

THÔNG BÁO MỜI QUAN TÂM BÁO GIÁ

Kính gửi: Quý công ty

Bệnh viện Đa khoa Tân Bình xin gửi lời chào trân trọng và hợp tác với Quý Công ty.

Bệnh viện Đa khoa Tân Bình đang có nhu cầu Mua sắm vật tư, hóa chất xét nghiệm năm 2026 để phục vụ công tác khám chữa bệnh tại Bệnh viện.

Kính mời Quý công ty có năng lực kinh nghiệm cung ứng hàng hóa theo yêu cầu, quan tâm cung cấp báo giá làm cơ sở cho công tác xây dựng giá gói thầu cho gói thầu Mua sắm vật tư, hóa chất xét nghiệm năm 2026.

1. Danh mục mời báo giá:

- Theo mẫu Phụ lục đính kèm Thông báo.

2. Hồ sơ báo giá:

- Đầy đủ các cột mục theo Phụ lục báo giá đính kèm Thông báo.
- Giá trong báo giá là giá đã bao gồm thuế, phí, lệ phí, chi phí vận chuyển và các chi phí có liên quan.
- Hiệu lực báo giá: tối thiểu 06 tháng kể từ ngày hết hạn nộp báo giá.
- Bản chính Bảng báo giá phải có chữ ký, đóng dấu của người đại diện hợp pháp.

3. Thời gian nộp báo giá, hình thức gửi báo giá và nơi tiếp nhận hồ sơ báo giá:

3.1. Thời hạn nộp báo giá:

- Từ ngày đăng thông báo đến hết ngày 09/03/2026.

3.2. Hình thức gửi báo giá:

- Bản giấy Hồ sơ báo giá gửi về nơi tiếp nhận hồ sơ báo giá theo Thông báo.
- Gửi file và bản scan báo giá có đóng dấu qua email (Tiêu đề mail theo cấu trúc: Baogia-HCXN_2026 - Tên Công ty)

3.3. Nơi tiếp nhận hồ sơ báo giá:

- Khoa Dược – Vật tư, thiết bị y tế; Địa chỉ: số 605 Hoàng Văn Thụ, phường

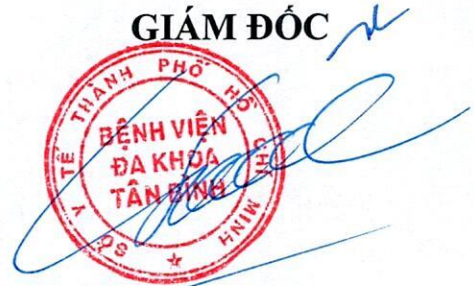
Tân Sơn Nhất, thành phố Hồ Chí Minh.

- Số điện thoại liên hệ: 38.119.936; Di động: 0909.594.107 (Ds.Thanh An).
- Email: hoachat.bvtb@gmail.com.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Website BV;
- TMS;
- Lưu VT, K.Dược.



Bs. CKII. Võ Văn Hùng

Tên công ty:
Địa chỉ:
MST:
Điện thoại liên hệ:

BỆNH VIỆN ĐA KHOA TÂN BÌNH
ĐƠN HANG MỤC HÀNG HÓA BÁO GIÁ
Gửi thầu: Mua sắm **Thiết bị y tế**, chất xét nghiệm năm 2026 - Bệnh viện Đa khoa Tân Bình

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BÁO GIÁ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Kỳ mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo NBĐ (DVT: đong)	Đơn giá (DVT: đong)	Thành tiền (DVT: đong)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
1.1	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy miễn dịch tự động ACCESS2 hoặc tương đương lượng TSH	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Thyroid stimulating hormone (TSH) trong huyết tương hoặc huyết thanh người Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,005 - 50,0 µIU/ml [mIU/L]	Test	7.000													
1.2	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng TSH	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Thyroid stimulating hormone (TSH) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	90													
1.3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng kháng thể kháng thyroglobulin trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Thuốc thử xét nghiệm định lượng kháng thyroglobulin trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,9-2500 IU/ml.	Test	600													
1.4	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng thể kháng thyroglobulin	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng thể kháng thyroglobulin trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	33													
1.5	Thuốc thử xét nghiệm định lượng T3 tự do	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Triiodothyronine (T3) tự do trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,88-30 pmol/L [1,4-46 pmol/L]	Test	4.400													
1.6	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng T3 tự do	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Triiodothyronine (T3) tự do trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	75													
1.7	Thuốc thử xét nghiệm định lượng kháng thể kháng TPO	Thuốc thử xét nghiệm định lượng kháng thể kháng Thyroid Peroxidase (TPO) trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,25-1000 IU/ml.	Test	700													
1.8	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng thể kháng Thyroid Peroxidase (TPO) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng thể kháng Thyroid Peroxidase (TPO) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	36													
1.9	Thuốc thử xét nghiệm định lượng T4 tự do	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Thyroxine (T4) tự do trong huyết thanh và huyết tương người (heparin) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,25-6,0 mc/dL [3,2-77,2 nmol/L]	Test	6.400													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU										DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY									
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)		
A	B	C	D	E	I(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)		
1.10	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng T4 tự do	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Thyroxine (T4) tự do trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	90															
1.11	Thuốc thử xét nghiệm định lượng cortisol	Thuốc thử xét nghiệm định lượng cortisol trong huyết tương (chống đông bằng heparin, EDTA), huyết thanh người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,4-60 µg/dL [11-1655 nmol/L].	Test	300															
1.12	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng cortisol	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng cortisol trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	48															
1.13	Thuốc thử xét nghiệm định lượng C-Peptide	Thuốc thử xét nghiệm định lượng C-Peptide trong huyết thanh, huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,01-30 ng/mL [0,003-10 nmol/L].	Test	300															
1.14	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng C-Peptide	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng C-Peptide trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	36															
1.15	Thuốc thử xét nghiệm định lượng procalcitonin (PCT)	Thuốc thử xét nghiệm định lượng procalcitonin (PCT) trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,01-100 ng/mL.	Test	300															
1.16	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng procalcitonin (PCT)	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng procalcitonin (PCT) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	42															
1.17	Thuốc thử xét nghiệm định lượng CA 125	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Carcinoan antigen 125 (CA 125) trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,5 U/mL - 5000 U/mL.	Test	300															
1.18	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 125	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Carcinoan antigen 125 (CA 125) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	30															
1.19	Thuốc thử xét nghiệm định lượng CA 19-9	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Carcinoan antigen 19-9 (CA 19-9) trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,8-2000 U/mL.	Test	300															
1.20	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 19-9	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Carcinoan antigen 19-9 (CA 19-9) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	30															
1.21	Thuốc thử xét nghiệm định lượng CA 15-3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Carcinoan antigen 15-3 (CA 15-3) trong huyết thanh và huyết tương người (chống đông bằng heparin) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,5-1000 U/mL.	Test	300															

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIẢ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo NBĐ (BVT): D-CP	Đơn giá (BVT: đồng)	Thành tiền (BVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
1.22	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Carcema antigen 15-3 (CA 15-3) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	18													
1.23	Thuốc thử xét nghiệm định lượng CEA	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Carcinoembryonic antigen (CEA) trong huyết thanh người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,1-1000 ng/ml	Test	900													
1.24	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CEA	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Carcinoembryonic antigen (CEA) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	45													
1.25	Thuốc thử xét nghiệm định lượng AFP	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Alpha fetoprotein (AFP) trong huyết thanh người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,5-3000 ng/ml [0,41-2478 IU/ml].	Test	1.000													
1.26	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng AFP	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Alpha fetoprotein (AFP) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	52,5													
1.27	Thuốc thử xét nghiệm định lượng PSA toàn phần	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Prostate specific antigen (PSA) toàn phần trong huyết thanh người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,008-121 ng/ml	Test	900													
1.28	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng PSA toàn phần	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Prostate specific antigen (PSA) toàn phần trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	45													
1.29	Thuốc thử xét nghiệm định lượng hCG toàn phần	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Beta human chorionic gonadotropin (hCG) toàn phần trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Test	1.400													
1.30	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng hCG toàn phần	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Beta human chorionic gonadotropin (hCG) toàn phần trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	96													
1.31	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ferritin	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ferritin trong huyết thanh và huyết tương (heparin) người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,2-1500 mcg/ml, Lucl/L	Test	1.500													
1.32	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng ferritin	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng ferritin trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	96													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
	A	B	C	D	E	1(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
1.33	Thuốc thử xét nghiệm định lượng BNP	Thuốc thử xét nghiệm định lượng B- Type Natriuretic Peptide (BNP) trong các mẫu xét nghiệm huyết tương chống đông bằng EDTA trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Đài tuyến tính rộng, bao phủ dải 3-5000 ng/ml.	ml	45													
1.34	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng BNP	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng B-Type Natriuretic Peptide (BNP) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	195													
1.35	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng BNP	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng B-Type Natriuretic Peptide (BNP) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Test	3,100													
1.36	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Troponin I tim	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Troponin I siêu nhạy (Troponin I hs) tìm trong huyết thanh hoặc huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Đài tuyến tính rộng, bao phủ dải 2,3-27027 pg/mL.	ml	51													
1.37	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Troponin I tim	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Troponin I tìm trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	180													
1.38	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 9 dấu ấn tim mạch	Vật liệu kiểm soát 9 dấu ấn tim mạch.	ml	400													
1.39	Thuốc thử xét nghiệm định tính và định lượng kháng thể IgG kháng virus rubella	Thuốc thử xét nghiệm định tính và định lượng kháng thể Immunoglobuline G (IgG) kháng virus rubella trong huyết thanh người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Đài tuyến tính rộng, bao phủ dải 10-500 IU/mL.	ml	12													
1.40	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính và định lượng kháng thể IgG kháng virus rubella	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính và định lượng kháng thể Immunoglobuline G (IgG) kháng virus rubella trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	30													
1.41	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính và định lượng kháng thể IgG kháng virus rubella	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính và định lượng kháng thể Immunoglobuline G (IgG) kháng virus rubella trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Test	1,200													
1.42	Thuốc thử xét nghiệm định lượng kháng thể kháng kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B	Thuốc thử xét nghiệm định lượng kháng thể kháng kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Đài tuyến tính rộng, bao phủ dải 0-750 mIU/mL.	ml	1,200													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIẢ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	MA HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
					1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
1.43	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng thể kháng viêm gan B	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng thể kháng viêm gan B trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	60													
1.44	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng kháng thể kháng viêm gan B	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng kháng thể kháng viêm gan B trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	63													
1.45	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể IgM kháng virus rubella	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể Immungoglobuline M (IgM) kháng virus rubella trong huyết thanh người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0-60 AU/ml.	Test	400													
1.46	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng thể IgM kháng virus rubella	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng thể Immungoglobuline M (IgM) kháng virus rubella trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	8													
1.47	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng virus rubella	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng virus rubella trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	30													
1.48	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg)	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg) trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Test	5.800													
1.49	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg)	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	27													
1.50	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg)	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg) trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	96													
1.51	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	Test	3.100													
1.52	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	8													
1.53	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV trong huyết thanh và huyết tương người trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	56													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU			DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY														
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
1.54	IVD là giếng phản ứng dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch	Giếng phản ứng sử dụng trên máy xét nghiệm miễn dịch. Chất liệu Polypropylene Dung tích tối đa 1 mL.	Cái	65,856													
1.55	IVD đệm dùng cho xét nghiệm miễn dịch	Sản phẩm đệm được dùng với Hệ thống xét nghiệm miễn dịch và thuốc thử xét nghiệm miễn dịch đặc hiệu.	ml	1,045,200													
1.56	IVD kích hoạt phản ứng hóa phát quang trong xét nghiệm miễn dịch	Sản phẩm kích hoạt phản ứng hóa phát quang được dùng với hệ thống xét nghiệm miễn dịch và thuốc thử xét nghiệm miễn dịch đặc hiệu.	ml	13,000													
1.57	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 54 thông số miễn dịch, sinh hóa và thuốc điều trị	Vật liệu kiểm soát các thông số xét nghiệm miễn dịch bao gồm chất chỉ điểm khối u, thuốc điều trị và các xét nghiệm miễn dịch thông thường. Thành phần: 100% huyết thanh người; Chưa các thông số chỉ điểm khối u thường quy: AFP, CA15-3, CA19-9, CA-125, CEA, Prostate specific antigen (PSA) , Free-Prostate specific antigen (PSA) , Sản phẩm ở dạng đông khô.	ml	660													
1.58	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng 71 thông số miễn dịch	Vật liệu kiểm soát 71 thông số miễn dịch mức 1	ml	5													
1.59	Vật liệu kiểm soát mức 2 xét nghiệm định lượng 71 thông số miễn dịch	Vật liệu kiểm soát 71 thông số miễn dịch mức 2	ml	5													
1.60	Vật liệu kiểm soát mức 3 xét nghiệm định lượng 71 thông số miễn dịch	Vật liệu kiểm soát 71 thông số miễn dịch mức 3	ml	5													
1.61	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng 74 thông số miễn dịch	Vật liệu kiểm soát 74 thông số miễn dịch trong đó có Anti thyroglobulin (Anti-Tg), Anti Thyroid Peroxidase (Anti-TPO) mức 1	ml	20													
1.62	Vật liệu kiểm soát mức 2 xét nghiệm định lượng 74 thông số miễn dịch	Vật liệu kiểm soát 74 thông số miễn dịch trong đó có Anti thyroglobulin (Anti-Tg), Anti Thyroid Peroxidase (Anti-TPO) mức 2	ml	20													
1.63	Vật liệu kiểm soát mức 3 xét nghiệm định lượng 74 thông số miễn dịch	Vật liệu kiểm soát 74 thông số miễn dịch trong đó có Anti thyroglobulin (Anti-Tg), Anti Thyroid Peroxidase (Anti-TPO) mức 3	ml	20													
1.64	IVD rửa dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch	Dung dịch rửa được dùng cho quy trình làm sạch các máy xét nghiệm miễn dịch.	ml	7,600													
1.65	IVD là dung dịch rửa dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch và máy xét nghiệm tế bào dòng chảy	Dung dịch rửa dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch và máy xét nghiệm tế bào dòng chảy.	ml	2,000													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIẢ CỦA CÔNG TY														
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
																		A
1.66	Dung dịch kiểm tra hệ thống dùng cho máy phân tích miễn dịch	Dung dịch kiểm tra hệ thống dùng cho Hệ thống xét nghiệm miễn dịch trong quy trình kiểm tra bảo trì hệ thống định kỳ.	ml	48														
2	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Sinh hóa AU480 hoặc tương đương lượng AST	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Glutamat oxaloacetat transaminase (AST). Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của Liên đoàn Hóa lâm sàng và Y học Xét nghiệm Quốc tế (IFCC); Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 3 – 1000 U/L (0,05 – 16,7 µkat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 ml.: ≥ 10 test	ml	4.000														
2.2	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ALT	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Glutamat pyruvat transaminase (ALT). Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của Liên đoàn Hóa lâm sàng và Y học Xét nghiệm Quốc tế (IFCC). Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 3 – 500 U/L (0,05 – 8,33 µkat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 ml.: ≥ 6 test	ml	6.000														
2.3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng glucose	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng glucose. Phương pháp: Enzymatic (hexokinase method). Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 0,6 – 45,0 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5% Số lượng test tối thiểu/1 ml.: ≥ 13 test	ml	5.440														
2.4	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Creatinin	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng creatinine. Phương pháp: Jaffe method. Dải tuyến tính với loại mẫu Huyết thanh/ huyết tương đáp ứng khoảng: 18 – 2200 µmol/L (0,2 – 25,0 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu. Độ lặp lại: CV ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5%. Số lượng test tối thiểu/1 ml.: ≥ 4 test	ml	9.792														

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
2.5	Thuốc thử xét nghiệm định lượng albumin trong nước tiểu	Hóa chất dùng để định lượng nồng độ Albumin trong nước tiểu. Phương pháp: Đo độ đục miễn dịch; Dải đo đáp ứng: 0,7-45 mg/dL (7-450 mg/L); Loại mẫu: Nước tiểu. Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 3 test	ml	3.848													
2.6	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng albumin trong nước tiểu	Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Albumin trong nước tiểu.	ml	60													
2.7	IVD đệm trong xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	Dung dịch đệm sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-).	ml	48.000													
2.8	Chất hiệu chuẩn mức trung bình xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	Chất hiệu chuẩn mức trung bình sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-).	ml	72.000													
2.9	IVD tạo điện thế cơ sở cho xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	Hoá chất điện giải cho điện cực tham chiếu sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-).	ml	12.000													
2.10	Chất hiệu chuẩn mức cao xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	Chất hiệu chuẩn mức cao sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-) trong huyết thanh, huyết tương.	ml	800													
2.11	Chất hiệu chuẩn mức thấp xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	Chất hiệu chuẩn mức thấp được sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-) trong huyết thanh, huyết tương.	ml	800													
2.12	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-cholesterol. Phương pháp: Enzymatic. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 0,05 - 4,65 mmol/L (2 - 180 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3,0%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 4,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 4 test	ml	10.670,4													
2.13	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol	ml	18													
2.14	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol và LDL-Cholesterol	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol. Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô có chứa HDL-Cholesterol và LDL-Cholesterol (ngươi); Chất kiểm chứng 2 mức.	ml	120													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIẢ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
2.15	Thuốc thử xét nghiệm định lượng α -Amylase	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng α -amylase. Phương pháp: CNPG3. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 10 – 2000 U/L (0,2 – 33,3 μ kat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV \leq 5,0%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 10,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: \geq 5 test	ml	240													
2.16	Thuốc thử xét nghiệm định lượng axit uric	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng axit uric. Phương pháp: Uricase. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 1,5–30 mg/dL (89–1785 μ mol/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV \leq 3%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 5,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: \geq 11 test	ml	720													
2.17	Thuốc thử xét nghiệm định lượng cholesterol	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng cholesterol. Phương pháp: Enzymatic. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 0,5 – 18,0 mmol/L (20 – 700 mg/dL); Bước sóng: 540 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV \leq 3%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 3%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: \geq 22 test	ml	1.440													
2.18	Thuốc thử xét nghiệm định lượng bilirubin toàn phần	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng bilirubin toàn phần. Phương pháp: DPD. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,5–513 μ mol/L (0,03–30 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV \leq 3,0%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 5,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: \geq 16 test	ml	320													
2.19	Thuốc thử xét nghiệm định lượng bilirubin trực tiếp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng bilirubin trực tiếp. Phương pháp: DPD. Dải đo rộng, bao phủ dải 0,9 – 171 μ mol/L (0,05 – 10 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV \leq 5%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 7,5%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: \geq 16 test.	ml	160													



DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU		DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY															
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A		C			E	1(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
2.20	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Fe (Sắt)	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng sắt. Phương pháp: TPTZ; Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 2 – 179 µmol/L (10 – 1000 µg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3,0%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 10 test	D ml	E 120		2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
2.21	Thuốc thử xét nghiệm định lượng triglyceride	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng triglyceride. Phương pháp: Enzym; Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 0,1 – 11,3 mmol/L (10 – 1000 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3,0%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 8 test	ml	4,750													
2.22	Thuốc thử xét nghiệm định lượng albumin trong huyết thanh, huyết tương	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng albumin trong huyết thanh, huyết tương. Phương pháp: Bromocresol Green; Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 15 – 60 g/L (1,5 – 6,0 g/dL); Bước sóng: 600 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 3%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 17 test	ml	232													
2.23	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ure	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng ure. Phương pháp: GLDH, đo UV động học; Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 5-300 mg/dL (0,8-50,0 mmol/L). Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu. Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 9 test	ml	4,240													
2.24	Thuốc thử xét nghiệm định lượng CRP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng protein phản ứng C (CRP) độ nhạy cao. Phương pháp: Miễn dịch đo độ đục. Dải tuyến tính: Ứng dụng bình thường phải bao phủ dải: 0,2-480 mg/L, Ứng dụng độ nhạy cao phải bao phủ dải: 0,08-80 mg/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 6%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 3 test	ml	1,680													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo NBĐ theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (BVT: đồng)	Thành tiền (BVT: đồng)
2.25	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CRP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm protein phản ứng C (CRP) thường. Thành phần: Chất nền huyết thanh người dạng lỏng có chứa protein phản ứng C người.	ml	30													
2.26	Thuốc thử xét nghiệm định lượng GGT	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Gamma glutaryl transpeptidase (GGT). Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của Liên đoàn Hóa lâm sàng và Y học Xét nghiệm Quốc tế (IFCC). Dãi tuyến tính rộng, bao phủ dải: 5 - 1200 U/L (0,08 - 20,00 µkat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 ml.: ≥ 3 test	ml	320													
2.27	Thuốc thử xét nghiệm định lượng RF	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng yếu tố dạng thấp (RF). Phương pháp: Đo độ đục miễn dịch. Dãi tuyến tính rộng, bao phủ dải: 10-120 IU/ml.; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 10,0% Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10,0%. Số lượng test tối thiểu/1 ml.: ≥ 6 test	ml	128													
2.28	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng RF	Chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm yếu tố dạng thấp (RF). Thành phần: Chất nền huyết thanh người dạng lỏng chứa yếu tố dạng thấp (RF) người.	ml	10													
2.29	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Ca (Calc) toàn phần	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng canxi toàn phần. Phương pháp: Arsenazo III. Dãi tuyến tính rộng, bao phủ dải: 1 - 5 mmol/L (4 - 20 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu. Độ lặp lại ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: ≤ 4%. Số lượng test tối thiểu/1 mL.: ≥ 32 test	ml	696													
2.30	Thuốc thử, chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng fructosamin	Thuốc thử, chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng fructosamin. Chất hiệu chuẩn fructosamin chứa huyết thanh người. Phương pháp: NBT; Loại mẫu: Huyết thanh. Giới hạn phát hiện ≤ 0,15 mmol/L (DMF), 17 µmol/L (glycated albumin). Độ lặp lại: CV ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 4,5%.	ml	408													

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
2.31	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng Fructosamin	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng fructosamin. Thành phần: Huyết thanh người, dạng bột đóng gói.	ml	4													
2.32	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng 25 thông số hóa sinh	Huyết thanh hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hoá thường quy.	ml	130													
2.33	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CRP độ nhạy cao	Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm protein phản ứng C (CRP) độ nhạy cao. Thành phần: Chất nền huyết thanh người dạng lỏng có chứa protein phản ứng C (CRP) người.	ml	20													
2.34	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng 17 thông số sinh hóa	Hoạt chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch.	ml	42													
2.35	Vật liệu kiểm soát mức 2 xét nghiệm định lượng 17 thông số sinh hóa	Hoạt chất kiểm chứng mức 2 cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch.	ml	42													
2.36	Vật liệu kiểm soát mức 3 xét nghiệm định lượng 17 thông số sinh hóa	Hoạt chất kiểm chứng mức 3 cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch.	ml	42													
2.37	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng 8 thông số sinh hóa	Chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa nước tiểu thường quy. Thành phần: Nước tiểu người	ml	48													
2.38	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng 32 thông số hóa sinh	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 1. Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô	ml	330													
2.39	Vật liệu kiểm soát mức 2 xét nghiệm định lượng 32 thông số hóa sinh	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 2. Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô	ml	330													
2.40	IVD rửa dung cho máy xét nghiệm hóa sinh Wash Solution	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa	ml	150,000													
2.41	IVD rửa dung cho máy xét nghiệm hóa sinh Cleaning Solution	Dung dịch rửa; Thành phần: Sodium Hypochlorite	ml	2,250													
2.42	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	Chất hiệu chuẩn nồng độ thấp/cao sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ Na ⁺ , K ⁺ và Cl ⁻ trong nước tiểu.	ml	800													
2.43	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 18 thông số sinh hóa	Chất kiểm chứng dạng lỏng được sản xuất từ vật liệu có nguồn gốc từ con người dùng cho các xét nghiệm nước tiểu.	ml	540													
2.44	Điện cực xét nghiệm định lượng Na	Điện cực Natri; Chất liệu: nhựa và kim loại	Cái	2													
2.45	Điện cực xét nghiệm định lượng K	Điện cực Kali; Chất liệu: nhựa và kim loại	Cái	2													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIÀ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	MA HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
2.46	Điện cực xét nghiệm định lượng CI	Điện cực CI ₀ , Chất liệu: nhựa và kim loại	Cái	2													
2.47	Điện cực tham chiếu xét nghiệm định lượng các chất điện giải (Na, K, Cl)	Điện cực tham chiếu, Chất liệu: nhựa và kim loại	Cái	1													
2.48	IVD kiểm tra điện cực Na, K	Hóa chất kiểm tra điện cực Natri và Kali	ml	150													
3	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Định lượng HbA1C HLC-723G11 hoặc tương đương																
3.1	Gel cho cột sắc ký thực hiện xét nghiệm HbA1C	Gel cho cột sắc ký được dùng để định lượng phân tử hemoglobin A1c (HbA1c) trong các mẫu máu toàn phần, dựa trên nguyên lý xét nghiệm sắc ký lỏng hiệu năng cao.	Test	18,000													
3.2	Màng lọc cho cột sắc ký thực hiện xét nghiệm HbA1C	Màng lọc cho cột sắc ký thực hiện xét nghiệm Hemoglobin A1c (HbA1c): Mục đích sử dụng: Bảo vệ Cột phân tích trước các mẫu máu không tinh khiết.	Test	18,000													
3.3	Dung dịch đệm số 1 cho xét nghiệm HbA1C	Dung dịch rửa giải/Dung dịch đệm số 1 cho CHÂN ĐOÀN IN VITRO để định lượng phân tử hemoglobin A1c (HbA1c) trong các mẫu máu toàn phần, dựa trên nguyên lý xét nghiệm sắc ký lỏng hiệu năng cao. Khoảng đo rộng, bao phủ dải 2,7% - 20,1%. Sau khi mở nắp, ổn định trong ≥ 90 ngày.	ml	23,200													
3.4	Dung dịch đệm số 2 cho xét nghiệm HbA1C	Dung dịch rửa giải/Dung dịch đệm số 2 cho CHÂN ĐOÀN IN VITRO để định lượng phân tử hemoglobin A1c (HbA1c) trong các mẫu máu toàn phần, dựa trên nguyên lý xét nghiệm sắc ký lỏng hiệu năng cao. Khoảng đo rộng, bao phủ dải 2,7% - 20,1%. Sau khi mở nắp, ổn định trong ≥ 90 ngày.	ml	21,600													
3.5	Dung dịch đệm số 3 cho xét nghiệm HbA1C	Dung dịch rửa giải/Dung dịch đệm số 3 hoặc Dung dịch tách biệt thể được dùng cho CHÂN ĐOÀN IN VITRO để định lượng phân tử hemoglobin A1c (HbA1c) trong các mẫu máu toàn phần, dựa trên nguyên lý xét nghiệm sắc ký lỏng hiệu năng cao. Khoảng đo rộng, bao phủ dải 2,7% - 20,1%. Sau khi mở nắp, ổn định trong ≥ 90 ngày.	ml	14,400													
3.6	Dung dịch rửa và ly giải hồng cầu cho xét nghiệm HbA1C	Dung dịch rửa và ly giải hồng cầu cho xét nghiệm hemoglobin A1c (HbA1c) Sau khi mở nắp, ổn định trong ≥ 90 ngày.	ml	88,000													



DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	MB HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
3.7	Chất chuẩn cho xét nghiệm HbA1C	Bộ chất hiệu chuẩn Hemoglobin A1c là một chất tham chiếu được thiết kế chuyên biệt để hiệu chuẩn, sử dụng A1c ổn định (s-A1c) để hiện thị kết quả xét nghiệm. Sau khi mở, bộ chất hiệu chuẩn Hemoglobin A1c ổn định để sử dụng cho đến 1 tuần	ml	40													
3.8	Chất chứng cho xét nghiệm HbA1C	Bộ hòa chất đối chiếu Hemoglobin A1c này để được thiết kế dành cho việc kiểm soát chất lượng phân tích Glycohemoglobin tự động, chế độ phân tích chuẩn và chế độ phân tích biến thể. Gồm 2 mức chuẩn Hemoglobin A1c (HbA1c) (% hoặc mmol/mol) để bao phủ các phạm vi có ý nghĩa lâm sàng trong việc kiểm soát bệnh đái tháo đường. Sản phẩm ổn định ≥ 5 ngày sau khi mở hoặc pha ở nhiệt độ từ 2 đến 8°C trong tủ lạnh.	ml	4													
4	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Huyết học XR-10 hoặc tương đương																
4.1	Hóa chất dùng để đo số lượng, kích thước hồng cầu và tiểu cầu, đồng thời dùng ly giải để đo Hemoglobin	Hóa chất dùng để đo nồng độ hemoglobin trong máu Sau khi mở nắp ổn định ≥ 60 ngày Hóa chất dùng để đếm số lượng bạch cầu, số lượng bạch cầu basophils, số lượng hồng cầu nhân Sau khi mở nắp ổn định ≥ 60 ngày Hóa chất dùng để đếm số lượng các loại bạch cầu: neutrophils, lymphocytes, eosinophils, monocytes Sau khi mở nắp ổn định ≥ 90 ngày	ml	3,281,350													
4.2	Hóa chất dùng để đo nồng độ hemoglobin trong máu	Hóa chất dùng để đo nồng độ hemoglobin trong máu Sau khi mở nắp ổn định ≥ 60 ngày	ml	48,000													
4.3	Hóa chất dùng để đếm số lượng bạch cầu, số lượng bạch cầu basophils, số lượng hồng cầu nhân	Hóa chất dùng để đếm số lượng bạch cầu, số lượng bạch cầu basophils, số lượng hồng cầu nhân Sau khi mở nắp ổn định ≥ 60 ngày	ml	145,000													
4.4	Hóa chất dùng để đếm số lượng các loại bạch cầu: neutrophils, lymphocytes, eosinophils, monocytes	Hóa chất dùng để đếm số lượng các loại bạch cầu: neutrophils, lymphocytes, eosinophils, monocytes Sau khi mở nắp ổn định ≥ 90 ngày	ml	145,000													
4.5	Hóa chất dùng để nhuộm nhân tế bào nhằm đếm số lượng bạch cầu, số lượng bạch cầu basophils, số lượng hồng cầu nhân	Hóa chất dùng để nhuộm nhân tế bào nhằm đếm số lượng bạch cầu, số lượng bạch cầu basophils, số lượng hồng cầu nhân Sau khi mở nắp ổn định ≥ 90 ngày	ml	1,968													
4.6	Hóa chất dùng để nhuộm nhân tế bào bạch cầu nhằm phân biệt 4 loại bạch cầu: neutrophils, lymphocytes, eosinophils, monocytes	Hóa chất dùng để nhuộm nhân tế bào bạch cầu nhằm phân biệt 4 loại bạch cầu: neutrophils, lymphocytes, eosinophils, monocytes Sau khi mở nắp ổn định ≥ 90 ngày	ml	1,932													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU		DANH MỤC BẢO GIẢ CỦA CÔNG TY															
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
4.7	Dung dịch kiểm tra nhanh dùng để rửa hệ thống	Dung dịch kiểm tra nhanh dùng để rửa hệ thống máy xét nghiệm huyết học tự động Thành phần: Sodium Hypochloride	ml	560													
4.8	Hóa chất hiệu chuẩn máy huyết học	Hóa chất dùng để hiệu chuẩn máy xét nghiệm huyết học Thành phần: bao gồm tế bào có nguồn gốc từ máu người	ml	3													
4.9	Hóa chất nội kiểm máy xét nghiệm huyết học mức 1	Hóa chất dùng để nội kiểm tra chất lượng xét nghiệm máy xét nghiệm huyết học tự động mức hấp/mức 1. Thành phần: bao gồm tế bào có nguồn gốc từ máu người	ml	51													
4.10	Hóa chất nội kiểm máy xét nghiệm huyết học mức 2	Hóa chất dùng để nội kiểm tra chất lượng xét nghiệm máy xét nghiệm huyết học tự động mức trung bình/mức 2. Thành phần: bao gồm tế bào có nguồn gốc từ máu người	ml	51													
4.11	Hóa chất nội kiểm máy xét nghiệm huyết học mức 3	Hóa chất dùng để nội kiểm tra chất lượng xét nghiệm máy xét nghiệm huyết học tự động mức cao/mức 3. Thành phần: bao gồm tế bào có nguồn gốc từ máu người	ml	51													
5	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy xét nghiệm Ký sinh trùng Merizyzer EIA																
5.1	Entamoeba histolytica Ab	Đề sáng lọc định tính kháng thể ở huyết thanh của E.Histolitica Bảng kỹ thuật xét nghiệm hấp thụ miễn dịch liên kết Enzyme (ELISA). Độ nhạy: ≥ 99,9% Độ đặc hiệu: ≥ 99,9%	test	1,920													
5.2	Sản chỉ Echinococcus granulosus Ab	Đề sáng lọc định tính kháng thể Immungoglobuline G (IgG) ở huyết thanh của Echinococcus Bảng kỹ thuật xét nghiệm hấp thụ miễn dịch liên kết Enzyme (ELISA). Độ nhạy: ≥ 97,9% Độ đặc hiệu: ≥ 91,7%	test	1,152													
5.3	Toxocara Ab	Xét nghiệm bán định lượng để phát hiện kháng thể kháng Toxocara, trong mẫu huyết thanh hoặc huyết tương người. Độ nhạy: ≥ 87,5% Độ đặc hiệu: ≥ 93,3%	test	1,152													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

DANH MỤC BAO GIÁ CỦA CÔNG TY

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
5.4	Strongyloides Ab	Để sàng lọc định tính kháng thể ở huyết thanh của Strongyloides bằng kỹ thuật xét nghiệm hấp thụ miễn dịch liên kết Enzyme (ELISA). Độ nhạy: ≥ 99,9% Độ đặc hiệu: ≥ 99,9%	test	1,152													
5.5	Gnathostoma Ab	Xét nghiệm miễn dịch bán định lượng để dò tìm kháng thể Gnathostoma trong mẫu huyết thanh, huyết tương người. Độ nhạy: ≥ 93% Độ đặc hiệu: ≥ 99,9%	test	1,152													
6	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Đong máu Succeeder SF-8050 hoặc trong đường																
6.1	Thời gian Prothrombin (PTs)	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng thời gian Prothrombin (PTs) Bao gồm các thành phần: bột nạo thô, Canxi clorua, Mannitol, albumin huyết thanh bò và dung dịch đệm Tris Buffer.	ml	336													
6.2	Thời gian thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT)	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Thời gian thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT) bao gồm các thành phần: Mannitol, Cephalin, Silica, chất hoạt động bề mặt CHAPS và Dung dịch Calcium Chloride (CaCl2)	ml	144													
6.3	Định lượng Fibrinogen	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Fibrinogen (FIB) bao gồm các thành phần: Thrombin bò, canxi clorua, mannitol, albumin huyết thanh bò, Dung dịch đệm Imidazole Buffer	ml	144													
6.4	Mẫu QC nội kiểm chung mức 1	Dùng để kiểm soát chất lượng ở cấp độ 1 đối với các xét nghiệm xác định: thời gian Prothrombin (PT), thời gian Thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT), hàm lượng fibrinogen (FIB) và thời gian thrombin (TT)	ml	100													
6.5	Mẫu QC nội kiểm chung mức 2	Dùng để kiểm soát chất lượng ở cấp độ 2 đối với các xét nghiệm xác định: thời gian Prothrombin (PT), thời gian Thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT), hàm lượng fibrinogen (FIB) và thời gian thrombin (TT)	ml	100													
6.6	Định lượng D-Dimer	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng D-Dimer Hóa chất bao gồm những thành phần: hạt latex được phủ kháng thể đơn dòng kháng D-Dimer người từ chuột và dung dịch đệm Tris Buffer	ml	90													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU			DANH MỤC BẢO GIÀ CỦA CÔNG TY														
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
6.7	Mẫu QC nội kiểm xét nghiệm D-Dimer mức 1	Dùng cho máy phân tích dòng máu để kiểm soát chất lượng xét nghiệm D-Dimer ở cấp độ 1	ml	12													
6.8	Mẫu QC nội kiểm xét nghiệm D-Dimer mức 2	Dùng cho máy phân tích dòng máu để kiểm soát chất lượng xét nghiệm D-Dimer ở cấp độ 2	ml	12													
6.9	Cuvettes phân ứng	Dùng cho máy phân tích dòng máu để xác định các thông số dòng máu thông qua hệ thống đo cơ-quang học	Chiếc	2,000													
6.10	Dùng dịch bảo trì và làm sạch kim hút	Dùng cho máy phân tích dòng máu để bảo trì và làm sạch kim hút	ml	1,260													
6.11	Dùng dịch bảo trì và làm sạch buồng ống	Dùng cho máy phân tích dòng máu để bảo trì và làm sạch buồng ống	ml	6,000													
7	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Sinh hóa AU400																
7.1	Định lượng Glucose	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng glucose. Phương pháp: Enzymatic (hexokinase method) Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,5 – 45,0 mmol/L. Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 13 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU400.	ml	1,600													
7.2	Dùng dịch ly giải hồng cầu dùng cho xét nghiệm HbA1c	Dùng dịch ly giải hồng cầu dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU400.	ml	2,000													
7.3	Định lượng HbA1c	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c. Phương pháp: THb; Đo màu A1c; Ước chế miễn dịch đo độ đục. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải khoảng: THb: 3,7–13,0 mmol/L (6–21 g/dL) và HbA1c: 0,19 mmol/L (0,3 g/dL) đến nồng độ chất hiệu chuẩn 6, %HbA1c: 4 – 15% Hemoglobin A1c (HbA1c)(NGSP); Loại mẫu: Máu toàn phần. Độ lặp lại: CV ≤ 4%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 4%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 2 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	1,014													



DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu Nhân hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/N Đ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
		C		E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
7.4	Định lượng Cholesterol toàn phần	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng cholesterol. Phương pháp: Enzymatic. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,5 – 18,0 mmol/L (20 – 700 mg/dL); Bước sóng: 540 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại CV ≤ 3% Độ chụm toàn phần: CV ≤ 3%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 22 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	D ml	E 540	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
7.5	Định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-cholesterol. Phương pháp: Enzymatic. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,05 - 4,65 mmol/L (2 - 180 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3,0%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 4,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 4 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	3.557												
7.6	Định lượng Triglycerid	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng triglyceride. Phương pháp: Enzym. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 0,1 – 11,3 mmol/L (10 – 1000 mg/dL); Bước sóng: 660 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 3,0%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5,0%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 8 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	1.750												

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)	
7.7	Đo hoạt độ AST (GOT)	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Glutamat oxaloacetat transaminase (AST). Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của Liên đoàn Hóa lâm sàng và Y học Xét nghiệm Quốc tế (IFCC). Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 3 - 1000 U/L. Bước sóng: 340 nm. Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 ml: ≥ 10 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	1.400														
7.8	Đo hoạt độ ALT (GPT)	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Glutamat pyruvat transaminase (ALT). Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của Liên đoàn Hóa lâm sàng và Y học Xét nghiệm Quốc tế (IFCC). Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 3 - 500 U/L. Bước sóng: 340 nm. Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 ml: ≥ 6 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	1.500														
7.9	Định lượng Ure	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng ure. Phương pháp: GLDH, đo UV động học. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 5-300 mg/dL (0,8-50,0 mmol/L) (với huyết thanh, huyết tương) 60-4500 mg/dL (10-750 mmol/L) (với nước tiểu). Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu. Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần CV ≤ 10%. Số lượng test tối thiểu/1 ml: ≥ 9 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	1.272														

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU		DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY															
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	I(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
7.10	Định lượng Creatinin	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng creatinine. Phương pháp: Jaffe's method. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải 5 - 2200 µmol/L; Bức sóng: 520 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu. Độ lặp lại: CV ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 4 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	2.448	I(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
7.11	Định lượng Canxi toàn phần	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng canxi toàn phần. Phương pháp: Arsenazo III. Dải tuyến tính rộng, bao phủ dải: 1 - 5 mmol/L (4 - 20 mg/dL); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương. Độ lặp lại ≤ 3%; Độ chụm toàn phần: ≤ 4%. Số lượng test tối thiểu/1 mL: ≥ 32 test. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm sinh hóa AU.	ml	116													
7.12	Dung dịch đệm ISE	Dung dịch đệm sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-). Thành phần: Triethanolamine 0.1 mol/L. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	32,000													
7.13	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-). Thành phần: Kali clorua 1 mol/L. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	8,000													
7.14	Hóa chất hiệu chuẩn điện giải mức giữa	Chất hiệu chuẩn mức trung bình sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-). Thành phần: Na+ 4.3 mmol/L; K+ 0.13 mmol/L; Cl- 3.1 mmol/L. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	32,000													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIÀ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
7.15	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Ethanol	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ethanol. Phương pháp: Quang phổ, Alcohol Dehydrogenase. Loại mẫu: Huyết thanh, Huyết tương; Giới hạn phát hiện: ≤ 8,11 mg/dL (1,76 mmol/L); Độ lặp lại: CV ≤ 3,5%; Độ chọn toàn phần: CV ≤ 4,5%. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	108													
7.16	Dung dịch rửa điện giải	Dung dịch rửa điện giải máy xét nghiệm sinh hóa. Thành phần: Sodium Hypochlorite 5 - 10%; Chất vệ sinh có đặc. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	450													
7.17	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa	Dung dịch rửa hệ thống máy xét nghiệm sinh hóa. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	30.000													
7.18	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Huyết thanh hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy bao gồm: Glutamat pyruvat transaminase (ALT), Glutamat oxaloacetat transaminase (AST), Creatinine, Cholesterol, Glucose, Triglyceride, Urea, Calcium, Ion đồ. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	15													
7.19	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HDL	Hóa chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol. Thành phần: Huyết thanh người dạng bột đóng gói chứa HDL-Cholesterol (người); Giá trị chất hiệu chuẩn có thể được truy xuất theo phương pháp tham chiếu HDL-cholesterol của US CDC (Centre for Disease Control) Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU	ml	6													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU			DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY															
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)	
7.20	Hóa chất hiệu chuẩn huyết thanh mức cao cho xét nghiệm điện giải	Chất hiệu chuẩn mức cao sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na ⁺), kali (K ⁺) và clorua (Cl ⁻) trong huyết thanh, huyết tương. Thành phần: Na ⁺ 160 mmol/L; K ⁺ 6 mmol/L; Cl ⁻ 120 mmol/L. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm sinh hóa AU.	ml	100.0														
7.21	Hóa chất hiệu chuẩn huyết thanh mức thấp cho xét nghiệm điện giải	Chất hiệu chuẩn mức thấp được sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na ⁺), kali (K ⁺) và clorua (Cl ⁻) trong huyết thanh, huyết tương. Thành phần: Na ⁺ 130 mmol/L; K ⁺ 3,5 mmol/L; Cl ⁻ 85 mmol/L. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	100														
7.22	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng amoniac, ethanol, CO2. Thành phần: Dung dịch đệm chứa amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm sinh hóa AU.	ml	5														
7.23	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng amoniac, ethanol, CO2. Thành phần: Dung dịch đệm chứa amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	140														
7.24	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Vật liệu kiểm soát mức 2 xét nghiệm định lượng amoniac, ethanol, CO2. Thành phần: Dung dịch đệm chứa amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	140														
7.25	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol. Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô có chứa HDL-Cholesterol và LDL-Cholesterol (ngươi); Chất kiểm chứng 2 mức; Các giá trị có thể được truy xuất theo phương pháp tham chiếu HDL và LDL-cholesterol của US CDC (Centre for Disease Control). Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	120														

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

DANH MỤC BẢO GIẢ CỦA CÔNG TY

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/N-D-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
7.26	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HbA1c	Hóa chất kiểm chứng (kiểm chuẩn) cho xét nghiệm HbA1c: Chất kiểm chứng (kiểm chuẩn) mức 2 được tạo ra theo một quá trình liên kết glycation hóa trong ống nghiệm của mẫu máu không có bệnh tiểu đường, có thể truy nguyên. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	4													
7.27	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Vật liệu kiểm soát mức 1 xét nghiệm định lượng ammonia, ethanol, CO2. Thành phần: Dung dịch đệm chứa ammonia, ethanol, natri hydrocarbonat. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	10													
7.28	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Vật liệu kiểm soát mức 2 xét nghiệm định lượng ammonia, ethanol, CO2. Thành phần: Dung dịch đệm chứa ammonia, ethanol, natri hydrocarbonat. Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên dòng máy xét nghiệm sinh hóa tự động AU.	ml	10													
8	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Huyết đã SIEMENS ADVIA 2120i	Thành phần: Perox 1: natri dodecyl sulfate, sorbitol, natri clorid, formaldehyde, BRUJ-35, đệm Perox 2: 4-clo-ro-1-naphthol, diethylene glycol Perox 3: chất ổn định, hydrogen peroxide Perox sheath: Propylene glycol, chất hoạt động bề mặt Hóa chất tương thích với máy Advia 2120i	ml	99,770													
8.2	Hóa chất đo bạch phân bạch cầu kênh Basso	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: Defoamer: dung dịch silicone;RBC/PLT: Natri dodecyl sulfate, dimatri EDTA dihydrate, tetranatri EDTA dihydrate, natri clorid, glutaraldehyde, đệm; Basso: acid hydroclorid, Phthalic acid, chất bảo quản, chất hoạt động bề mặt; CN-free HGB: Dimethyl laurylamide oxide	ml	108,625													
8.3	Hóa chất pha loãng, trắng rìa đường ống	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: Chất bảo quản, đệm, chất hoạt động bề mặt	ml	640,000													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
8.4	Hoà chất kênh nhuộm máu Peroxidase	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: Propylen glycol 4.06 mol/L, chất hoạt động bề mặt	ml	21,800													
8.5	Hóa chất rửa hệ thống máy	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: Natri hydroxide, 2-(2-ethoxyethoxy)ethanol, chất hoạt động bề mặt	ml	32,400													
8.6	Hoà chất nội kiểm máy huyết học mức thấp	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: hồng cầu, bạch cầu, tiểu cầu mô phỏng và chất bảo quản Độ ổn định sau khi mở nắp: > 10 ngày	ml	96													
8.7	Hóa chất nội kiểm máy huyết học mức bình thường	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: hồng cầu, bạch cầu, tiểu cầu mô phỏng và chất bảo quản Độ ổn định sau khi mở nắp: > 10 ngày	ml	96													
8.8	Hóa chất nội kiểm máy huyết học mức cao	Tương thích với máy ADVIA 2120i. Thành phần: hồng cầu, bạch cầu, tiểu cầu mô phỏng và chất bảo quản Độ ổn định sau khi mở nắp: > 10 ngày	ml	96													
9	Hóa chất xét nghiệm dùng cho máy Đong máu COAG 4D	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Thời gian Thromboplastin từng phần hoạt hóa (aPTT). Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm Diagon COAG 4D.	ml	144													
9.1	Hoà chất xét nghiệm APTT trên máy đông máu tự động và bán tự động	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng thời gian Prothrombin(PT). Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm Diagon COAG 4D.	ml	250													
9.2	Hoà chất xét nghiệm PT trên máy đông máu tự động và bán tự động	Dung dịch Canxi clorua để pha loãng trong xét nghiệm Thời gian Thromboplastin từng phần hoạt hóa (aPTT). Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm Diagon COAG 4D.	ml	192													
9.3	Dung dịch Canxi để pha loãng trên hóa chất xét nghiệm APTT	Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm Diagon COAG 4D.	ml	20													
9.4	Hoà chất kiểm chuẩn xét nghiệm thường quy trên máy đông máu tự động và bán tự động	Hoà chất dùng để nội kiểm tra chất lượng xét nghiệm thường quy trên máy đông máu tự động và bán tự động Tương thích hoàn toàn, cài đặt và vận hành ổn định trên máy xét nghiệm Diagon COAG 4D.	ml	6,000													
9.5	Công đo mẫu dùng cho máy đông máu	Cuvette dùng cho máy xét nghiệm đồng mẫu Diagon Coag 4D.	Cái	6,000													
10	Test xét nghiệm dùng cho máy	Tổng phân tích nước tiểu 10 thông số CLINITEK ADVANTUS															

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU				DANH MỤC BẢO GIÀ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo NB 98/021/N-B-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
10.1	Test nước tiểu 10 thông số	- Que thử nước tiểu 10 thông số bao gồm: Bilirubin, Blood, glucose, ketone (acetoacetic acid), Specific Gravity (SG), leukocytes, nitrite, pH, protein, urobilinogen. - Que thử tương thích hoàn toàn và vận hành ổn định với máy: Clinitek Advantus.	Test	70.000													
11	Thuốc thử định nhóm máu																
11.1	Thuốc thử định nhóm máu A	Thành phần: kháng thể đơn dòng Immunoglobuline M (IgM) đặc hiệu với kháng nguyên A trên hồng cầu Khả năng ngưng kết mạnh với hồng cầu mang kháng nguyên A (bao gồm A1, A2). Không ngưng kết với hồng cầu nhóm B và nhóm A và O.	ml	90													
11.2	Thuốc thử định nhóm máu B	Thành phần: kháng thể đơn dòng Immunoglobuline M (IgM) đặc hiệu với kháng nguyên B trên hồng cầu Ngưng kết rõ ràng với hồng cầu mang kháng nguyên B. Không ngưng kết với hồng cầu nhóm A và O.	ml	90													
11.3	Thuốc thử định nhóm máu AB	Thành phần: chứa kháng thể đơn dòng Immunoglobuline M (IgM) đặc hiệu với kháng nguyên A, B trên hồng cầu Ngưng kết với hồng cầu nhóm A, B và AB. Không ngưng kết với hồng cầu nhóm O. Dùng để kiểm tra chéo kết quả của Anti-A và Anti-B.	ml	50													
11.4	Thuốc thử định nhóm máu D	Thành phần chứa Kháng thể đơn dòng (Monoclonal Antibody) Anti-D (Immunoglobuline M (IgM) và Immunoglobuline G (IgG)) Phát hiện được kháng nguyên D trên bề mặt hồng cầu. Không phản ứng với mẫu Rhesus âm.	ml	90													
12	Test đường huyết nhanh																
12.1	Que thử đường huyết nhanh + kim lấy máu	Công nghệ: Cảm biến sinh học/Điện hóa, không sử dụng code chip. Men que thử: GDH-FAD 2.7 units Mediator(Tetrazamineruthenium trichloride): 0.014 mg Loại mẫu phẩm: Máu toàn phần Phạm vi đo: 10-600 mg/dL (0.6-33.3mmol/L) Mẫu tối thiểu: 0.5 µL Thời gian đo: ≤ 5 giây Cung cấp máy kèm theo que và kim lấy máu.	Test	6.000													
13	Test nhanh sốt xuất huyết																



DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phiên loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
13.1	Test nhanh định tính phát hiện kháng nguyên (NSI) virus sốt xuất huyết	Test nhanh phát hiện định tính kháng nguyên NSI của cả 4 nuyp virus Dengue (DEN-1, DEN-2, DEN-3, DEN-4) trong huyết thanh/huyết tương/máu toàn phần: Độ chính xác so với phương pháp tham chiếu (ELISA kháng nguyên NSI): Độ nhạy ≥ 90%, độ đặc hiệu ≥ 95% Dạng test: Cassette, đóng gói riêng từng test. Phiên loại thiết bị v.v.tả loại C	Test	8,000													
14	Test nhanh HIV		Test	2,700													
14.1	Xét nghiệm nhanh chẩn đoán nhiễm HIV	Xét nghiệm dựa trên nguyên lý sắc ký miễn dịch (immunochromatography) hoặc công nghệ tương đương, định tính kháng thể kháng HIV-1 và HIV-2 trong mẫu huyết thanh, huyết tương. Test dạng khay (Cassette). Đóng gói riêng từng test. Có kèm dung dịch đệm nếu quy trình sử dụng có yêu cầu. Không phản ứng chéo với các tác nhân gây nhiễm thông thường (như Bilirubin, Hemoglobin, v.v.) theo công bố của nhà sản xuất. Hiệu quả chẩn đoán so với phương pháp HIV EIA: - Độ nhạy tương quan: > 99.5% - Độ đặc hiệu tương quan: > 99% - Độ chính xác tương quan: > 99%															
15	Test nhanh Morphine		Test	100													
15.1	Test nhanh Morphine	Xét nghiệm sắc ký miễn dịch để phát hiện định tính Morphine trong nước tiểu Ngưỡng phát hiện: 300 ng/ml															
16	Test thử ma túy tổng hợp		Test	9,000													
16.1	Multi 5 Drug -Test nhanh xét nghiệm định tính, đồng thời 5 chất gây nghiện MOP/Codein/ Heroin (6-MAM)/Amphetamin (AMP)/Cần sa (THC) trong nước tiểu. Ngưỡng phát hiện MOP là ≥ 300 ng/mL; Codein là ≥ 300 ng/mL; Heroin (6-MAM)/AMP/THC là 10 ng/mL; AMP là 1000ng/ml; THC là 50 ng/ml Độ lặp lại ≥ 75% chính xác ở mức ± 25% cut-off; 100% chính xác ở mức âm tính và ± 50% cut-off. Độ chính xác GC/MS: MOP ≥ 95%; AMP ≥ 98%; THC ≥ 98%; Heroin ≥ 98%; Codeine ≥ 95% - Tỷ trọng mẫu nước tiểu và pH nước tiểu không làm thay đổi kết quả của test. - Test dạng cassette. Đóng gói riêng từng test.	Test nhanh xét nghiệm định tính, đồng thời 5 chất gây nghiện Morphine (MOP)/Codein/ Heroin (6-MAM)/Amphetamin (AMP)/Cần sa (THC) trong nước tiểu. Ngưỡng phát hiện MOP là ≥ 300 ng/mL; Codein là ≥ 300 ng/mL; Heroin (6-MAM)/AMP/THC là 10 ng/mL; AMP là 1000ng/ml; THC là 50 ng/ml Độ lặp lại ≥ 75% chính xác ở mức ± 25% cut-off; 100% chính xác ở mức âm tính và ± 50% cut-off. Độ chính xác GC/MS: MOP ≥ 95%; AMP ≥ 98%; THC ≥ 98%; Heroin ≥ 98%; Codeine ≥ 95% - Tỷ trọng mẫu nước tiểu và pH nước tiểu không làm thay đổi kết quả của test. - Test dạng cassette. Đóng gói riêng từng test.															
17	Test nội soi dạ dày tá tràng																

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU				DANH MỤC BẢO GIÀ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(+)	2(+)	3	4(+)	5(+)	6(+)	7(+)	8	9(+)	10(+)	11(+)	12(+)	13(+)
17.1	Bộ phát hiện vi khuẩn H.pylori	Mục đích: Phát hiện nhanh vi khuẩn H.pylori trong mẫu nội soi dạ dày.	Test	6.300													
18	Test nhanh phát hiện máu ẩn trong phân	Test nhanh định tính phát hiện máu ẩn trong mẫu phân của người. Ngưỡng phát hiện: ≤ 50 ng/ml, hoặc $\leq 6\mu\text{g/g}$ Độ nhạy tương quan: $> 95\%$ Độ đặc hiệu tương quan: $\geq 98\%$ Không phân ting chéo với Hemoglobin của bò, dê, ngựa, thỏ ở nồng độ 1 mg/ml Đồng gói riêng từng test, Cung cấp kèm lọ xử lý mẫu kín	Test	100													
19	Test nhanh chẩn đoán giang mai	Xét nghiệm sắc ký miễn dịch (Immunochromatographic assay) phát hiện định tính kháng thể kháng xoắn khuẩn Treponema pallidum (TP) trong huyết thanh, huyết tương. - Độ nhạy tương quan: $> 98\%$ - Độ đặc hiệu tương quan: $> 98\%$ Phân loại thiết bị y tế loại C	Test	650													
20	Test nhanh viêm gan A																
20.1	Test nhanh nhận biết viêm gan A (Test nhanh HAV)	Sử dụng phát hiện sự có mặt của kháng thể Immunoglobuline M (IgM) kháng HAV trong huyết thanh hoặc huyết tương của người. Thành phần: Kháng nguyên HAV tái tổ hợp, kháng thể kháng HAV và kháng thể kháng Immunoglobuline M (IgM) của người. - Độ nhạy: $> 90\%$ - Độ đặc hiệu: $> 97\%$ Không bị gây nhiễu bởi các chất có nồng độ tương ứng sau: Hemoglobin 1000 mg/dl, Methanol 10%, Albumin 2000 mg/dl. Không bị phân ting chéo với các mẫu phẩm dương tính với HIV, HCV, HBV, HEV.	Test	400													
21	Test nhanh viêm gan B																

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)	
21.1	Test nhanh hoạt động của virus viêm gan B (Test nhanh HBeAg)	Định tính phát hiện kháng nguyên Hepatitis B e-Antigen (HBeAg) trong huyết thanh hoặc huyết tương của người. - Độ nhạy tương quan: > 99.9% - Độ đặc hiệu tương quan: > 98% - Độ chính xác tương quan: > 98% Không bị nhiễu bởi các chất sau: Ascorbic acid 20 mg/mL, Bilirubin 1000 mg/dL, Caffeine 20 mg/dL. Không phản ứng chéo với các mẫu trong tính với: yếu tố dạng thấp (RF), HAV, Sarcitis, HIV, H. pylori, CMV, Rubella	Test	120														
22	Test nhanh viêm gan E		Test	400														
22.1	Test nhanh nhận biết viêm gan E (Test nhanh HEV)	Khay thử HEV IgG/Immunoglobuline M (IgM) Rapid Test là xét nghiệm chẩn đoán In-vitro định tính phát hiện kháng thể Immunoglobuline G (IgG) và/ hoặc Immunoglobuline M (IgM) kháng HEV trong huyết thanh hoặc huyết tương của người. Hoạt chất chính: Kháng nguyên HEV tái tổ hợp, kháng thể kháng Immunoglobuline M (IgM) người. - Độ nhạy tương quan: > 90% - Độ đặc hiệu tương quan: > 95% - Độ chính xác tương quan: > 95% Không phản ứng chéo với với các mẫu dương tính HBV, HIV, HCV, Syphilis và các bệnh nhiễm trùng khác (VD).	Test	400														
23	Hóa chất nội kiểm xét nghiệm nước tiểu		ml	144														
23.1	Hóa chất nội kiểm nước tiểu mức âm tính	Nội kiểm tổng phân tích nước tiểu mức 1. Dạng lỏng, thành phần từ nước tiểu người hoặc tương đương. Ôn định sau mở nắp ≥ 28 ngày ở điều kiện nhiệt độ 2 - 25oC.	ml	144														
23.2	Hóa chất nội kiểm nước tiểu mức dương tính	Nội kiểm tổng phân tích nước tiểu mức 2. Dạng lỏng, thành phần từ nước tiểu người hoặc tương đương. Ôn định sau mở nắp ≥ 28 ngày ở điều kiện nhiệt độ 2 - 25oC	ml	144														
24	Hóa chất nội kiểm xét nghiệm Dengue NSI		ml	16														
24.1	Sinh phẩm nội kiểm xét nghiệm Dengue NSI	Bao gồm Chủng dưỡng Dengue NSI chứa bột kháng nguyên tổ hợp Dengue NS1 và chủng âm Dengue NSI Độ ổn định sau khi hoàn nguyên ≥ 30 ngày.	ml	16														
25	Hóa chất nội kiểm xét nghiệm xét nghiệm ma túy																	

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	MÃ HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
25.1	Vật liệu kiểm soát âm tính xét nghiệm định tính độc chất trong nước tiểu	Được sử dụng như một mẫu nước tiểu đã được thử nghiệm để đối chứng kiểm soát chất lượng xét nghiệm nhằm theo dõi hiệu suất của các quy trình xét nghiệm độc tố có trong mẫu nước tiểu định tính. - Chẳng hạn - Sử dụng với các xét nghiệm độc tố có trong mẫu nước tiểu định tính - Ôn định trong 30 ngày ở nhiệt độ 2 đến 25°C	ml	18													
26	Hóa chất nội kiểm xét nghiệm nhóm máu																
26.1	Mẫu nội kiểm tra chất lượng xét nghiệm Định nhóm máu	Đặc tính kỹ thuật: Dung dịch hồng cầu nhóm máu A, B, O nồng độ 5%. Mục đích sử dụng: Nội kiểm Định nhóm máu (nội kiểm thuốc thử Anti-A, Anti-B, Anti-AB dùng trong xét nghiệm định nhóm máu hệ ABO).	Bộ	12													
27	Hóa chất nội kiểm xét nghiệm vi sinh																
27.1	Bộ nội kiểm nhóm Gram	Bộ nội kiểm nhóm Gram Mục đích: Nội kiểm chất lượng thuốc nhóm Gram Đặc tính: Mẫu chứa VK Gram (+) và Gram (-) Đóng gói: 1 hộp (02 lane Gram -, 02 lane Gram +)	Bộ	12													
28	Thuốc thử nhóm Gram																
28.1	Bộ thuốc thử nhóm Gram, gồm: Gram iodine, Safranin, Crystal Violet và dung dịch tẩy màu	Bộ hóa chất dùng để thực hiện kỹ thuật nhóm Gram bằng tay, phù hợp cho cả mẫu nhuộm trực tiếp từ bệnh phẩm và từ vi khuẩn nuôi cấy. Bao gồm các lọ: Crystal Violet, Iodine, chất tẩy màu (Decolorizer hoặc alcohol hoặc tương đương), Safranin Sãn dùng dạng dung dịch Quy cách đóng gói: bộ 400 mL (bộ gồm 4 lọ, mỗi lọ 100 mL)	ml	10.400													
29	Thuốc nhuộm tế bào EA50																
29.1	Thuốc nhuộm tế bào EA50	Sãn dùng dạng dung dịch	ml	2.000													
30	Thuốc nhuộm tế bào OC6																
30.1	Thuốc nhuộm tế bào OC6	Sãn dùng dạng dung dịch	ml	2.000													
31	Thuốc nhuộm tế bào Hematoxyline																
31.1	Thuốc nhuộm tế bào Hematoxyline	Sãn dùng dạng dung dịch	ml	1.000													
32	Dung dịch Acid Acetic 3%																
32.1	Dung dịch Acid Acetic 3%	Sãn dùng dạng dung dịch	ml	12.000													
33	Dung dịch Lugol 3%																
33.1	Dung dịch Lugol 3%	Sãn dùng dạng dung dịch	ml	8.000													
34	Que cấy vô trùng vi sinh																
34.1	Que cấy vô trùng vi sinh	Que gòn tâm bằng vô trùng được sử dụng trong lấy mẫu vi sinh. Hàn kín miệng riêng từng chiếc.	Cái	500													

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU				DANH MỤC BAO GIÁ CỦA CÔNG TY														
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)	
35	Ống EDTA K2 1ML	Ống nghiệm EDTA, sản xuất từ nhựa PP nguyên sinh không độc, được phép sử dụng trong y tế. - Thể tích lấy máu: 1ml - Hóa chất bên trong là Ethylenediaminetetra Acid Dipotassium (EDTA K2) với nồng độ tiêu chuẩn để giữ các tế bào trong máu nhất là tiểu cầu luôn ở trạng thái tách rời tối đa từ 6 - 8 giờ. Hóa chất bên trong dùng kháng đông cho 1ml máu với vạch lấy mẫu 1ml riêng biệt trên nhãn ống. - Dùng để tách huyết tương làm xét nghiệm huyết học (công thức máu và xét nghiệm HbA1c...) - Nắp đậy ống nghiệm: nắp nhựa LDPE. Nắp kết nối chắc chắn, chống tràn đổ mẫu bệnh phẩm.	Ống	9,000														
36	Ống EDTA K2 2ML có nắp cao su	Ống nghiệm EDTA nắp cao su, sản xuất từ nhựa PP nguyên sinh không độc, được phép sử dụng trong y tế - Thể tích lấy máu: 2ml - Hóa chất bên trong là Ethylenediaminetetra Acid Dipotassium (EDTA K2) với nồng độ tiêu chuẩn để giữ các tế bào trong máu nhất là tiểu cầu luôn ở trạng thái tách rời tối đa từ 6 - 8 giờ. Hóa chất bên trong dùng kháng đông cho 2ml máu với vạch lấy mẫu 2ml riêng biệt trên nhãn ống. - Dùng để tách huyết tương làm xét nghiệm huyết học (công thức máu và xét nghiệm HbA1c...) - Nắp đậy ống nghiệm: nắp cao su màu xanh dương phù hợp cho các máy xét nghiệm tự động. Nắp kết nối chắc chắn, chống tràn đổ.	Ống	98,000														
37	Ống EDTA K3 0.5ML																	

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
A	B	C	D	E	I(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)	
37.1	Ống EDTA K3 0.5ML	<p>Thể tích lấy máu: 0.5 ml, có vạch thể tích trên thành ống.</p> <p>Hóa chất bên trong là Ethylenediaminetetra Acid Dipotassium (EDTA K2) với nồng độ tiêu chuẩn để giữ các tế bào trong máu nhất là tiểu cầu luôn ở trạng thái tách rời tối đa từ 6 - 8 giờ. Hóa chất bên trong dùng kháng đông cho 0.5 ml máu với vạch lấy mẫu 0.5 ml riêng biệt trên nhãn ống. Thành ống dày, chịu lực ly tâm 3000-5000 vòng/phút trong vòng 15 phút</p> <p>Dùng để tách huyết tương làm xét nghiệm huyết học (công thức máu và xét nghiệm HbA1c...)</p> <p>Nắp kết nối chắc chắn, chống tràn đổ máu bệnh phẩm.</p>	Ống	100														
38	Ống Chimigly 2ML	Ống nghiệm Chimigly chứa máu có chất chống đông NaF dùng cho xét nghiệm đường huyết. Hóa chất bên trong dùng kháng đông cho 2ml máu với vạch lấy mẫu 2ml riêng biệt trên nhãn ống.	Ống	8,100														
39	Ống Heparin Lithium 2ML	Ống nghiệm Heparin, sản xuất từ nhựa PP nguyên sinh không độc, được phép sử dụng trong y tế	Ống	76,200														
39.1	Ống Heparin Lithium 2ML	<p>- Thể tích lấy máu: 2ml</p> <p>- Hóa chất bên trong là chất kháng đông Heparine lithium. Hóa chất bên trong dùng kháng đông cho 2ml máu với vạch lấy mẫu 2ml riêng biệt trên nhãn ống.</p> <p>- Dùng để tách huyết tương làm xét nghiệm điện giải đồ (Na, K, Cl), sinh hóa.</p> <p>- Nắp ống nghiệm: nắp nhựa LDPE màu đen. Nắp kết nối chắc chắn, chống tràn đổ máu bệnh phẩm.</p>																
40	Ống Sodium Citrate 3.2% 2ML																	

DANH MỤC BỆNH VIỆN YÊU CẦU			DANH MỤC BẢO GIÀ CỦA CÔNG TY															
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	MÃ HS	Hàng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo NB 98/2021/N-D-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)	
A	B	C	D	E	1(+)	2(+)	3	4(+)	5(+)	6(+)	7(+)	8	9(+)	10(+)	11(+)	12(+)	13(+)	
40.1	Ông Sodium Citrate 3.2% 2ML	Ông nghiệm Tri-sodium citrate 3.2%, nắp xanh là Thành ông Polypropylene (PP), thể tích chứa tối đa 6ml ± 0.5ml, để dang quan sát thành phần bên trong, chịu lực ly tâm 3000-5000 vòng/phút trong vòng 15 phút. Nắp nhựa Polyethylene (LDPE/HDPE), màu xanh lá, nắp kết nối chắc chắn, chống tràn đổ màu bệnh phẩm. Hóa chất bên trong là Sodium Citrate 3.2% dùng kháng đông cho 2ml máu với vạch lấy mẫu 2ml riêng biệt trên nhãn ống. Đảm bảo hóa chất không bị bay hơi trong điều kiện bảo quản của nhà sản xuất.	Ông	6,000														
41	Tube ly tâm nhựa 1,5ML	Ông nghiệm nhựa PP, độ pH trung tính. Thể tích 1.5 ml, có vạch thể tích trên thành ống. Thành tron láng chống sự bám dính của mẫu bệnh phẩm. Thành ống dày, chịu lực ly tâm 3000-5000 vòng/phút trong vòng 15 phút. Nắp ống kết nối chắc chắn, chống tràn đổ, Dùng lưu mẫu và vận chuyển mẫu.	Ông	10,000														
42	TUBE PLAIN TRAIT 2ML	Ông nghiệm tách huyết thanh, nắp đỏ. Có vạch định mức trên nhãn. Thành ông Polypropylene (PP), thể tích chứa tối đa 6ml ± 0.5ml, để dang quan sát thành phần bên trong, chịu lực ly tâm 3000-5000 vòng/phút trong vòng 15 phút. Nắp nhựa Polyethylene (LDPE/HDPE), màu đỏ. Được bổ sung hóa chất hỗ trợ đông máu hoặc hạt nhựa Polystyrene hình trụ.	Ông	22,500														
43	Ông nhựa có nắp 5ML	Ông nghiệm nhựa PP trắng đục, nắp nhựa, không nhãn. Độ nhẵn và trơn láng cao chống sự bám dính của mẫu. Độ pH trung tính. Thành ống dày đảm bảo chịu được lực quay ly tâm 5000 vòng/phút mà không bị rạn nứt	Ông	20,000														
44	Ly nhựa có nắp 50-55ML																	

DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY

DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU

STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Mã HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tích (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	I(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
44.1	Lọ nhựa có nắp 50-55ML	Lọ nhựa, có nắp để thu và chứa mẫu nước tiểu Thân lọ làm từ nhựa y tế trung tính, tinh khiết, không phản ứng với hóa chất, bệnh phẩm bên trong, thể tích 50 - 55 mL, dễ dàng quan sát được mẫu bên trong. Nắp màu trắng, đáy chắc chắn, chống tràn đổ.	Lọ	75,300													
45	Lọ nhựa vô trùng có nắp 50-55ML	Lọ nhựa, có nắp dùng để thu và chứa mẫu vi sinh.	Lọ	400													
45.1	Lọ nhựa vô trùng có nắp 50-55ML	Thân lọ làm từ nhựa y tế trung tính, tinh khiết, không phản ứng với hóa chất, bệnh phẩm bên trong, thể tích 50 - 55 mL, dễ dàng quan sát được mẫu bên trong. Nắp màu đỏ, đáy chắc chắn, chống tràn đổ. Đóng gói riêng biệt, vô trùng.	Lọ	400													
46	Lọ nhựa nắp vàng đựng phân	Lọ nhựa, có nắp để thu và chứa mẫu phân	Lọ	400													
46.1	Lọ nhựa nắp vàng đựng phân	Thân lọ làm từ nhựa y tế trung tính, tinh khiết, không phản ứng với hóa chất, bệnh phẩm bên trong, thể tích 50 - 55 mL, dễ dàng quan sát được mẫu bên trong. Nắp màu vàng, có kem thìa lấy mẫu, đáy chắc chắn, chống tràn đổ.	Lọ	400													
47	Cone xanh	Đầu hút mẫu máu hoặc dịch sinh học, màu xanh, để hút mẫu dung tích tối đa 1000µL, có khóa.	Cái	3,500													
47.1	Cone xanh có khóa	Chất liệu: Nhựa y tế, chịu được nhiệt độ và hóa chất trong quá trình xử lý. Tương thích với các pipette sẵn có tại Khoa Xét Nghiệm	Cái	3,500													
48	Cone vàng	Đầu hút mẫu máu hoặc dịch sinh học, màu vàng, để hút mẫu dung tích tối đa 200µL, có khóa.	Cái	60,000													
48.1	Cone vàng có khóa	Chất liệu: Nhựa y tế, chịu được nhiệt độ và hóa chất trong quá trình xử lý. Tương thích với các pipette sẵn có tại Khoa Xét Nghiệm	Cái	60,000													
49	Lancet	Được sản xuất từ thép Carbon, đầu mũi kim được vát nhọn.	Cái	2,400													
49.1	Lancet	Tiết trùng từng cây.	Cái	2,400													
50	Lamelle 22 x 22mm	Lamelle trong suốt, còn nguyên vẹn, không bị	Miếng	600													
50.1	Lamelle 22 x 22mm		Miếng	600													
51	Lam kính 7102		Miếng	600													



DANH MỤC BỆNH VIỆN YẾU CẦU				DANH MỤC BẢO GIÁ CỦA CÔNG TY													
STT	Danh mục hàng hoá	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Tên thương mại	Thông số kỹ thuật	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	MA HS	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại theo ND 98/2021/NĐ-CP	Đơn giá (ĐVT: đồng)	Thành tiền (ĐVT: đồng)
A	B	C	D	E	1(*)	2(*)	3	4(*)	5(*)	6(*)	7(*)	8	9(*)	10(*)	11(*)	12(*)	13(*)
51.1	Lam kính 7102	Lam kính dùng để dựng mẫu vi sinh vật soi dưới kính hiển vi. Kích thước: 25,4 x 76,2mm (1"x3"). Độ dày: 1 - 1,2mm.	Miếng	9,288													
52	Lam kính 7105	Lam kính hình chữ nhật trong suốt có phần đầu được làm nhám. Kích thước 25,4 x 76,2mm (1"x3"). Độ dày: 1 - 1,2mm.	Miếng	2,160													
53	Giấy lọc hóa chất f180mm	Giấy lọc hóa chất đường kính 180 mm ± 0,5 mm	Miếng	100													
					Tổng cộng thành tiền (đã bao gồm thuế, phí, lệ phí, chi phí vận chuyển, chi phí đặt máy tại bệnh viện và kết nối với phần mềm khám chữa bệnh của bệnh viện (đối với lô số 1,2,3,4,5,6) và các chi phí khác có liên quan												

- Hiệu lực của báo giá: từ ngày 5 tháng kể từ ngày 09/3/2026

Ngày tháng năm 2026
Đại diện Công ty
(Ký, ghi rõ họ tên và đóng dấu)

*** Ghi chú:**

- Thời gian thực hiện hợp đồng: 12 tháng.
- Danh mục có 53 lô, Công ty bảo giá phát cung cấp đủ các mặt hàng theo từng lô trong danh mục.
- Giá ở cột 12 là giá đã bao gồm thuế, phí, lệ phí, chi phí vận chuyển và các chi phí có liên quan.
- Các cột có dấu (*): là các cột buộc phải có thông tin, để nghị công ty bảo đầy đủ.
- Đối với các lô số 1, 2, 3, 4, 5 và 6 là những lô Bệnh viện cần đặt máy, giá ở cột 11 là giá đã bao gồm thuế, phí, lệ phí, chi phí vận chuyển, chi phí đặt máy, chi phí kết nối với phần mềm khám chữa bệnh và các chi phí khác có liên quan.