

Số: 252 /TB-BV  
V/v Yêu cầu báo giá VTYT,  
HCXN, Sinh phẩm.

Yên Minh, ngày 03 tháng 11 năm 2023

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

Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Minh đang có nhu cầu tiếp nhận báo giá để xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho gói thầu Cung cấp một số loại Vật tư y tế, Hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm để phục vụ công tác khám tuyển nghĩa vụ Quân sự năm 2023 với nội dung cụ thể như sau:

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

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Minh.
2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:  
- Mai Thị Ngà; Khoa Dược. Số điện thoại : 0976.076.970
3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

Đơn vị nhận báo giá theo một trong các cách thức sau:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Minh.  
Địa chỉ: Tổ 6 thị trấn Yên Minh, huyện Yên Minh, tỉnh Hà Giang
- Nhận qua email: [duoc.dkkvym@gmail.com](mailto:duoc.dkkvym@gmail.com)

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 15h ngày 03 tháng 11 năm 2023 đến trước 10h ngày 13 tháng 11 năm 2023 .

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

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày kể từ ngày 13 tháng 11 năm 2023.

**II. Nội dung yêu cầu báo giá:**

1. Danh mục Vật tư y tế, hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm  
(Theo phụ lục I đính kèm).
2. Địa điểm cung cấp: Tại Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Minh.
3. Thời gian dự kiến giao hàng: Quý IV năm 2023
4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:
  - Phương thức thanh toán: Chuyển khoản vào Tài khoản của Bên bán tại ngân hàng của Bên Bán. Chủ đầu tư thanh toán cho nhà thầu trên cơ sở khối lượng hàng hóa cung cấp.
  - Điều kiện thanh toán và thời hạn thanh toán: Bên mua sẽ thanh toán cho

Bên bán trong vòng 60 ngày kể từ ngày hoàn tất thủ tục mua bán theo quy định (hóa đơn, biên bản bàn giao nghiệm thu hàng hóa và các giấy tờ liên quan khác theo quy định hiện hành).

- Đồng tiền thanh toán theo Hợp đồng: Việt Nam đồng.

5. Mẫu báo giá: Theo Phụ lục 2


Rất mong sự hợp tác của Quý đơn vị!

Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Minh xin trân trọng thông báo./.

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Ban giám đốc BV;
- Lưu: Hồ sơ mời thầu KT, KD, VT.

**PHÓ GIÁM ĐỐC PHỤ TRÁCH**



**Nguyễn Ngọc Thúc**



**Phụ lục I**  
**PHỤ LỤC YÊU CẦU BẢO GIÁ**

( Kèm theo thông báo số 854 /TB - BV ngày 03/11/2023 của Bệnh viện ĐKKV Yên Minh )

STT	Danh mục vật tư y tế, hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm Hóa chất xét nghiệm	Ký, mã nhãn hiệu, model, hãng sản xuất	Đơn vị tính	Số lượng/ Khối lượng	Ghi chú
1	Diluen 20L	- Thành phần hoạt tính: Sodium Chloride 3.0 - 5.5g/L; Sodium Sulfate Anhydrous 7.5 - 11.5g/L; Buffering Agents 1.0 - 3.0g/L; Anti-fungal and Anti-bacterial Agents 0.8 - 2.5g/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 - Đóng gói: Thùng 20 lít	Thùng	4	
2	M-30CFL Lyse	- Thành phần hoạt tính: Quarternary Ammonium Salts <50g/L; Nonion Surfactant <15g/L; Isopropanol 0.1-1.5ml/L; Ethanol <1.5ml/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 - Đóng gói: Chai 500 ml	Lọ	4	
3	M-30R Rine 5,5l	- Thành phần hoạt tính: Sodium Sulfate Anhydrous 3.0 - 5.5g/L; Sodium Chloride 7.5 - 11.5g/L; Anti-fungal and Anti-bacterial Agents 1.0 - 3.0g/L Polyoxyethylene Ester 0.3 - 1.5g/L - Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485 - Đóng gói: Can 5,5 lít	Can	4	
4	Hóa chất xét nghiệm.Ure	- Thành phần hoạt chất: Hóa chất R1: Tris buffer pH 7.8: 150 mmol/L; 2-oxiglutarate: 9 mmol/L; ADP: 0.75 mmol/L; Urease: ≥ 7 KU/L; GLDH (Glutamate dehydrogenase, bovine): ≥ 1 KU/L Hóa chất R2: NADH: 1.3 mmol/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 - Đóng gói: Hộp 8x50mlR1, 8x12,5ml R2	Hộp	3	
5	Hóa chất xét nghiệm creatinin	- Thành phần hoạt chất: Hóa chất R1: Sodium Hydroxide: 0.2 mol/L Hóa chất R2: Picric Acid: 20 mmol/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 - Đóng gói: Hộp 8x50mlR1, 8x12,5mlR2	Hộp	3	
6	Hóa chất xét nghiệm Glucose	- Thành phần hoạt chất: Phosphate buffer pH 7.5: 250 mmol/L; Phenol: 5 mmol/L; 4-Aminoantipyrine: 0.5 mmol/L; Glucose Oxidase (GOD): ≥ 10 KU/L; Peroxidase (POD): ≥ 1 KU/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 - Đóng gói: Hộp 8 x 50ml	Hộp	3	

7	Hóa chất xét nghiệm AST Hóa chất xét nghiệm (GOT)	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Thành phần hoạt chất:</li> <li>Hóa chất R1: Tris pH 7.8: 110 mmol/L; L-Aspartate: 340 mmol/L; MDH: 0.5 kU/L; LDH: 1.1 kU/L</li> <li>Hóa chất R2: 2-Oxoglutarate: 85 mmol/L; NADH: <math>\geq 1</math> mmol/L</li> <li>- Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485</li> <li>- Đóng gói: Hộp 4x50mlR1, 4x12,5mlR2</li> </ul>	Hộp	3
8	Hóa chất xét nghiệm ATL (GPT)	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Thành phần hoạt chất:</li> <li>Hóa chất R1: Tris, pH 7.5: 138 mmol/L; L-Alanine: 709 mmol/L; LDH: 1500 U/L</li> <li>Hóa chất R2: 2-Oxoglutarate: 85 mmol/L; NADH: <math>\geq 1</math> mmol/L</li> <li>- Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485</li> <li>- Đóng gói: Hộp 4x50mlR1, 4x12,5mlR2</li> </ul>	Hộp	3
9	M-30E E-Z Cleanser	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Thành phần hoạt tính: Proteolytic Enzym 3.0-10g/L; Surfactant 0.3-1.5g/L; Sodium Chloride 3.0-5.0g/L; Anti-fungal and Anti-bacterial Agents 0.5-2.5g/L; Buffering Agents 1.0-4.0g/L</li> <li>- Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485</li> <li>- Đóng gói: Lọ 100 ml</li> </ul>	Lọ	3
10	M-30P P Probe Cleanser	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Thành phần:</li> <li>Surfactant: <math>\leq 0.2\%</math></li> <li>Sodium hypochlorous: <math>\leq 12\%</math></li> <li>Sodium hydroxide: <math>\leq 5\%</math></li> <li>Chứng nhận: ISO, CE</li> <li>Lọ 50ml</li> </ul>	Lọ	3
11	Định nhóm máu ABO		Bộ	5
	Anti A	Kháng thể thuộc phân nhóm IgM. Thuốc thử của xét nghiệm chứa kháng thể đơn dòng của các dòng tế bào Anti A: dòng vô tính Sifin A-11H5		
	Anti B	Kháng thể thuộc phân nhóm IgM. Thuốc thử của xét nghiệm chứa kháng thể đơn dòng của các dòng tế bào Anti B.		
	Anti AB	Kháng thể thuộc phân nhóm IgM. Thuốc thử của xét nghiệm chứa kháng thể đơn dòng của các dòng tế bào Anti AB: dòng vô tính Sifin A-5E10 và dòng vô tính Sifin B-2D7		
	<b>Vật tư, sinh phẩm</b>			
1	Phim X- Quang	Phim được phủ trên nền màu xanh lam, hỗ trợ khoảng 7-mil polyester Có thể lưu trữ hình ảnh được hơn 100 năm ở nhiệt độ dưới 25 C, độ ẩm 30-50% RH-- Tương thích với dòng máy in phim Trimax đạt tiêu chuẩn ISO 13485,FDA,CE	Tờ	500
2	Giấy siêu âm	-Dạng cuộn, chiều rộng 110mm, chiều dài 20m. Dung lượng: Khoảng	Tờ	500

	<p>215 bản in cho mỗi cuộn.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Giấy dùng trong y tế, dùng để in hình ảnh siêu âm đen trắng cho các dòng máy in siêu âm của hãng Sony</li> <li>- Đựng trong túi thiếc bảo quản</li> <li>- Giải màu xám hiện thị rõ nét với độ phân giải cao, độ bền hình ảnh tốt, in ra bản in tương đương với bản gốc, độ phân giải cao</li> <li>- Sản phẩm được sản xuất bởi cơ sở có chứng nhận hệ thống quản lý chất lượng theo tiêu chuẩn ISO 13485, EC</li> </ul>			
3	Gel siêu âm (Can 5 Lit)	<p>Trong suốt, không màu hoặc màu xanh, dễ dàng tan trong nước và dễ dàng rửa sạch bằng nước thường. ISO 13485:2016. Can 5 lít</p>	Can	1
4	Giấy điện tim 6 cần	<ul style="list-style-type: none"> <li>-Dạng tệp</li> <li>-Kích thước 110mm * 140mm * 142 tờ, loại có dòng kẻ, tương thích với máy điện tim 6 cần hãng Nihon Koden, Fukuda.</li> <li>-Có bao bì bảo vệ. Quy cách: 60 tập/thùng</li> <li>-Đạt tiêu chuẩn, ISO 13485, CE</li> </ul>	Tệp	10
5	Test ma túy (4 trong 1)	<p>Panel thử xét nghiệm định tính Amphetamine, Methamphetamine, Morphine và Marijuana (THC) (Panel thử phát hiện AMP/MET/MOP/THC) trong nước tiểu người khi nồng độ và/ hoặc chất chuyển hóa của chúng vượt ngưỡng phát hiện tương ứng. Hoạt chất chính: Kháng thể kháng AMP, Kháng thể kháng MET, Kháng thể kháng MOP, Kháng thể kháng THC, cộng hợp AMP-BSA, cộng hợp MET-BSA, cộng hợp MOP-BSA, cộng hợp THC-BSA</p> <p>1, MOP: Ngưỡng phát hiện (cut off) 300 ng/ml  2, MET: Ngưỡng phát hiện (cut-off) 1000 ng/ml  3, AMP: Ngưỡng phát hiện (cut-off) 1000ng/ml  4, THC: Ngưỡng phát hiện (cut off) 50 ng/ml</p> <p>Độ nhạy tương quan 100%, Độ đặc hiệu tương quan 100%, Độ chính xác tương quan 100%</p> <p>Độc kết quả tại 5 phút</p>	Cái	500
6	Test HBsAg	<p>Kháng thể đơn dòng kháng HBsAg, kháng nguyên HBsAg tái tổ hợp, kháng thể dê kháng IgG chuột. Phát hiện định tính sự có mặt kháng nguyên virus viêm gan B trong mẫu huyết thanh hoặc huyết tương. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh. Độ</p>	Tờ	500



		nhạy: 99,8%. Độ đặc hiệu: 99,9%. ISO 13485-2016			
7	Tests HIV	Phát hiện và phân biệt các kháng thể (IgG, IgM, IgA) đặc hiệu với virus HIV-1 gồm type phụ O và HIV-2 trong mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần. Độ nhạy: $\geq 99\%$ ; Độ đặc hiệu: $\geq 99\%$ (khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia). ISO 13485:201	Tờ	500	
8	Test HCV (VGC)	Kháng thể đơn dòng kháng HCV, kháng nguyên HCV tái tổ hợp, Kháng thể dê kháng IgG chuột. Phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C. Sử dụng kháng nguyên tái tổ hợp (protein lõi, NS3, NS4, NS5 làm nguyên liệu. Không sử dụng dung dịch đệm). Ngưỡng phát hiện: 2 NCU/ml. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh. Độ nhạy: 99,8%. Độ đặc hiệu: 99,2%. ISO 13485:2016	Can	1	
9	Test nước tiêu 10 thông số	Que thử nước tiêu 10 thông số tương thích sử dụng trên máy xét nghiệm nước tiêu PU-4010, AE-4020 và AX-4060 của hãng Arkray	Tờ	500	
10	Còn 70 độ	Thành phần: ethanol, nước Dung dịch màu trong, không có vẩn đục. Công dụng: sát khuẩn khử trùng dụng cụ, trang thiết bị y tế. Sát trùng ngoài da	ml	5.000	
11	Bông hút	- Sản phẩm được sản xuất từ bông xơ thiên nhiên 100% cotton, có độ thấm hút cao - Bông trắng, không mùi, xơ bông mảnh, mềm mại, trắng mịn không có xơ ngoại lai, không lẫn tạp chất, mảnh lá và vỏ hạt. Tắm bông dày mỏng đa dạng đáp ứng yêu cầu của Bệnh viện - Không mùi, không vị. Không độc tố và không gây dị ứng. - Tốc độ hút nước: $\leq 10$ giây - Độ ẩm: $\leq 8\%$ ; pH: Trung tính; không có tinh bột và Dextrin - Đạt tiêu chuẩn Dược điển Việt Nam.	Gam	2.000	
12	Găng tay cao su (ngắn)	Nguyên liệu cao su tự nhiên có bột. Bề mặt trơn nhẵn. Màu trắng tự nhiên. Các cỡ XS,S,M;L. Chiều dài tối thiểu các cỡ 230mm. Độ dày tại vùng trơn nhẵn 0,08mm, tại vùng nhám 0,05mm. Trước và sau lão hóa	Đôi	500	

		giả có độ bền sức căng nhỏ nhất là 18 và 14 (Mpa), độ dẫn dài nhỏ nhất là 650 và 500%. Lượng protein tối đa 200µg/dm <sup>2</sup> . Lượng bột tối đa 10mg/dm <sup>2</sup> .		
13	Khẩu trang	<p>Khẩu trang không gây dị ứng da, có giãn tốt thích ứng với mọi khuôn mặt.</p> <p>Bề mặt khẩu trang phải sạch sẽ.</p> <p>Dây đeo được dập chần tại bốn góc của khẩu trang .</p>	Chiếc	400
14	Dung dịch sát khuẩn tay nhanh	<p>Ethyl Alcohol 70% v/v; Chlorhexidine Gluconate 0,5% v/v; Chất phụ gia 29,5% v/v.</p> <p>Dùng sát khuẩn tay trong khu phẫu thuật, dùng trước và sau khi làm thủ tục thăm khám cho bệnh nhân. Dùng trực tiếp, không pha loãng với bất kỳ loại dung dịch hay hóa chất nào khác. Không cần rửa lại bằng nước.</p>	Chai	15

Tên công ty: .....  
 Địa chỉ: .....  
 Điện thoại: .....Mã số thuế: .....  
 Số tài khoản: ..... tại ngân hàng.....

**BẢO GIÁ**

**Kính gửi: Bệnh viện đa khoa khu vực Yên Minh.**

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của..... [ghi rõ tên của Chủ đầu tư yêu cầu báo giá], 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 thiết bị y tế như sau:

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

STT	Danh mục Vật tư, hóa chất sinh phẩm (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	Vật tư A									
2	Vật tư B									
n	...									

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của vật tư, hóa chất sinh phẩm)

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 ngày ....tháng...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 thu hồi Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp hoặc 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<sup>(12)</sup>**

*(Ký tên, đóng dấu (nếu có))*