

SỞ Y TẾ TỈNH ĐỒNG NAI
TRUNG TÂM Y TẾ KHU VỰC
ĐỒNG XOÀI

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

Số: 777 /TTYT

Bình Phước, ngày 12 tháng 12 năm 2025

V/v yêu cầu báo giá hóa chất, thuốc
thử chẩn đoán in vitro sử dụng cho
công tác xét nghiệm giai đoạn 2026-
2027.

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho gói thầu: Cung cấp hóa chất, thuốc thử chẩn đoán in vitro sử dụng cho công tác xét nghiệm giai đoạn 2026-2027 tại Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài.

Địa chỉ: Quốc lộ 14, phường Bình Phước, tỉnh Đồng Nai.

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:

- Họ và tên: Ds. Trần Thị Thu Hương

- Khoa Dược-VT, TBYT - Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài.

- Số điện thoại: 0815969883

- Email: duockvdongxoai@gmail.com

3. Cách thức nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Ds. Trần Thị Thu Hương; Khoa Dược- VT, TBYT - Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài, Quốc lộ 14, phường Bình Phước, tỉnh Đồng Nai.

- Nhận qua Email: duockvdongxoai@gmail.com file mềm và bản scan (có đóng dấu giáp lai các tài liệu đính kèm)

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 15 giờ ngày 02/12/2025 đến trước 09 giờ ngày 15/12/2025.

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

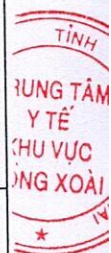
5. Thời hạn có hiệu lực báo giá: Tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày ký.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

1. Danh mục hoá chất, chất chẩn đoán in vitro (gọi chung là thiết bị):

STT	Danh mục hàng hóa	Thông số kỹ thuật	Hãng sản xuất	Năm sản xuất	Đơn vị tính	Khối lượng
1	Hoá chất pha loãng dùng cho Máy phân	- Dung dịch dùng để đếm và định kích thước tế bào máu	Agappe Diagnostics	Năm 2025 trở về sau	Lít	600

STT	Danh mục hàng hóa	Thông số kỹ thuật	Hãng sản xuất	Năm sản xuất	Đơn vị tính	Khối lượng
	tích huyết học Mispa Count X	- Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 và ISO 9001				
2	Hoá chất ly giải dùng cho Máy phân tích huyết học Mispa Count X	- Dung dịch dùng để ly giải tế bào để đếm bạch cầu, phân biệt tế bào bạch cầu và đo Hemoglobin (HGB) - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 và ISO 9001	Agappe Diagnostics	Năm 2025 trở về sau	ml	12.000
3	Hoá chất rửa máy dùng cho Máy phân tích huyết học Mispa Count X	- Dung dịch dùng để rửa ống dây - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 và ISO 9001	Agappe Diagnostics	Năm 2025 trở về sau	ml	46.000
4	Hoá chất rửa kim hút mẫu dùng cho Máy phân tích huyết học Mispa Count X	- Dung dịch dùng để rửa kim hút mẫu - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 và ISO 9001	Agappe Diagnostics	Năm 2025 trở về sau	ml	720
5	Hoá chất rửa hàng ngày dùng cho Máy phân tích huyết học Mispa Count X	- Dung dịch dùng để loại bỏ các dư lượng protein, mảnh vỡ protein trong đường ống, bồn chứa của máy để bảo trì - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 và ISO 9001	Agappe Diagnostics	Năm 2025 trở về sau	ml	1.200
6	Hoá chất nội kiểm dùng cho Máy phân tích huyết học Mispa Count X	- Nội kiểm cho máy huyết học - Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485:2016, FDA		Năm 2025 trở về sau	Bộ	24
7	Test định lượng TSH dùng cho Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang Standard TM F200	Định lượng nồng độ TSH trong mẫu huyết thanh và máu toàn phần (chống đông bằng EDTA) người. Tiêu chuẩn ISO 13485	SD Biosenor	Năm 2025 trở về sau	Test	200
8	Test định lượng T3 dùng cho Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang Standard TM F200	Định lượng triiodothyronine (T3) trong huyết thanh của người. Tiêu chuẩn ISO 13485	SD Biosenor	Năm 2025 trở về sau	Test	200
9	Test định lượng T4 dùng cho Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang Standard TM F200	Định lượng nồng độ Thyroxine (T4) trong mẫu huyết thanh người. Tiêu chuẩn ISO 13485	SD Biosenor	Năm 2025 trở về sau	Test	200
10	Test định lượng hs-CRP dùng cho Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang Standard TM F200	Định lượng hs-CRP trong mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần của người. Tiêu chuẩn ISO 13485	SD Biosenor	Năm 2025 trở về sau	Test	400
11	Test định lượng nồng độ β -hCG dùng cho Máy phân tích miễn dịch huỳnh quang Standard TM F200	Định lượng nồng độ β -hCG tổng trong huyết thanh hoặc máu toàn phần người. Tiêu chuẩn ISO 13485	SD Biosenor	Năm 2025 trở về sau	Test	40



Mẫu bảo giá

(Đính kèm Công văn số 714+/T.TYT ngày tháng 12 năm 2025 của Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài)

BẢNG BẢO GIÁ

Kính gửi: Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài.

Trên cơ sở yêu cầu bảo giá của Trung tâm Y tế khu vực Đồng Xoài chúng tôi...[ghi tên, địa chỉ của hãng sản xuất, nhà cung cấp; trường hợp nhiều hãng sản xuất, nhà cung cấp cùng tham gia trong một báo giá (gọi chung là liên danh) thì ghi rõ tên, địa chỉ của các thành viên liên danh] bảo giá cho các thiết bị y tế như sau:

1. Bảo giá hoá chất, thuốc thử chẩn đoán in vitro và các dịch vụ liên quan

STT	STT theo yêu cầu	Danh mục thiết bị y tế	Thông số kỹ thuật, tiêu chuẩn chất lượng	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Năm sản xuất	Hãng sản xuất, nước xuất sản xuất	Số lượng	Đơn giá (có VAT) VND	Thành tiền	GPLH/GPNK hoặc PTN, HSCB tiêu chuẩn TTBYT	Giá kê khai	Hạn sử dụng	Quyết định thầu trong vòng 12 tháng nơi trúng thầu (nếu có)
1		Thiết bị A												
2		Thiết bị B												
n		...												

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế

2. Bảo giá trên đã bao gồm các loại thuế, phí, lệ phí (nếu có)...và các khoản chi phí khác có liên quan, bên mua không phải trả thêm bất kỳ khoản chi phí nào khác.



3. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngàytháng.....năm (Ghi cụ thể ngày nhưng không nhỏ hơn 90 ngày).

4. Chúng tôi cam kết:

- Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp hoặc Giấy chứng nhận đăng ký hộ kinh doanh hoặc các tài liệu tương đương khác; không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về doanh nghiệp.

- Giá trị của các thiết bị y tế nêu trong báo giá là phù hợp, không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá.

- Những thông tin nêu trong báo giá là trung thực.

ngày... tháng....năm....

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

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))

