

Bến Cát, ngày 23 tháng 03 năm 2026

Số: 12 /TB-TTYT

YÊU CẦU BÁO GIÁ

**Gói thầu mời Tư vấn lập hồ sơ mời thầu, đánh giá hồ sơ đề xuất và
Tư vấn thẩm định hồ sơ mời thầu và kết quả lựa chọn nhà thầu
Gói thầu mua sắm sinh phẩm năm 2026
tại Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát**

Kính gửi: Các Công ty tư vấn tại Việt Nam

Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo lựa chọn chỉ định thầu rút gọn cho gói thầu mời Tư vấn lập hồ sơ mời thầu, đánh giá hồ sơ đề xuất và Tư vấn thẩm định hồ sơ mời thầu và kết quả lựa chọn nhà thầu Gói thầu mua sắm sinh phẩm năm 2026 tại Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

- Đơn vị yêu cầu báo giá: Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:
Ds Trần Thị Cẩm Tú, Trưởng khoa Dược – Vật tư, thiết bị y tế.
ĐT: 0949.291.122

Mail: khoaduocbvbc@gmail.com

Cách thức tiếp nhận báo giá: Bảng giấy và file điện tử, Mail (Excel và PDF).

Nhận qua mail: khoaduocbvbc@gmail.com

Nhận trực tiếp tại Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát (Khoa Dược), Số 103, khu phố Long Hưng, phường Bến Cát, Thành phố Hồ Chí Minh.

3. Thời gian tiếp nhận báo giá :

Từ 08 giờ ngày 23/03/2026 đến 16 giờ 30 phút ngày 03/04/2026.

Hình thức Niêm phong để trong phong bì kín để đảm bảo khách quan

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

4. Thời hạn có hiệu lực báo giá: Tối thiểu 120 ngày, kể từ ngày 03/04/2026.

II. Thông tin gói thầu :

Gói thầu mua sắm sinh phẩm năm 2026 tại Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát

+ Số khoản : 13 khoản

+ Trị giá ước tính : 823.452.600 đồng (Bằng chữ: Tám trăm hai mươi ba triệu, bốn trăm năm mươi hai nghìn, sáu trăm đồng.)

III. Nội dung yêu cầu báo giá :

| STT | Danh mục dịch vụ | Mô tả dịch vụ(*) | Khối lượng | Đơn vị tính | Địa điểm thực hiện dịch vụ | Dự kiến ngày hoàn |
|-----|------------------|------------------|------------|-------------|----------------------------|-------------------|
|-----|------------------|------------------|------------|-------------|----------------------------|-------------------|

| | | | | | | thành dịch vụ |
|-----|---|---|-----|-----|----------------|--------------------------|
| (1) | (2) | (3) | (4) | (5) | (6) | (7) |
| 1 | Gói 1: Tư vấn lập hồ sơ mời thầu và đánh giá hồ sơ đề xuất | -Lập hồ sơ mời thầu -Đánh giá hồ sơ dự thầu | 01 | Gói | Công ty Tư vấn | 90 ngày |
| 2 | Gói 2: Tư vấn thẩm định hồ sơ mời thầu và kết quả lựa chọn nhà thầu | -Thẩm định hồ sơ mời thầu - Đánh giá kết quả lựa chọn nhà thầu | 01 | Gói | Công ty Tư vấn | 90 ngày |

IV. Năng lực nhà thầu

Hồ sơ năng lực:

- + Giấy phép kinh doanh
- + Nhân sự: có chứng chỉ hành nghề đấu thầu, bằng cấp chuyên môn
- + Có tên trên hệ thống đấu thầu Quốc gia
- + Hợp đồng đã thực hiện

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Các Công ty tư vấn
- BGD
- Lưu: VT;KD.

GIÁM ĐỐC



Nguyễn Đức Thọ

DANH MỤC GÓI THẦU MUA SẮM SINH PHẨM NĂM 2026 TẠI TRUNG TÂM Y TẾ KHU VỰC BẾN CÁT

(Ban hành kèm theo Thông báo số: *AL/TB-TT/TT* ngày 3 tháng 05 năm 2026 của Trung tâm Y tế khu vực Bến Cát)

| STT | Danh mục vật tư y tế | Tên thương mại | Ký mã hiệu | Tính năng, thông số kỹ thuật | Đơn vị tính | Số lượng/ Khối lượng | Đơn giá | Thành tiền (đồng) |
|---|-----------------------------|------------------|----------------|--|-------------|-------------------------|---------|----------------------|
| Lô 1: Sinh phẩm cho máy Miễn dịch iFIA-100 | | | | | | | | |
| 1 | Xét nghiệm định lượng HbA1c | HbA1c FIA Test | F131-30111 | Xét nghiệm định lượng HbA1c - Mẫu bệnh phẩm: Máu toàn phần tĩnh mạch và máu đầu ngón tay. - Thành phần: Khay thử chứa kháng thể kháng HbA1c trên miếng nhân và kháng thể kháng hemoglobin được phủ trên màng - Đọc kết quả: 5 phút - Giới hạn phát hiện: $\leq 1.2\%$ - Phạm vi đo: $\leq 2.0\%$ - $\geq 14.0\%$ - Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 | Test | 2,500 | 62,000 | 155,000,000 |
| 2 | Xét nghiệm định lượng TSH | TSH FIA Test | F131-20111 | Xét nghiệm định lượng TSH - Mẫu bệnh phẩm: các mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần người. - Thành phần: Khay thử chứa kháng thể kháng TSH trong miếng nhân và phủ lên màng. - Đọc kết quả sau 15 phút - Giới hạn phát hiện: $\leq 0.1 \mu\text{IU/mL}$ - Phạm vi đo: $\leq 0.1 \mu\text{IU/mL}$ - $\geq 100 \mu\text{IU/mL}$ - Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 | Test | 2,000 | 44,000 | 88,000,000 |
| 3 | Xét nghiệm định lượng T3 | T3 Plus FIA Test | F131-20211-202 | Xét nghiệm định lượng T3 - Mẫu bệnh phẩm: Huyết thanh người, huyết tương và mẫu máu toàn phần của người - Thành phần: Khay thử chứa kháng thể kháng T3 trong miếng nhân và phủ T3 trên màng - Đọc kết quả: 15 phút - Giới hạn phát hiện: $\leq 0.5 \text{ nmol/L}$ - Phạm vi đo: $\leq 0.5 \text{ nmol/L}$ - $\geq 12 \text{ nmol/L}$ - Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 | Test | 2,000 | 44,000 | 88,000,000 |

| | | | | | | | | |
|--|------------------------------|---------------|------------|---|------|-------|--------|--------------------|
| 4 | Xét nghiệm định lượng T4 | T4 FIA Test | F131-20311 | <p>Thuốc thử T4</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mẫu bệnh phẩm: Huyết thanh người, huyết tương và mẫu máu toàn phần của người - Thành phần: Khay thử chứa kháng thể kháng T4 trong miếng nhân và kháng nguyên được phủ trên màng - Đọc kết quả: 15 phút - Giới hạn phát hiện: ≤ 7.5 nmol/L - Phạm vi đo: ≤ 10.0 nmol/L - ≥ 350 nmol/L <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485</p> | Test | 2,000 | 44,000 | 88,000,000 |
| 5. | Xét nghiệm định lượng CRP hs | CRP FIA Test | F131-50111 | <p>Xét nghiệm định lượng CRP hs</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mẫu bệnh phẩm: Huyết thanh người, huyết tương và mẫu máu toàn phần tĩnh mạch hoặc máu đầu ngón tay. - Hoá chất dùng để kiểm tra CRP toàn dải, có thể phát hiện nồng độ bình thường và nồng độ CRP có độ nhạy cao trong một thử nghiệm duy nhất. - Thành phần: Khay thử chứa kháng thể kháng CRP trên miếng nhân và phủ lên màng. - Đọc kết quả: 5 phút - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.3 mg/L - Phạm vi đo: ≤ 0.5 mg/L - ≥ 200 mg/L <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485</p> | Test | 500 | 45,000 | 22,500,000 |
| 6 | Định lượng Troponin I | cTnI FIA Test | F131-40111 | <p>Định lượng Troponin I</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mẫu bệnh phẩm: Huyết thanh người, huyết tương và mẫu máu toàn phần tĩnh mạch. - Thành phần: Khay thử chứa các hạt được phủ kháng thể kháng cTnI và thuốc thử bắt giữ được phủ trên màng. - Đọc kết quả: 10 phút - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.1 ng/mL - Phạm vi đo: ≤ 0.1 ng/mL - ≥ 50 ng/mL <p>Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485</p> | Test | 1,000 | 65,000 | 65,000,000 |
| Lô 2: Sinh phẩm xét nghiệm tổng hợp | | | | | | | | |
| | | | | | | | | 316,952,600 |

| | | | | | | | | |
|---|-------------------------|---|---------|--|------|-------|--------|-------------|
| 7 | HCV (viêm gan C) | Bioline™ HCV | 02FK11 | <ul style="list-style-type: none"> - Phát hiện kháng thể đặc hiệu kháng HCV trong mẫu huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần người , phù hợp để sử dụng trên mẫu phụ nữ mang thai. - Độ nhạy: 100%; Độ đặc hiệu: 99,4% so với RT-PCR - Thể tích mẫu sử dụng: 10µl với mẫu máu toàn phần, huyết thanh và huyết tương người - Ngưỡng phát hiện ở nồng độ pha loãng gấp 4096 lần với huyết thanh dương tính kháng Anti-HCV - Độ ổn định sau khi mở túi nhôm ít nhất 72 giờ - 1 test thử bao gồm: Phức hợp vàng: Protein A – chất keo vàng (1,0±0,2 µg), vạch thử: Kháng nguyên HCV tái tổ hợp (lõi, NS3, NS4, NS5) (1,5±0,3 µg), vạch chứng: Globulin miễn dịch dê kháng người (2,0±0,4 µg) - Không có phản ứng chéo với các mẫu Kháng thể HBs, CMV, HIV, Giang mai, xoắn khuẩn Borrelia burgdorferi, EBV, HTLV, Ký sinh trùng Toxoplasma, Chlamydia, HBsAg, Cúm, Trypanosoma cruzi I /II | Test | 1,000 | 28,560 | 28,560,000 |
| 8 | H.pylori (dạ dày) | dfu Helicobacter Urease Test | H48 | <p>Khay thử xét nghiệm chỉ sử dụng để định tính enzym urease phát hiện sự có mặt của vi khuẩn H.pylori trong mẫu sinh thiết dạ dày.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Độ nhạy tương đối đạt 100.00% - Độ đặc hiệu tương đối đạt 100.00% - Giới hạn phát hiện (LOD) : 0.125U/ mL - Thời gian đọc kết quả : 1 giờ tại điều kiện phòng <p>Bảo quản: Nhiệt độ 2-8°C. Quy cách đóng gói: Hộp 50 xét nghiệm Tiêu chuẩn chất lượng : ISO 13485:2016</p> | Test | 200 | 9,500 | 1,900,000 * |
| 9 | FOB (máu ẩn trong phân) | FOB One Step Fecal Occult Blood Test Device (Feces) | TFO-602 | <p>Định tính phát hiện sự có mặt của máu ẩn trong phân của người. Thành phần IgG chuỗi kháng Hb-7204 0.37µg IgG chuỗi 0.12µg, IgG chuỗi kháng Hb-7202 0.64µg, IgG dê kháng chuỗi 0.48µg.</p> <p>Độ nhạy tương quan: 93.6% (89.6%-96.5%) Độ đặc hiệu tương quan: 99.1% (98.2%-99.6%) Độ chính xác: 98.0% (96.9%-98.7%)</p> <p>Ngưỡng phát hiện 50 ng/mL. Sản phẩm không bị ảnh hưởng bởi các mẫu bệnh phẩm chứa Axit Ascorbic, Axit Oxalic, Bilirubin, Axit Uric, Aspirin, Urea.</p> <p>Đọc kết quả trong vòng 5 phút.HSD 24 tháng. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO</p> | Test | 200 | 33,863 | 6,772,600 |

| | | | | | | | | |
|----|--------------------------------------|---|-------------|---|------|-------|--------|-------------|
| 10 | Ma túy tổng hợp 4 chân (Khám NVQS) | dfu EASY TEST DOA 4-1 | H43B | <p>Xét nghiệm sắc ký miễn dịch dùng để phát hiện THC/MET/MOR/MDMA và các dẫn xuất của chúng trong mẫu nước tiểu người.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mẫu bệnh phẩm: Nước tiểu. - Độ nhạy tương đối : 100% - Độ đặc hiệu tương đối: 100% <p>Ngưỡng phát hiện: + THC: 50 ng/ml + MET: 500 ng/ml + MOR: 300 ng/ml + MDMA: 500 ng/ml</p> <p>Bảo quản nhiệt độ: 2-30 độ C. Đã bao gồm cốc đựng nước tiểu và túi hút ẩm chỉ thị màu đỏ.</p> <p>Multi-Drug Test Panel là xét nghiệm nhanh sắc ký miễn dịch để định tính xác định nhiều loại chất gây nghiện và các chất chuyển hóa chất gây nghiện trong nước tiểu tại các ngưỡng phát hiện sau:</p> <ul style="list-style-type: none"> -Amphetamine(AMP): 300ng/ml -Marijuana(THC): 50ng/ml -Morphine(MOP): 300ng/ml -Codeine(COD): 300ng/ml -Heroin(HER): 10ng/ml <p>Xét nghiệm này chỉ cung cấp kết quả xét nghiệm phân tích sơ bộ. Phải sử dụng phương pháp thay thế đặc hiệu để có được kết quả phân tích xác nhận. Ưu tiên sử dụng sắc ký khí/khối phổ (GC/MS) làm phương pháp xác nhận. Cần xem xét lâm sàng và đánh giá chuyên môn cho mọi kết quả làm dụng chất gây nghiện, đặc biệt là khi có kết quả sơ bộ dương tính.</p> <p>Độ nhạy và độ đặc hiệu chẩn đoán đối với AMP lần lượt là 99,03% và 99,15%; độ chính xác là 99,10%.</p> <p>Độ nhạy và độ đặc hiệu chẩn đoán đối với THC lần lượt là 99,00% và 99,00%; độ chính xác là 99,00%.</p> <p>Độ nhạy và độ đặc hiệu chẩn đoán đối với MOP lần lượt là 99,15% và 99,34%; độ chính xác là 99,25%.</p> <p>Độ nhạy và độ đặc hiệu chẩn đoán đối với COD lần lượt là 99,20% và 100%; độ chính xác là 99,60%.</p> <p>Đã bao gồm và đã được hiệu chỉnh đối với UDD lần lượt: Xét nghiệm 10 thông số trong nước tiểu: Máu, Bilirubin, Urobilinogen, Ketone, Protein, Nitrite, Glucose, pH, Trọng lượng riêng, Leucocytes. Dùng được trên máy xét nghiệm nước tiểu tự động Urometer 120</p> | Test | 1,500 | 25,000 | 37,500,000 |
| 11 | Ma túy tổng hợp 5 chân (Khám lái xe) | Multi-Drug Test Panel (Dip Card AMP/THC/MOP/COD/HER) | CA04-71-140 | | Test | 4,000 | 30,000 | 120,000,000 |
| 12 | Test nước tiểu 10 TS | Que thử xét nghiệm định tính sinh hoá nước tiểu 10 thông số | Urocolor 10 | | Test | 1,200 | 5,250 | 6,300,000 |

| | | | | | | | | |
|----|-----------------------------------|------------------------|--------|--|------|-------|--------|--------------------|
| 13 | Dengue NS1 Ag (KN SXH) | Bioline™ Dengue NS1 Ag | 11FK50 | <p>Phát hiện kháng nguyên NS1 trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người.</p> <p>Phức hợp vàng: Keo vàng -pool NS1 kháng dengue đơn dòng chuột (0,0623 ± 0,0200 µg), Keo vàng - IgY gà (0,050 ± 0,015 µg), Vạch chứng: Kháng thể đơn dòng chuột kháng gà IgY (0,64 ± 0,20µg).</p> <p>Độ nhạy ≥ 92,4% và độ đặc hiệu ≥ 98,4% so với RT-PCR</p> <p>Không cần dung dịch pha loãng.</p> <p>Độc kết quả trong 15-20 phút.</p> <p>Các mẫu bệnh phẩm huyết tán, nhiễm mỡ, mật và những mẫu có chứa các yếu tố dạng thấp không gây nhiễu cho sản phẩm.</p> <p>Giới hạn phát hiện các serotype DENV Type 1: 1.95×10^4 TCID50/ml</p> <p>Thanh thử ổn định ít nhất 72 giờ sau khi mở túi nhôm.</p> <p>Có nghiên cứu độ nhạy đối với lây nhiễm nguyên phát và lây nhiễm thứ phát</p> <p>Có nghiên cứu trên các sero-type Dengue</p> <p>Tiêu chuẩn ISO, CE, CFS EU</p> | Test | 2,000 | 57,960 | 115,920,000 |
| | Tổng Lô 1 + lô 2: 13 khoản | | | | | | | 823,452,600 |

