

SỞ Y TẾ KHÁNH HÒA
BỆNH VIỆN Y HỌC CỔ TRUYỀN
VÀ PHỤC HỒI CHỨC NĂNG

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

Số: /BVYHCT&PHCN-KD

Khánh Hòa, ngày tháng năm 2022

V/v mời chào giá hóa chất

Kính gửi: Quý đơn vị kinh doanh, cung cấp hóa chất

Trước hết, Bệnh viện Y học cổ truyền và Phục hồi chức năng tỉnh Khánh Hòa xin trân trọng cảm ơn đến Quý đơn vị kinh doanh, cung cấp trang bị y tế đã và đang hợp tác với Bệnh viện.

Hiện nay, Bệnh viện Y học cổ truyền và Phục hồi chức năng đang có kế hoạch mua sắm một số hóa chất phục vụ cho công tác khám bệnh, chữa bệnh.

Vì vậy, để có căn cứ xây dựng giá kế hoạch mua sắm hóa chất, Bệnh viện Y học cổ truyền và Phục hồi chức năng kính mời Quý đơn vị quan tâm, có khả năng cung cấp một số mặt hàng (*danh mục đính kèm*) gửi báo giá về địa chỉ: Khoa Dược - Bệnh viện Y học cổ truyền và Phục hồi chức năng; số 07 đường Phạm Văn Đồng, phường Vĩnh Phước, thành phố Nha Trang, tỉnh Khánh Hòa, ĐT: 02583831103.

Bệnh viện Y học cổ truyền và Phục hồi chức năng rất mong nhận được sự quan tâm và hợp tác của Quý đơn vị.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Như trên (VBĐT);
- Lưu: VT, KD.

GIÁM ĐỐC

DANH MỤC HÓA CHẤT XIN CHÀO GIÁ

(Kèm theo Công văn số /BVYHCT&PHCN-KD ngày / /2022 của
 Bệnh viện Y học cổ truyền và Phục hồi chức năng)

STT	Tên hóa chất	Nhóm Theo TT 14	Thông số, tiêu chuẩn	ĐVT	Đơn giá đã bao gồm VAT và chi phí
1	Hóa chất dùng cho xét nghiệm ALT (GPT)	3	Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng ALAT (GPT) trong huyết thanh hoặc huyết tương, (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910) '- Thành phần: Tris (pH 7.5) 100 mmol/l, L-alanine 500 mmol/l, LDH > 36.7 μ kat/l, 2-oxoglutarate 15 mmol/l, NADH 0.18 mmol/l Quy cách: (5 x 48ml, 1x60 ml) 300ml Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Hộp	
2	Hóa chất xét nghiệm Albumin	3	Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng Albumin trong huyết thanh hoặc huyết tương (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910). '- Thành phần: succinate buffer \leq 100 mmol/l, bromocresol green (BCG) \leq 0.35 mmol/l, sodium hydroxide \leq 60 mmol/l, detergent, preservative. Quy cách: (6 x 60 ml, 1 x 2 STD ml) 360ml Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Hộp	

3	Hóa chất xét nghiệm AST (GOT)	3	<p>Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng men AST trong huyết thanh hoặc huyết tương. (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910)</p> <p>'- Thành phần: Tris (pH 7.8) 80 mmol/l, L-aspartate 240 mmol/l, MDH > 10 μkat/l, LDH > 20 μkat/l, 2-oxoglutarate 15 mmol/l, NADH 0.18 mmol/l, sodium hydroxide < 1%</p> <p>Quy cách:(5 x 48ml, 1x60 ml) 300ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	
4	Hóa chất Cell Clean	6	<p>Dùng được cho máy Sysmex KX21</p> <p>Dung dịch rửa hệ thống ống, buồng đếm. Thành phần: Sodium hypochlorite 5%.</p> <p>Quy cách: Bình /500ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	
5	Hóa chất pha loãng cho máy huyết học (Cellpack)	3	<p>Dùng được cho máy Sysmex KX21</p> <p>Dung dịch pha loãng cho máy phân tích huyết học Sysmex.Thành phần: NaCl\leq9.4%, Buffer\leq1.6%, Anti-Microbial Agent\leq1.0%.</p> <p>Quy cách: Thùng/ 20 Lít</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Thùng	
6	Hóa chất xét nghiệm Cholesterol	3	<p>Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng Cholesterol trong huyết thanh hoặc huyết tương. (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910)</p> <p>'- Thành phần:Good's buffer (pH 6.4) < 120 mmol/l, phenol < 6 mmol/l, 4-aminoantipyrine < 0.4 mmol/l, cholesterol esterase (CHE) < 4 μkat/l, cholesterol oxidase (CHO) < 5 μkat/l, peroxidase (POD) < 24 μkat/l, preservatives, detergents, stabilizers</p> <p>Quy cách: (6 x 60ml, 1x 2ml STD) 360ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	

7	Hóa chất xét nghiệm Creatinine	3	Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng uret trong hoặc nước tiểu (Sử dụng được máy cho CHEMWELL-2910) '- Thành phần: sodium hydroxide \leq 450 mmol/l, carbonate buffer \leq 150 mmol/l, picric acid \leq 38.8 mmol/l Quy cách: 5 x 48 ml, 1 x 60 ml 300ml Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Hộp	
8	CDC 3D	3	Bộ (Low level, Normal level, High level), 3x3 mL Dùng để nội kiểm huyết học phù hợp với thiết bị XP-100 Dùng được cho máy sysmex KX21	Bộ	
9	Hóa chất xét nghiệm GGT	3	Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng Gamma-glutamyltransferase (Gamma-GT) trong huyết thanh hoặc huyết tương (Dùng được cho máy Chemwell 2910). '- Thành phần: Tris (pH 8.25) 100 mmol/l, glycylglycine 100 mmol/l, L- γ -glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 4 mmol/l - Tiêu chuẩn: ISO 9001; ISO 13485. Quy cách: (5 x 24 ml, 1 x 30 ml) Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Hộp	
10	Hóa chất xét nghiệm Glucose	3	Thuốc thử chẩn đoán dùng cho xét nghiệm định lượng glucose trong huyết thanh hoặc huyết tương (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910). '- Thành phần: phosphate buffer (pH 7.0) $<$ 240 mmol/l, phenol $<$ 6 mmol/l, glucose oxidase (GOD) $<$ 480 μ kat/l, peroxidase (POD) $<$ 44 μ kat/l, 4-aminoantipyrine (4-AA) $<$ 0,9 mmol/l, stabilizers, preservatives Quy cách: (6 x 60 ml, 1 x 2 ml STD) 360ml Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Hộp	

11	Hóa chất xét nghiệm HDL cholesterol	3	<p>Sử dụng để định lượng HDL Cholesterol trong huyết thanh hoặc huyết tương (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910)</p> <p>'- Thành phần: R1 :</p> <p>Buffer, Cholesterol oxidase (E.coli) < 1000 U/l, Peroxidase (horseradish) < 1300 ppg U/l; N,N-bis(sulfobutyl)-toluidine, disodium (DSBmT) < 1 mM, Accelerator < 1 mM; Preservative < 0.06 %, Ascorbic acid oxidase (Curcubita sp.) < 3000 U/l</p> <p>R2:</p> <p>Buffer, Cholesterol esterase (Pseudomonas sp.) < 1500 U/l, 4-aminoantipyrine (4-AAP) < 1 mM, Detergent < 2 %, Preservative < 0.06 %.</p> <p>Quy cách: (4x30ml, 4x10 ml) 160ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	
12	Hóa chất xét nghiệm HbA1c	3	<p>Hóa chất sử dụng cho máy phân tích HbA1c cầm tay Poketchem A1c - ArKray</p> <p>Pocketchem A1c Test Kit là hóa chất chuẩn đoán trong xét nghiệm tiểu đường, thành phần bao gồm:</p> <p>Cartridge Vial: PMMA</p> <p>Buffer + Lysing reagent: Water, Ammonium Chloride, Sodium deoxycholate Monhydrate, Sodium azide.</p> <p>Cartridge top: Polypropylene</p> <p>Desiccant: Molecular sieve</p> <p>Ball bearing: Steel</p> <p>A1c reagent (boronate conjugate): osin-5thiouredylphenylboronic acid, triethylammonium salt</p> <p>Sampling Stick: PMMA, EDTA, Triton X-100</p> <p>Quy cách: 50 test/ hộp</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	

13	Hóa chất ly giải dùng cho máy huyết học	3	<p>Hóa chất dùng để đếm tế bào máu, định cỡ và phân biệt hồng cầu, xác định huyết sắc tố trên máy phân tích huyết học Sysmex. Thành phần: Quaternary Ammonium Salt<10%,; Sodium Lauryl Sulfate<1.5%</p> <p>Quy cách: Bình 500ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Lọ/ Bình	
14	Hóa chất xét nghiệm Protein	3	<p>Sử dụng để định lượng Protein toàn phần trong huyết thanh hoặc huyết tương (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910)</p> <p>'- Thành phần: copper sulfate \leq 14 mmol/l, sodium-potassium tartrate \leq 36 mmol/l, potassium iodide \leq 36 mmol/l, sodium hydroxide \leq 570 mmol/l.</p> <p>Quy cách: 6 x 60 ml , Standard (1 x 2 ml) 360ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	
15	Hóa chất xét nghiệm Triglyceride	3	<p>Sử dụng để định lượng Triglycerid trong huyết thanh hoặc huyết tương (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910)</p> <p>'- Thành phần: buffer PIPES (pH 7.0) 40 mmol/l, 4-aminoantipyrine (4-AA) 0.4 mmol/l, ATP 1.5 mmol/l; Mg²⁺ 1.6 mmol/l, ADPS 0.6 mmol/l, glycerol kinase (GK) > 66.67 μkat/l; glycerol-3-phosphate , oxidase (GPO) > 60.00 μkat/l, peroxidase (POD) > 20.00 μkat/l, lipoprotein lipase (LPL) > 16.67 μkat/</p> <p>Quy cách: Hộp (5 x 48ml, 1x60 ml) 300ml</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021. Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS</p>	Hộp	

16	Hóa chất chuẩn chung	3	Quy cách: Lọ/ 1 x 5 ml 'Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Lọ	
17	Hóa chất nội kiểm sinh hóa mức bình thường	3	Quy cách: Lọ/ 1 x 5 ml 'Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Lọ	
18	Hóa chất nội kiểm sinh hóa mức bất thường	3	Quy cách: Lọ/ 1 x 5 ml 'Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Lọ	
19	Hóa chất xét nghiệm Uric Acid	3	Sử dụng để định lượng Uric Acid trong huyết thanh, huyết tương hoặc nước tiểu (Sử dụng được máy CHEMWELL-2910) '- Thành phần: buffer PIPES (pH 7.0) 100 mmol/l 4-aminoantipyrine 0.78 mmol/l ADPS 0.67 mmol/l ferricyanide potassium 3.8 µmol/l peroxidase (POD) > 38.34 kat/l uricase > 1.65 µkat/l Quy cách: Hộp (5 x 48ml, 1x60 ml) 300ml Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 đối với trang thiết bị y tế phải quản lý theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08/11/2021.Trang thiết bị y tế phải kê khai theo Nghị định 98, đạt một trong các tiêu chuẩn: ISO/CE/FDA/TCCS	Hộp	

Tổng cộng 19 mặt hàng

Ghi chú:

- Giá chào không cao hơn giá kê khai trên cổng thông tin của BHYT.
- Giá chào có giá trị tối thiểu trong vòng 6 tháng kể từ ngày ký.