

SỞ Y TẾ TỈNH BẮC NINH
TRUNG TÂM Y TẾ

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

Số: /TTYT-KD
V/v yêu cầu báo giá Test sinh phẩm cho
Khoa xét nghiệm.

Lạng Giang, ngày 14 tháng 8 năm 2025

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

Căn cứ Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03/3/2023 của Chính Phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định 04/2025/NĐ-CP sửa đổi thêm nhiều điều khoản của Nghị định 98/2021 đã từng được chỉnh trong 7/2023;

Căn cứ danh mục dự trù của Khoa Xét nghiệm ngày 05/08/2025 về việc sử dụng Test phát hiện kháng thể IgM kháng Hepatitis A virus, kháng Hepatitis E Virus, kháng H. pylori.

Trung tâm Y tế Lạng Giang có nhu cầu cấp thiết sử dụng Test sinh phẩm cho khoa xét nghiệm, cần tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho dự toán gói thầu: “Mua sắm Test sinh phẩm phục vụ công tác chuyên môn của Trung tâm Y tế Lạng Giang” 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 Lạng Giang
2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:
 - Họ và tên: Hà Văn Vỹ
 - Chức vụ: Phó trưởng khoa Dược, vật tư – TTBYT
 - Số điện thoại: 0919 141 668
3. Cách thức tiếp nhận báo giá:
 - Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Bộ phận văn thư hoặc Khoa Dược, vật tư – TTBYT thuộc Trung tâm Y tế Lạng Giang – Thôn Nguyễn, Xã Lạng Giang, tỉnh Bắc Ninh.
 - Nhận qua email: Havybvlg@gmail.com
4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Đến ngày 24 tháng 08 năm 2025.
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 60 ngày kể từ ngày báo giá.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

1. Hoá chất xét nghiệm đề nghị báo giá như sau:

STT	Danh mục hàng hóa	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Mã sản phẩm	ĐV	Số lượng dự trữ
1	Xét nghiệm phát hiện kháng thể IgM kháng Hepatitis A virus	Diagnostics Kit for IgM Antibody to Hepatitis A Virus	Xét nghiệm phát hiện kháng thể IgM kháng Hepatitis A Virus - Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương Độ nhạy: 96.07 % Độ đặc hiệu: 99.34 % Thành phần Kit thử: '- Kháng thể đơn dòng kháng HAV (HAV monoclonal antibody): 40 µg/ml; - IgG chuột (Mouse IgG): 40 µg/ml; - Kháng thể kháng chuỗi µ-IgM người (Anti-human IgM µ-chain antibody): 2.25 mg/ml. - Kháng thể đa dòng kháng IgG chuột (anti-mouse polyclonal antibody): 2.0 mg/ml.	W071-C	Test	200
2	Xét nghiệm phát hiện kháng thể IgM kháng Hepatitis E Virus	Diagnostic Kit for IgM Antibody to Hepatitis E Virus (Colloidal Gold)	Xét nghiệm phát hiện kháng thể IgM kháng Hepatitis E Virus - Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương - Độ nhạy : 100% - Độ đặc hiệu : 99,49% Thành phần Kit thử: '- Kháng nguyên HEV tái tổ hợp (HEV recombinant antigen): 15 µg/ml - Avidin: 15µg/ml; - Kháng thể kháng chuỗi V-IgM người (Anti-human IgM µ-chain antibody): 2.5 mg/ml; - Biotin: 2.0 mg/ml.	W072-C	Test	200
3	Khay thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng H.Pylori	Bioline™ H.Pylori	1. Phát hiện tất cả các type kháng thể (IgG, IgM, IgA...) kháng H.P trong mẫu huyết thanh, huyết tương. 2. Độ nhạy 95,9%; Độ đặc hiệu 89,6% so với ELISA 3. Thể tích mẫu sử dụng là 10 µl. 4. Thời gian đọc kết quả: 10- 15 phút 5. Ngưỡng phát hiện: nồng độ pha loãng 320 lần của huyết thanh dương tính với HP 6 .Tiêu chuẩn ISO, CE, được lưu hành tại ít nhất 2 nước tham chiếu 7. Thành phần chính: vạch thử: Kháng nguyên Helicobacter pylori (0,430±0,086 µg), Vạch chứng: Kháng thể đa dòng đề kháng Helicobacter pylori (0,65±0,13 µg)		Test	200

			Dung dịch pha loãng bao gồm: Dung dịch đệm Tris-HCl 50 mM (4 ml), Natri azua (q.s.) 8. Kít thử ổn định ít nhất 4 tuần khi để ở nhiệt độ $55\pm 1^{\circ}\text{C}$			
4	Dây hút dịch sử dụng một lần	Dây hút dịch ECO	Các số 5-6-8-10-12-14-16-18. Sản phẩm được kết cấu 02 phần. Khóa van và dây dẫn. Dây dẫn được sản xuất từ chất liệu nhựa PVC nguyên sinh không chứa DEHP, nhựa trong, nhẵn bóng tránh gây tổn thương, xây xước niêm mạc, đầu dây hút có 2 mắt phụ để hút. Khóa van chia nhiều màu để phân biệt giữa các số, có 2 loại có nắp và không nắp.	DHD: ECO	Cái	80
5	Ống thông dạ dày MPU	Ống thông dạ dày MPV	Ống thông dạ dày các cỡ gồm 2 loại có nắp (gồm các cỡ 5Fr, 6Fr, 8 Fr, 10Fr) và không có nắp (12Fr,14Fr,16Fr,18Fr). Dây dẫn được sản xuất từ chất liệu nhựa PVC nguyên sinh, mềm, dẻo, trơn giảm tổn thương niêm mạc. Có giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn tiệt trùng EN ISO 11135: 2014, EN ISO 13485	ODD: MPV	Cái	25
6	Dây dẫn lưu silicon nhỏ	Ống dẫn lưu	Được làm từ nhựa PVC y tế. Ống dây mềm, dẻo, có tính đàn hồi cao. Tiệt trùng bằng EOG.		Cái	50
7	Túi đựng nước tiểu	Túi đựng nước tiểu ECO	- Sản xuất từ nhựa y tế PVC, không độc hại. - Kích cỡ 2000ml, độ dày 1.2mm, phân vạch rõ ràng. Có vạch dung tích mỗi 100ml. Đảm bảo kín không rò rỉ. Có bảng chia vạch nghiêng cho phép theo dõi lượng nước tiểu cực ít (25ml) trong những trường hợp bệnh nhân thiểu niệu. - Van xả thoát đáy chữ T, chống trào ngược, ống đầu vào 90cm. Có quai treo bằng nhựa PVC. - Thân túi có bảng ghi thông tin cơ bản về bệnh nhân: Họ tên, số giường, số phòng. - Sản phẩm được tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O) - Có giấy chứng nhận đạt tiêu chuẩn EN ISO 13485, tiêu chuẩn tiệt trùng EN ISO 11135: 2014 - Sản xuất tại Việt Nam	TNT: ECO	Cái	50
			Tổng số: 07 Khoản			

3. Địa điểm cung cấp: Hàng hóa được vận chuyển, bàn giao, nghiệm thu tại Kho của Trung tâm Y tế Lạng Giang – Thôn Nguyễn, Xã Lạng Giang, tỉnh Bắc Ninh.

4. Thời gian giao hàng dự kiến: 15 ngày kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực.

5. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:

- Việc thanh toán cho Nhà thầu bằng chuyển khoản, thanh toán khi hoàn thành việc giao hàng theo dự trù của Chủ đầu tư.

- Thời hạn thanh toán trong vòng không quá 90 ngày kể từ khi Nhà thầu xuất trình đầy đủ các chứng từ theo yêu cầu. Chứng từ thanh toán phải phù hợp với quy định của pháp luật.

6. Các thông tin khác:

- Tài liệu có liên quan về hàng hóa báo giá (nếu có) gồm:

+ Sổ lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu phù hợp với trang thiết bị y tế báo giá theo quy định của Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03/3/2023 của Chính Phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của Nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định 04/2025/NĐ-CP sửa đổi thêm nhiều điều khoản của Nghị định 98/2021 đã từng được chỉnh trong 7/2023;

+ Thông tin kê khai giá hoặc niêm yết giá và đường Link tra cứu (nếu có);

+ Hợp đồng cung cấp hàng hóa chào giá trong thời gian không quá 90 ngày tính đến thời điểm báo giá (nếu có);

- Tài liệu khác.

Đề nghị các hãng sản xuất, nhà cung cấp tại Việt Nam quan tâm báo giá./.

Nơi nhận:

- Công TT đơn vị;
- Lưu: VT, KD.

GIÁM ĐỐC

Nguyễn Đức Mạnh

MẪU BÁO GIÁ

Kính gửi: Trung tâm Y tế Lạng Giang

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Trung tâm Y tế Lạng Giang, 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 loại hoá chất như sau:

1. Hoá chất xét nghiệm đề nghị báo giá như sau:

STT	Danh mục hàng hóa	Tên thương mại	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất, Xuất xứ	Mã HS	Năm sản xuất	Số lượng	Đơn vị tính	Đơn giá (VND)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan (VND)	Thuế, phí, lệ phí (nếu có) (VND)	Thành tiền (VND)
1											
2											
		Tổng giá trị thành tiền									
		Bằng chữ:									

(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)

3. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: **100 ngày**, kể từ ngày báo giá.

4. 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 20.....

Đại diện hợp pháp của hãng sản xuất, nhà cung cấp⁽¹²⁾

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))