nẹp cẳng tay (gỗ) bộ 2 cây	Nẹp cẳng tay (gỗ) bộ 2 cây						bộ	2			
89		Nhiệt kế y học 42 độ C	Nhiệt kế 42 độ C, bằng thủy tinh, đo nhiệt độ bằng thủy ngân.						cái	60			
90		Nhiệt kế tủ lạnh							Cái	4			
91		Nút điện tim							Bộ 6 cái	2			
92		Ống nghe	- Ống nghe có hệ thống dây dẫn khí. - Tai nghe có độ khuếch đại lớn.						Cái	7			
100		Phim chụp X-Quang 30x40cm	Kích cỡ ≥: 30 x 40 cm; Phim X quang ướt siêu nhạy						Tấm	9.500			
101		Que thử thai	Dùng để định tính phát hiện HCG trong nước tiểu của người. Gồm: 1 que thử + 1 cốc nhựa đựng nước tiểu.						cái	8			
103		Vòng tránh thai Tcu-380	Tổng diện tích bề mặt của đồng xấp xỉ 380mm ² .						Cái	56			
II. HÓA CHẤT LÊ:													
104		Acid acetic 3-5%	Acid acetic 3-5%						Lít	2			
106		Chloramin B	Chloramin B						Kg	39			
110		HIV 1/2 3.0	Phát hiện và phân biệt kháng thể kháng HIV-1 và HIV-2, Loại mẫu sử dụng: Huyết thanh, Huyết tương, Máu toàn phần						test	500			
111		Lugol 3-5%	Lugol 3-5%						Lít	2			
112		Nước Javel	NaClO 10%±2%						kg	690			
113		Povidone Iodine (Sát khuẩn vết thương, da và niêm mạc)	Dung dịch sát khuẩn da phẫu thuật, chứa 7,5% kl/kl povidone iodine (với nồng độ iodine tự do 10%)						Lít	29			
116		Test phát hiện ma túy 4 trong 1	Dạng cassette: 4 chân						Test	1.000			
117		Thuốc rửa phim Xquang	Bộ Hóa chất rửa phim XQuang						Bộ	33			
118		Test nhanh chẩn đoán Anti HBs (mẫu huyết thanh/ huyết tương)	Test nhanh dạng thanh giấy, phát hiện kháng thể kháng HBs(kháng nguyên bề mặt của HBV) trong huyết thanh, huyết tương người.						Test	400			

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
121		Test nhanh Troponin I	Dạng cassette						Test	100			
123		Benzocaine							Lọ 20g	2			
124		Anti A	Dung dịch loãng						ml	50			
125		Anti B	Dung dịch loãng						ml	50			
126		Anti AB	Dung dịch loãng						ml	50			
127		Test hóa học	Test hóa học kiểm tra chất lượng hoạt động máy						Hộp	2			
128		Bảng chỉ thị hóa học	Kiểm tra chất lượng bộ dụng cụ khi hấp						Cuộn	5			
129		Sáp Parafin	Máy parafin						kg	10			
130		Dầu Glycerin	Máy parafin						lít	20			
III. THIẾT BỊ THEO MÁY													
131		Que thử nước tiểu 11 thông số	Dùng cho máy phân tích nước tiểu. Có cam kết đặt máy Phân tích nước tiểu và dung dịch rửa máy						Que	2.000			
IV. HÓA CHẤT THEO MÁY SINH HÓA TỰ ĐỘNG													
133		Định lượng Glucose	Hoà chất dùng cho xét định lượng Glucose trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 1 ~ 600 mg/dL. Phương pháp PROD/POD, bước sóng 570/700nm. Thành phần: N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-3,5- dimethoxyaniline sodium salt (HDAOS); Pyranose oxidase (PROD), Peroxidase (POD), 4-Aminoantipyrine (4-AA). Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	20.000			
134		Định lượng Creatinin	Hoà chất dùng cho xét định lượng Creatinine trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 0.1 ~ 100 mg/dL (8.84 ~ 8840 µmol/L). Phương pháp SOD/POD, bước sóng 546/800nm. Thành phần: Creatinase, Sarcosine oxidase, (SROD)Nethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-3-methylaniline sodium salt (TOOS); Creatininase (CRN), Peroxidase (POD), 4-Aminoantipyrine (4-AA) . Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	10.000			
135		Định lượng Acid Uric	Hoà chất dùng cho xét định lượng Uric Acid trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 0.1 ~ 100 mg/dL.(5.950 ~ 5950 µmol/L). Phương pháp Uricase/POD, bước sóng 600/800nm. Thành phần: N-(2—hydroxy-3-sulfopropyl)-3,5-dimethylanilin sodium (HDAOS); Ascorbate oxidase (AOD) Peroxidase; Uricase; Peroxidase (POD); 4-Aminoantipyrine (4-AA). Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	5.000			

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
136		Định lượng Urê	Hoá chất dùng cho xét định lượng Urea Nitrogen trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 1 ~ 200 mg/dL. (0.4 ~ 71.42 mmol/L). Phương pháp Urease/GLDH, bước sóng 340/405nm. Thành phần: Glutamate dehydrogenase (GLDH) α -Ketoglutaric acid (α -KG); β -Nicotinamide-adenine dinucleotide phosphate (reduced form) sodium (β -NADPH); Urease; α -Ketoglutaric acid (α -KG). Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	10.000			
137		Định lượng Cholesterol toàn phần	Hoá chất dùng cho xét định lượng Total Cholesterol trong huyết thanh, huyết tương người. Dải đo 3 ~ 800 mg/dL (0.08 ~ 20.72 mmol/L). Phương pháp CHO/POD, bước sóng 600/800nm. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	10.000			
138		Định lượng Triglycerid	Hoá chất dùng cho xét định lượng Total Triglycerides trong huyết thanh, huyết tương người. Dải đo 10 ~ 1000 mg/dL. (0.11 ~ 11.3 mmol/L). Phương pháp GK/GPO/POD, bước sóng 546/800nm. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	10.000			
139		Định lượng LDL - C	Hoá chất dùng cho xét định lượng LDL Cholesterol trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 5 ~ 600 mg/dL. (0.13 ~ 15.6 mmol/L). Phương pháp Inhibition/Direct, bước sóng 600/800nm. Thành phần: ADPS; Ascorbate Oxidase; Peroxidase.; CHOD, Cholesterol Esterase (CHER), Peroxidase (POD), 4-aminoantipyrine (4-A-A). Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	10.000			
140		Định lượng HDL - C	Hoá chất dùng cho xét định lượng HDL Cholesterol trong huyết thanh, huyết tương người, Sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 5 ~ 120 mg/dL. (0.13 ~ 3.11 mmol/L). Phương pháp Inhibition/Direct, bước sóng 600/800nm. Thành phần: ADPS; ascorbate oxidase, H3PO4.; CHOD, Cholesterol Esterase (CHER), Peroxidase (POD), 4-aminoantipyrine (4-A-A), sodium azide. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	10.000			
141		Đo hoạt độ ALT (GPT)	Hoá chất dùng cho xét định lượng ALT trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 3 -1000 U/L. Phương pháp JSCC, bước sóng 340/600nm. Thành phần: L-alanine; NADH; LDH, L-alanine; α -ketoglutaric acid. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485.						Test	9.000			

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
142		Đo hoạt độ AST (GOT)	Hoá chất dùng cho xét định lượng AST trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 5-1000 U/L. Phương pháp JSCC, bước sóng 340/600nm. Thành phần: L-Aspartic acid; NADH; malate dehydrogenase (MDH), L-Aspartic acid; α -ketoglutaric acid. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	9.000			
143		Đo hoạt độ GGT	Hoá chất dùng cho xét định lượng γ -glutamyltranspeptidase trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 1 ~ 1500 U/L. Phương pháp IFCC, bước sóng 405/505nm. Thành phần: Glycylglycine (Gly-Gly); L- γ -glutamyl -3-carboxy -4-nitroanilide mono-ammonium. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	9.000			
144		Định lượng Calci toàn phần	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Calcium trong huyết thanh, huyết tương và nước tiểu, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hóa. Phương pháp xét nghiệm đo màu Arsenazo III. Dải đo 0,23-13,8mg/dL (CA270, CA-400), 0,23-18mg/dl (CA 800). Thành phần Arsenazo III 200 μ mol/L, MES pH 6.5 mmol/L. Sau khi mở, hóa chất ổn định 55 ngày trên máy. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống máy Furuno CA. Tiêu chuẩn CE, ISO 13485.						Test	1.000			
145		Định lượng Albumin	Hoá chất dùng cho xét định lượng ALP trong huyết thanh, huyết tương người. Dải đo 0.1-7.0 g/dL. Phương pháp Bromocresol Green, bước sóng 660/700nm. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	300			
146		Định lượng Protein toàn phần	Hoá chất dùng cho xét định lượng Total Protein trong huyết thanh, huyết tương người. Dải đo 0.1 ~ 15.0 g/dL (1 ~ 150 g/dL). Phương pháp CuSO ₄ , bước sóng 546/700nm. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	300			
147		Đo hoạt độ Amylase	Hoá chất dùng cho xét định lượng alpha -Amylase trong huyết thanh, huyết tương, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 2 ~ 2000 U/L. Phương pháp G7CNP IFCC, bước sóng 405/660nm. Thành phần: α -glucosidase; ethylidene-4-nitrophenol-G7 (maltoheptaose) ethylidene-G7 (maltoheptaose)-PN}. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	200			

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
148		Định lượng HbA1c	Hoá chất dùng cho xét định lượng Hemoglobin A1c trong máu người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 3 - 15%. Phương pháp Latex Immunoturbidimetric, bước sóng 660/800nm. Thành phần: Mouse anti-human hemoglobin A1c monoclonal antibodiesensitized latex; Mouse anti-human hemoglobin A1c monoclonal antibody label-goat anti-mouse IgG polyclonal antibody. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	1.500			
149		Định lượng Bilirubin toàn phần	Hoá chất dùng cho xét định lượng Total Billirubin trong huyết thanh, huyết tương người. Dải đo 0 ~ 30 mg/dL. (0 ~ 513 µmol/L). Phương pháp Enzymatic, bước sóng 450/600nm. Thành phần: Disodiumphosphate Anhydrous buffer (pH 2,9) 6,5mmol/l, Sodium dihydrogenphosphate Anhydrous 100mmol/l. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	1.000			
150		Định lượng Bilirubin trực tiếp	Hoá chất dùng cho xét định lượng Direct Billirubin trong huyết thanh, huyết tương người. Dải đo <25mg/dL. Phương pháp Enzymatic, bước sóng 450/600nm. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	1.000			
151		CK	Hoá chất dùng cho xét định lượng Creatine Kinase trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 10 -2000 U/L. Phương pháp IFCC, bước sóng 340/405nm. Thành phần: Imidazole; adenosine-di-phosphate(ADP) D-Glucose, Hexokinase (HK); nicotinamide adenine dinucleotide phosphate (NADP) Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PDH); Phosphocreatine. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	500			
152		CK-MB	Hoá chất dùng cho xét định lượng Creatine Kinase Isozyme trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 1 -2000 U/L. Phương pháp IFCC, bước sóng 340/405nm. Thành phần: Hexokinase; Glucose-6-phosphate dehydrogenase (G6PDH); CK-MM antibody; Creatine phosphate. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	500			
153		CRP	Hoá chất dùng cho xét định lượng C-reactive protein trong huyết thanh, huyết tương người, sử dụng trên các hệ thống phân tích sinh hoá. Dải đo 0.01-32mg/dL. Phương pháp Latex turbidity, bước sóng 570/800nm. Thành phần: Saline Buffer; anti-human CRP rabbit antibodiesensitized latex. Hóa chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch nhận diện hóa chất tương thích với hệ thống phân tích sinh hóa Furuno CA-series và các hệ thống phân tích sinh hóa tự động. Tiêu chuẩn ISO 13485						Test	1.000			

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
154		HALOGEN LAMP	Bóng đèn halogen dùng trong máy phân tích sinh hoá. 13 bước sóng, điện áp +12VDC, công suất 20W. Bóng đèn tương thích với hệ thống phân tích sinh hoá Furuno CA.						cái	5			
155		CUVETTE (RESIN) (9 pcs x 17 units)	Cuvet phản ứng sử dụng trong máy phân tích sinh hoá Furuno CA, chất liệu nhựa, thể tích đo 50-250uL, kích thước 5 x 7 x 31.2mm, chiều cao xuyên sáng 5mm						Bộ	2			
156		WASH SOLUTION NO.3	Hoá chất rửa có tính acid làm sạch cuvet trong hệ thống phân tích sinh hoá lâm sàng. Bảo quản ở nhiệt độ 5-35 độ C, tránh ánh nắng trực tiếp. Hoá chất chưa mở nắp sử dụng tới ngày hết hạn trên hộp, sau khi mở nắp sử dụng trong vòng 6 tháng. Hoá chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch tương thích với hệ thống phân tích sinh hoá Furuno CA và các hệ thống phân tích sinh hoá khác. Tiêu chuẩn ISO 13485, CE.						lọ/hộp	12			
157		WASH SOLUTION NO.9	Hoá chất rửa có tính kiềm làm sạch cuvet trong hệ thống phân tích sinh hoá lâm sàng. Bảo quản ở nhiệt độ 5-35 độ C, tránh ánh nắng trực tiếp. Hoá chất chưa mở nắp sử dụng tới ngày hết hạn trên hộp, sau khi mở nắp sử dụng trong vòng 6 tháng. Hoá chất sẵn sàng sử dụng, có mã vạch tương thích với hệ thống phân tích sinh hoá Furuno CA và các hệ thống phân tích sinh hoá khác. Tiêu chuẩn ISO 13485, CE.						lọ/hộp	12			
158		Multi Cal	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho các xét nghiệm định lượng sinh hoá, dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						lọ	15			
159		QC Level 1	Hoá chất kiểm chuẩn mức 1 dùng cho các xét nghiệm định lượng sinh hoá, dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	15			
160		QC Level 2	Hoá chất kiểm chuẩn mức 2 dùng cho các xét nghiệm định lượng sinh hoá, dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	15			
161		Lipids Cal	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho các xét nghiệm thuộc nhóm chất béo HDL, LDL, TC, TG, dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			
162		Lipids Con	Hoá chất kiểm chuẩn dùng cho các xét nghiệm thuộc nhóm chất béo HDL, LDL, TC, TG, dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			
163		CRP cal	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho định lượng C-reactive protein trong máu bằng phương pháp miễn dịch dạng lỏng, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			
164		CRP con	Hoá chất kiểm chuẩn 2 mức dùng cho định lượng C-reactive protein trong máu bằng phương pháp miễn dịch dạng lỏng, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			
165		T/ DBil cal	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho định lượng bilirubin trực tiếp và gián tiếp trong máu bằng phương pháp sinh hoá. dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			
166		HbA1c cal	Hoá chất kiểm chuẩn dùng cho định lượng glycated hemoglobin HbA1c trong máu bằng phương pháp miễn dịch. dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			

STT	Tên thương mại	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm, thiết bị y tế	Đặc tính kỹ thuật	Số đăng ký lưu hành	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VND, đã bao gồm VAT)	Thành tiền (VND)	Ghi chú
167		HbA1c con	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho định lượng glycated hemoglobin HbA1c trong máu bằng phương pháp miễn dịch, dạng đông khô, được chiết xuất từ huyết thanh người và các chất ổn định và bảo quản. Tiêu chuẩn ISO 13485						hộp	12			

PH. CAM