

DANH MỤC MUA SẴM HÓA CHẤT, VẬT TƯ, TRANG THIẾT BỊ Y TẾ NĂM 2023 – 2024
TẠI BỆNH VIỆN HUYẾT HỌC – TRUYỀN MÁU THÀNH PHỐ CẦN THƠ
 (Đính kèm Thông báo mời chào giá Số 646 ngày 25 tháng 7 năm 2023
 của Bệnh viện Huyết học - Truyền máu thành phố Cần Thơ)

I. HÓA CHẤT NHÓM				
STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng/khối lượng
1	2	3	4	5
GÓI SỐ 1: CÁC HÓA CHẤT CẦN CHO XÉT NGHIỆM CỦA BỆNH NHÂN				
I. HÓA CHẤT CÂY MÁU TỰ ĐỘNG (nhà thầu lắp đặt máy khi trúng thầu)				
1	Chai cấy máu hiếu khí người lớn	Chai cấy máu hiếu khí. Thể tích mẫu 3-10 ml. Columbia broth powder 35g/l, peptone 10g/l, potassium dihydrogen phosphate 1.5g/l, glucose 5g/l, mannitol 2g/l, sodium citrate 3g/l, resin 4g/l, SPS 0.2g/l. Hoặc tương đương.	Chai	640
2	Chai cấy máu kỵ khí người lớn	Chai cấy máu kỵ khí Thể tích mẫu 3-10 ml. Columbia broth powder 28g/l, peptone 5g/l, potassium dihydrogen phosphate 1.5g/l, glucose 5g/l, sodium citrate 3g/l, resin 4g/l, Brucella broth 28g/l, vitamin K 0.002g/l, L-cysteine 0.5g/l, SPS 0.2g/l. Hoặc tương đương.	Chai	120
3	Chai cấy máu trẻ em	Chai cấy máu trẻ em Thể tích mẫu 1-3ml. Columbia broth powder 35g/l, peptone 10g/l, potassium dihydrogen phosphate 1.5g/l, glucose 5g/l, mannitol 2g/l, sodium citrate 3g/l, resin 4g/l. Hoặc tương đương.	Chai	320
II. HÓA CHẤT SINH HÓA TỰ ĐỘNG (nhà thầu lắp đặt máy khi trúng thầu)				
1	Chíp xét nghiệm ion đồ	Điện cực gắn chíp. Hoặc tương đương.	Cái	3
III. HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM FLOWCYTOMETRY 8 MÀU tương thích cho máy FACSCantoTM II (của bệnh viện)				
1	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD3 đánh dấu màu huỳnh quang V450	- CD3 clone UCHT1, kháng thể Mouse BALB/c, IgG1, kappar, gắn màu V450 - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	480
2	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD58 đánh dấu màu huỳnh quang FITC	- CD58 clone IC3, kháng thể Mouse BALB/c, IgG2a, kappar, gắn màu FITC - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
3	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD123 đánh dấu màu huỳnh quang APC	- CD123 clone 7G3, kháng thể Mouse IgG2a, kappar, gắn màu APC - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
4	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD66c đánh dấu màu huỳnh quang PE	- CD66c clone B6.2/CD66, kháng thể Mouse IgG1, kappar, gắn màu PE - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
5	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD99 đánh dấu màu huỳnh quang PE	- CD99 clone TŪ12, kháng thể IgG2a, kappar, gắn màu PE - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
6	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD64 đánh dấu màu huỳnh quang PE	- CD64 clone 10.1, kháng thể Mouse (BALB/c) IgG1, kappar, gắn màu PE - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	300
7	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD22 đánh dấu màu huỳnh quang PE	- CD22 clone S-HCL-1, kháng thể mouse, IgG2b, kappa, gắn màu PE - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	300
8	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD7 đánh dấu màu huỳnh quang APC	- CD7 clone M-T701, kháng thể Mouse BALB/c, IgG1, kappar, gắn màu APC - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	400
9	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD1a đánh dấu màu huỳnh quang APC	- CD1a clone HI149, kháng thể Mouse IgG1, kappar, gắn màu APC - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200

10	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên IgM đánh dấu màu huỳnh quang APC	- Anti-Human IgM clone G20-127, kháng thể IgG1, kappa, gắn màu APC - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
11	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD38 đánh dấu màu huỳnh quang APC-H7	- CD38 clone HB7, kháng thể Mouse BALB/c, IgG1, kappa, gắn màu APC-H7 - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	300
12	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD81 đánh dấu màu huỳnh quang APC-H7	- CD81 clone JS-81, kháng thể Mouse, IgG1, kappa, gắn màu APC-H7 - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
13	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD10 đánh dấu màu huỳnh quang APC-H7	- CD10 clone HI10a, kháng thể Mouse BALB/c, IgG1, kappa, gắn màu APC-H7 - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	300
14	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên Glycophorin đánh dấu màu huỳnh quang PE	- Anti-glycophorin A clone GA-R2 (HIR2), kháng thể Mouse IgG2b, kappa, gắn màu PE - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	300
15	Dung dịch rửa làm sạch hệ thống cuối ngày	Dung dịch đệm sử dụng cho quy trình tắt máy phân tích dòng chảy tế bào. Thành phần gồm : ethanol, 2-phenoxyethanol. Hoặc tương đương.	Lít	90
16	Ống chứa mẫu dùng cho máy đếm tế bào dòng chảy	- Được sử dụng rộng rãi và tham chiếu trong các quy trình phòng thí nghiệm - Nắp chụp 2 vị trí ngăn ngừa thất thoát mẫu và dễ dàng xử lý - Tiết trùng - Ứng dụng: Trong chẩn đoán - Kích thước: $\phi 12 \times 75$ mm - Thể tích: 5 ml - Vật liệu: PS (polystyrene) Hoặc tương đương.	Ống	8.000
17	Phiếu lọc dịch cho máy đếm tế bào dòng chảy	Phiếu lọc dịch. Hoặc tương đương.	Cái	9
18	Hóa chất xét nghiệm phát hiện các tế bào có biểu hiện kháng nguyên CD55 đánh dấu màu huỳnh quang APC	- CD55 clone IA10, kháng thể Mouse, IgG2a, kappa, gắn màu APC - Dạng dung dịch, bảo quản 2°C-8°C Hoặc tương đương.	Test	200
GÓI SỐ 2: HÓA CHẤT SÀNG LỌC AN TOÀN TRUYỀN MÁU SỬ DỤNG CÔNG NGHỆ TMA				
IV. HÓA CHẤT SÀNG LỌC MÁU BẰNG CÔNG NGHỆ NAT (PHƯƠNG PHÁP TMA) 2 (nhà thầu lắp đặt máy khi trúng thầu)				
1	Đầu col 1000 μ l cho máy	Típ 1000 μ L dùng cho xét nghiệm NAT Hoặc tương đương.	Cái	96.000
2	Đầu col 1,0 ML có bộ lọc cho máy	Típ nhựa 1,0 mL dùng cho xét nghiệm NAT Hoặc tương đương.	Cái	69.120
3	ống phản ứng	Ống phản ứng dùng cho xét nghiệm NAT Hoặc tương đương.	Cái	4.500
GÓI SỐ 3: HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM NHÓM MÁU, KHÁNG THỂ BẤT THƯỜNG, MIỄN DỊCH ELISA				
V. HÓA CHẤT HUYẾT THANH HỌC - MIỄN DỊCH (nhà thầu lắp đặt máy khi trúng thầu)				
1	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm miễn dịch nhiều thông số	Mẫu multi-marker QC cho HBsAg, Anti-HIV IgG, anti HCV IgG, Anti-HBc, anti HTLV IgG, Anti-TP IgG Tương thích chương trình EDCNet Tương thích với hóa chất Hoặc tương đương.	ml	400
2	Hóa chất xét nghiệm HBsAg	Bộ xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B. Thành phần: Diluent; Negative Control; Positive Control; Conjugate; Substrate; Substrate Dil; Wash Fluid. Hoặc tương đương.	Test	120.000
GÓI SỐ 4: HÓA CHẤT SÀNG LỌC MÁU BẰNG KỸ THUẬT HÓA PHÁT QUANG				
VI. HÓA CHẤT HÓA PHÁT QUANG (nhà thầu lắp đặt máy khi trúng thầu)				
1	Hóa chất hiệu chuẩn Anti-HCV	Hóa chất chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hóa phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C (anti-HCV) trong huyết thanh và huyết tương. Hoặc tương đương.	ml	3

2	Hóa chất chứng Anti-HCV	Hoá chất chứng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C (anti-HCV) trong huyết thanh và huyết tương. Hoặc tương đương.	ml	32
3	Bộ xét nghiệm Anti-HCV	Xét nghiệm miễn dịch hai bước để phát hiện định tính anti-HCV trong huyết thanh và huyết tương người, sử dụng công nghệ vi hạt hóa phát quang (CMIA). - Độ nhạy 100%; Độ đặc hiệu $\geq 99,86\%$. Hoặc tương đương.	Test	20.000
4	Dung dịch rửa đậm đặc	Dung dịch được chứa trong can nhựa 2L. Lưu trữ từ 15°C-30°C Hoặc tương đương.	ml	1.000.000
5	Hóa chất hiệu chuẩn định tính HBsAg II	Sử dụng Công nghệ Xét nghiệm Hóa phát quang, chất phát quang Acridinium cho độ phát quang cao nhất. Lưu trữ trên hệ thống tới 30 ngày.Đảm bảo cho kết quả ổn định, tin cậy. Hoặc tương đương.	ml	6
6	Hóa chất chứng định tính HBsAg II	Sử dụng Công nghệ Xét nghiệm Hóa phát quang, chất phát quang Acridinium cho độ phát quang cao nhất. Lưu trữ trên hệ thống tới 30 ngày. Đảm bảo cho kết quả ổn định, tin cậy. Hoặc tương đương.	ml	80
7	Bộ xét nghiệm định tính HBsAg II	Xét nghiệm miễn dịch một bước để phát hiện định tính HBsAg trong huyết thanh và huyết tương người sử dụng công nghệ vi hạt hóa phát quang (CMIA). Độ nhạy 100%; Độ đặc hiệu 99,96% Hoặc tương đương.	Test	84.000
8	Hóa chất hiệu chuẩn HIV Ag/Ab	Hoá chất chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính đồng thời kháng nguyên HIV p24 và các kháng thể kháng virus gây suy giảm miễn dịch ở người loại 1 và/hoặc loại 2 (HIV-1/HIV-2) trong huyết thanh và huyết tương Hoặc tương đương.	ml	3
9	Hóa chất chứng HIV Ag/Ab	Hoá chất chứng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính đồng thời kháng nguyên HIV p24 và các kháng thể kháng virus gây suy giảm miễn dịch ở người loại 1 và/hoặc loại 2 (HIV-1/HIV-2) trong huyết thanh và huyết tương. Hoặc tương đương.	ml	256
10	Bộ xét nghiệm HIV Ag/Ab	Xét nghiệm miễn dịch hai bước để phát hiện định tính kháng nguyên HIV p24 và các kháng thể kháng virus gây suy giảm miễn dịch ở người tít 1 và/hoặc tít 2 (HIV-1/HIV-2) trong huyết thanh hoặc huyết tương người sử dụng công nghệ vi hạt hóa phát quang (CMIA). Độ nhạy 100%; Độ đặc hiệu $\geq 99,9\%$. Hoặc tương đương.	Test	84.000
11	Dung dịch rửa kim	Dung dịch bảo vệ kim được chứa trong 2 lọ nhựa 31.8ml. Bảo quản ở nhiệt độ 2°C-8°C Hoặc tương đương.	ml	318
12	Hóa chất hiệu chuẩn Syphilis TP	Hóa chất chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hóa phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng TP trong huyết thanh hoặc huyết tương Hoặc tương đương.	ml	3
13	Hóa chất chứng Syphilis TP	Hóa chất chứng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hóa phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng TP trong huyết thanh hoặc huyết tương Hoặc tương đương.	ml	32
14	Bộ xét nghiệm Syphilis TP	Xét nghiệm miễn dịch hai bước để phát hiện định tính kháng thể kháng TP trong huyết thanh hoặc huyết tương người sử dụng công nghệ vi hạt hóa phát quang (CMIA) - Độ nhạy 100%; Độ đặc hiệu $\geq 99,94\%$ Hoặc tương đương.	Test	20.400
15	Dung dịch chạy Pre-Trigger	Dung dịch tiền xử lý được chứa trong can nhựa 975ml. Hoặc tương đương.	ml	58.500
16	Dung dịch chạy Trigger	Dung dịch được chứa trong can nhựa 975ml.. Hoặc tương đương.	ml	156.000

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng/khối lượng
1	2	3	4	5
GÓI SỐ 5: HÓA CHẤT LỄ				
1	Anti-human Globulin đa giá	Clone 18833+18896+12011D10, Sodium azide < 0.1% w/v. Hoặc tương đương.	ml	5.000
2	Dung dịch rửa tay phẫu thuật	Chlorhexidine digluconate 4%. Hoặc tương đương.	Lít	10
3	Thuốc nhuộm Giemsa	Thuốc nhuộm Giemsa cho xét nghiệm. Hoặc tương đương.	ml	1.500

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng/khối lượng
1	2	3	3	4
GÓI SỐ 6: VẬT TƯ Y TẾ LẺ				
1	Micropipette dung tích 100-1000 μ l	Micropipette 1 kênh dung tích 100-1000ul. Hoặc tương đương.	Cái	2



BẢO GIÁ

Kính gửi:

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Bệnh viện Huyết học – Truyền máu thành phố Cần Thơ, 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

ST T	Danh mục thiết bị y tế	Ký, mã, nhãn hiệu, mode, hãng sản xuất	Mã HS	Năm sản xuất	Xuất xứ	Số lượng/ Khối lượng	Đơn Giá (VNĐ)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan (VNĐ)	Thuế phí, lệ phí (nếu có) (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)
1									
2									
.....										

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 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

- Đầy đủ thông tin trong “File thông tin hàng hóa” theo yêu cầu Bệnh viện (đính kèm File thông tin hàng hóa).

....., ngày..... tháng.....năm.....

**Đại diện hợp pháp của hãng sản xuất,
nhà cung cấp**

(Ký tên, đóng dấu(nếu có))

