

Số: /BVTT-KDCLS

Son La, ngày 10 tháng 4 năm 2025

## **YÊU CẦU BÁO GIÁ**

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

Bệnh viện Tâm thần tỉnh Sơn La có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở để lựa chọn nhà thầu cho gói thầu Mua sắm hóa chất xét nghiệm phục vụ công tác khám bệnh, chữa bệnh năm 2025-2026 của Bệnh viện Tâm Thần tỉnh Sơn La với nội dung cụ thể như sau:

### **I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá**

#### **1. Đơn vị yêu cầu báo giá**

Bệnh viện Tâm thần tỉnh Sơn La.

Địa chỉ: Tổ 2, phường Chiềng Cơi thành Phố Sơn La, tỉnh Sơn La

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

- Họ và tên: Nguyễn Thị Hồng Nhung

- Chức vụ: Phụ trách Dược, Bệnh viện Tâm Thần Sơn La.

- SĐT: 0901.266.586

- Email: [khoaduocbvttsl@gmail.com](mailto:khoaduocbvttsl@gmail.com)

- Địa chỉ: Khoa Dược, Tổ 2, phường Chiềng Cơi thành Phố Sơn La, tỉnh Sơn La.

#### **3. Cách thức tiếp nhận báo giá**

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Bệnh viện Tâm thần tỉnh Sơn La, Tổ 2, Phường Chiềng Cơi, thành phố Sơn La, Tỉnh Sơn La.

- Nhận qua đường Bưu điện: Bệnh viện Tâm thần tỉnh Sơn La, Tổ 2, Phường Chiềng Cơi, thành phố Sơn La, Tỉnh Sơn La.

- Nhận qua email: [bvtt@sonla.gov.vn](mailto:bvtt@sonla.gov.vn) hoặc [khoaduocbvttsl@gmail.com](mailto:khoaduocbvttsl@gmail.com)

#### **4. Thời hạn tiếp nhận báo giá**

Từ ngày 10 tháng 04 năm 2025 đến hết ngày 20 tháng 04 năm 2025

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

## **II. Nội dung yêu cầu báo giá**

**1. Danh mục:** Mua sắm hóa chất xét nghiệm phục vụ công tác khám bệnh, chữa bệnh năm 2025-2026 của Bệnh viện Tâm Thần tỉnh Sơn La (*phụ lục 1*).

### **2. Địa điểm cung cấp**

- Địa điểm cung cấp: Khoa Dược, Bệnh Viện Tâm Thần tỉnh Sơn La.

- Hàng hóa phải được đóng gói theo đúng quy cách của Nhà sản xuất và không bị hư hỏng, nứt vỡ, biến dạng trong quá trình giao hàng. Công ty chịu chi phí vận chuyển hàng, bốc xếp; chi phí trả lại hàng (*nếu hàng hóa không đạt yêu cầu*).

### **3. Thời gian giao hàng dự kiến:**

- Thời gian thực hiện hợp đồng: 24 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực.

- Tiến độ cung cấp: Giao hàng theo nhu cầu sử dụng của Bệnh viện Tâm Thần tỉnh Sơn La. Thời gian giao hàng dự kiến 03-05 ngày kể từ ngày nhận được kế hoạch gọi hàng (*dự trừ*) của Bệnh viện.

### **4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:**

- Tạm ứng: Không

- Thời hạn thanh toán: Thanh toán theo từng đợt. Chứng từ thanh toán phải đảm bảo đúng với quy định của pháp luật.

### **5. Các thông tin khác (nếu có).**

a. Báo giá theo danh mục phụ lục 1 đính kèm thông báo này.

b. Các hãng sản xuất, nhà cung cấp phải gửi kèm tài liệu chứng minh về tính năng, đặc tính kỹ thuật và các tài liệu liên quan của báo giá (*bản giấy hoặc file mềm gửi trực tiếp về địa chỉ của bệnh viện hoặc email quy định tại khoản 3 mục I- Yêu cầu báo giá*).

c. Trường hợp bản giấy chậm trễ trong quá trình vận chuyển gửi về địa chỉ nhận trực tiếp của bệnh viện quy định tại khoản 3 mục I – Yêu cầu báo giá. Các hãng sản xuất, nhà cung cấp phải có file mềm hoặc bản scan của Hồ sơ báo giá theo quy định tại

điểm a, b khoản 5 mục này gửi về mail của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá trước ngày kết thúc thời hạn nhận báo giá quy định tại ***khoản 4, mục I – Yêu cầu báo giá***; bản giấy phải được gửi về Bệnh viện Tâm Thần tỉnh Sơn La chậm nhất sau 03 ngày làm việc kể từ ngày kết thúc tiếp nhận báo giá./.

Lưu ý: Đề nghị các công ty chào giá trọn gói đã bao gồm thuế, phí theo quy định và toàn bộ chi phí thực hiện dịch vụ tại đơn vị sử dụng.

Bệnh viện Tâm Thần Sơn La rất mong nhận được sự quan tâm và bản báo giá của quý Công ty/Đơn vị./.

***Nơi nhận:***

- Như trên;
- Lưu: VT, KXND, Nhung 5b.

**GIÁM ĐỐC**

**Nguyễn Thị Liễu**

## PHỤ LỤC 01

( Ban hành kèm theo Công văn số /BVTT-KDCLS ngày 10/4/2025)

Tên đơn vị: .....

- Địa chỉ:.....

- Số điện thoại: .....

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

## BÁO GIÁ

Kính gửi : .....

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		

....., ngày .....tháng .... năm .....

**ĐẠI DIỆN CÔNG TY**

(Ký, ghi rõ họ tên, đóng dấu)

**PHỤ LỤC 02**  
**DANH MỤC HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM PHỤC VỤ CÔNG TÁC KHÁM CHỮA BỆNH NĂM 2025-2026**  
*( Ban hành kèm theo Công văn số /BVTT-KDCLS ngày 10/4/2025)*

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
1	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Albumin				Phương pháp đo: Bromocresol green Phạm vi đo: 0.2g/dl – 6.0 g/dl Độ nhạy phân tích (giới hạn phát hiện thấp hơn): 0.2 g/dl hoặc 2 g/l Thành phần chính: R1 Succinate buffer, pH 4.2 75 mmol/l Bromocresol green 0.15 mmo/l Brij 35 7 ml/l Detergents and stabilizers >0.1 % Bovine albumin concentration according to CRM 470 (IFCC) 4.0 g/dl RPPHS 91/0619 4.0 g/dl SRM 927a (NIST) 4.5 g/dl Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	1.560				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
2	Thuốc thử xét nghiệm Bilirubin direct				Phương pháp DCA Bước sóng 546 nm (540 – 560 nm) Đường quang 1 cm Phạm vi đo từ 0.1 - 10 mg / dL Giới hạn phát hiện thấp hơn là 0.1 mg/dL. Thành phần chính: R1: EDTA-Na <sub>2</sub> 0.1 mmol/L NaCl 150 mmol/L Sulfamic acid 100 mmol/L R2: 2.4-Dichlorophenyl-diazonium salt 0.5 mmol/L HCl 900 mmol/L EDTA-Na <sub>2</sub> 0.13 mmol/L Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	2.340				
3	Thuốc thử xét nghiệm Bilirubin total				Phương pháp: DCA Phạm vi đo từ 0.1 - 30 mg/dL Giới hạn phát hiện thấp hơn là 0.07 mg/dL. Thành phần chính: R1: Phosphate buffer 50 mmol/L NaCl 150 mmol/L R2: 2.4-Dichlorophenyl-diazonium salt 5 mmol/L HCl 130 mmol/L Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	2.133				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
4	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Calcium				Phương pháp: Arsenazo III Phạm vi đo: 0.04 – 20mg/dL (0.01 – 5 mmol/L) Giới hạn phát hiện thấp hơn là 0.04 mg / dL (0.01 mmol / L) Thành phần chính: Phosphate buffer pH 7.5 50 mmol/L 8-Hydroxyquinoline-5-sulfonic acid 5 mmol/L Arsenazo III 120 µmol/L Tiêu chuẩn: 10 mg/dL (2.5 mmol/L) Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	2.700				
5	Thuốc thử xét nghiệm Cholesterol				Phương pháp: ChOD-PAP (Cholesterol oxidase/peoxidase) Phạm vi: 3-800 mg/dl (0.08-20.7 mmol/l) Giới hạn phát hiện: 3 mg/dl (0.08 mmol/l) Thành phần chính: R1: Pipes buffer, pH 6.9 90 mmol/l Phenol 26 mmol/l Cholesterol oxidase 200 U/l Cholesterol esterase 300 U/l Peroxidase 1250 U/l 4-Aminoantipyrine 0.4 mmol/l Cholesterol Standard 200 mg/dl (5.17mmol/l) Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	2.340				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
6	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Creatinine				Phương pháp: Jaffe Phạm vi đo: 0.2 – 15 mg/dL (18 – 1330 $\mu\text{mol/L}$ ) Giới hạn phát hiện thấp hơn là 0.2 mg/dL (17.7 $\mu\text{mol/L}$ ) Thành phần chính: R1: Sodium hydroxide 0.2 mol/L R2: Picric acid 20 mmol/L Standard: 2 mg/dL (177 $\mu\text{mol/L}$ ) Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	2.952				
7	Thuốc thử xét nghiệm Gamma-GT				Phương pháp: IFCC Phạm vi đo: 3 - 280 U/l (0.05 - 4.67 $\mu\text{kat/l}$ ) Giới hạn phát hiện: 3 U/l (0.05 $\mu\text{kat/l}$ ) Thành phần chính: R1: Tris Glycylglycin buffer pH 8.25 100 mmol/l R2: L- $\gamma$ -Glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 2.9 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	1.476				
8	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Glucose				Phương pháp: GOD-PAP (Glucose oxidase/ peroxidase) Phạm vi đo: Phương pháp điểm cuối tuyến tính lên đến 400 mg /dl (22.2 mmol/l). Phương pháp động học lên đến 700 mg /dl (38.9 mmol/l). Giới hạn phát hiện: 2 mg/dl Thành phần chính: Phosphate buffer, pH 7.5 0.1 mol/l Phenol 7.5 mmol/l GOD 12000 U/l IPOD 660 U/l 4-Amino-antipyrine 0.40 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	3.168				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
9	Thuốc thử xét nghiệm GOT(AST)				Phương pháp: IFCC Phạm vi đo: 0.160 ở 340nm hoặc 0.080 ở 365nm Giới hạn phát hiện: 4 U/l hoặc 0.07 $\mu$ kat/l Thành phần chính: R1: Tris buffer pH 7.8 100 mmol/l L-Aspartate 200 mmol/l LDH 800 U/l MDH 600 U/l R2: NADH2 0.18 mmol/l 2-Oxoglutarate 12 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	3.696				
10	Thuốc thử xét nghiệm GPT(ALT)				Phương pháp: IFCC Phạm vi đo: 0.160 ở 340 nm hoặc 0.080 ở 365 nm Giới hạn phát hiện: 4 U/l hoặc 0.07 $\mu$ kat/l Thành phần chính: R1: Tris buffer pH 7.8 100 mmol/l L-Alanine 500 mmol/l LDH 1200 U/l R2: NADH2 0.18 mmol/l 2-Oxoglutarate 15 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	3.696				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
11	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL Cholesterol				Phương pháp: Direct Phạm vi đo lường: 3-150 mg/dl (0.8 - 3.90 mmol/l) Giới hạn phát hiện: 3 mg / dl (0.08 mmol/l) Thành phần chính: Good's buffer, pH 7.0 100 mmol/l Cholesterol oxidase >0.8 KU/l Cholesterol esterase >1.0 KU/l Catalase >500 KU/l HDCBS 0.5 mmol/l R2: Peroxidase 30 KU/l 4-Aminoantipyrine 4 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	800				
12	Thuốc thử xét nghiệm LDL Cholesterol				Phương pháp: Trực tiếp Phạm vi đo: 5-100 mg/dl (0.13 - 26.0 mmol/l) Độ nhạy phân tích (giới hạn phát hiện thấp hơn): 5 mg/dl (0.13 mmol/l) Thành phần chính: R1: Good's buffer, pH 7.0 50 mmol/l Cholesterol oxidase 500 U/l Cholesterol esterase 600 U/l Catalase 600 KU/l Ascorbate oxidase 3 KU/l TOOS 2 mmol/l R2: Peroxidase 4 KU/l 4-Aminoantipyrine 4 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	800				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
13	Thuốc thử xét nghiệm Total Protein				Phương pháp: Biuret Phạm vi đo: 0.2-13 g/dl (2.0-130 g/l) Giới hạn phát hiện: 0.2 g/dl hoặc 2.0 g/l Thành phần chính: Potassium iodide 30 mmol/l Potassium sodium tartrate 32 mmol/l Copper sulphate 18 mmol/l Sodium hydroxide 200 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	1.320				
14	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Triglyceride				Phương pháp: GPO-PAP (Glycerol phosphate oxidase/peroxidase) Phạm vi đo: 3-1000 mg/dl (0.05 - 11.4 mmol/l) Giới hạn phát hiện: 3mg / dl (0.05 mmol/l) Thành phần chính: Pipes buffer pH 7.8 50 mmol/l p-Chlorophenol 2 mmol/l Lipoprotein lipase 150000 U/l Glycerolkinase 800 U/l Glycerol - 3 - P- oxidase 4000 U/l Peroxidase 440 U/l 4-Aminoantipyrine 0.7mmol/l ATP 0.3mmol/l Mg <sup>2+</sup> 40 mmol/l Na-cholat 0.20 mmol/l Potassium-Hexacyanoferrat(II) 1µmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	2.340				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
15	Thuốc thử xét nghiệm định lượng Urea				Phương pháp: UV kinetic Phạm vi đo: 5-400 mg/dl (0.83 đến 66.4 mmol/l) Giới hạn phát hiện: 5 mg/dl (0.83 mmol/l) Thành phần chính: R1: TRIS buffer pH 7.8 50 mmol/l GLDH $\geq$ 0.80 U/l Urease $\geq$ 12 U/ml R2: TRIS* buffer pH 9.6 100 mmol/l 2-oxoglutarate 8.3 mmol/l NADH $\geq$ 0.23 mmol/l Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	3.608				
16	Thuốc thử chẩn lượng Uric acid				Phương pháp: Uricase-PAP Phạm vi đo: 0.2 – 20.0 mg/dl (11.9 – 1190 $\mu$ mol/l) Giới hạn phát hiện: 0.2 mg/dl (11.9 $\mu$ mol/l) Thành phần chính: Phosphate buffer pH 7.4 50 mmol/l IDHBSA* 4 mmol/l Uricase 60 U/l I/POD 660 U/l 4-Aminoantipyrine 1 mmol/l Preservative* 3,5-Dichloro-2-hydroxy-benzenesulfonic acid Standard: Uric acid 6 mg/dl (356.9 $\mu$ mol/l) Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	MI	1.560				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
17	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hóa mức 1				Vật liệu đối chứng đông khô dựa trên huyết tương người, đã được khử fibrin cho các đại lượng đo sau: Total Acid Phosphatase, Non-Prostatic Phosphatase, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, $\alpha$ -Amylase, a-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, Calcium, Cholesterol total, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-MB, CK-NAC, Copper, Creatinine, Glucose, GGT, Iron, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate Inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zn. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	60				
18	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hóa mức 2				Vật liệu đối chứng đông khô dựa trên huyết tương người, đã được khử fibrin cho các đại lượng đo sau: Total Acid Phosphatase, Non-Prostatic Phosphatase, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, $\alpha$ -Amylase, a-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin Total, Bilirubin Direct, Calcium, Cholesterol, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-MB, CK-NAC, Copper, Creatinine, Glucose, GGT, Iron, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zinc. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	60				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
19	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng xét nghiệm sinh hoá				Huyết thanh hiệu chuẩn đông khô dựa trên huyết thanh người. Multicalibrator có thể được sử dụng để hiệu chuẩn máy phân tích sinh hóa: Total Acid Phosphatase, Non-Prostatic, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, $\alpha$ -Amylase, a-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, Calcium, Cholesterol total, Cholinesterase, CK-NAC, CK-MB, Creatinine, Copper, Iron, Glucose, GGT, HDL-C, LDL-C, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate Inorganic, Protein Total, Triglycerides, Uric Acid, Urea, Zinc. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	55				
20	Hoá chất có tính kiềm rửa máy sinh hoá				Thành phần chính: Alkali < 10.0% Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	48.000				
21	Hoá chất khử khuẩn rửa buồng phân ứng cho máy sinh hoá				Thành phần chính: Detergent < 1.0% Preservative < 10.0% Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	6.000				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
22	Cóng phản ứng dùng cho máy xét nghiệm sinh hoá				Cóng đựng mẫu bệnh phẩm Chất liệu: Nhựa PS Kích thước: 16*38mm Dung tích: 2-4ml Màu sắc: Trong suốt Lưu trữ: 4-30°C Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Cái	4.000				
23	Bóng đèn dùng cho máy xét nghiệm sinh hoá				Thông số kỹ thuật:Điện áp danh nghĩa: 12.0 V Công suất danh nghĩa: 20.00 WĐường kính: 9.5 mmChiều dài: 30.0 mmChiều dài tâm đèn (LCL): 19.5 mmChiều dài dây tóc: 1.90 mmTrường được chiếu sáng: 1.9*2.0 mm <sup>2</sup> Đường kính dây tóc: 2.0 mmTuổi thọ: 3000 giờĐường kính vỏ đèn tối thiểu: 9 mmĐiều chỉnh độ sáng: CóVị trí đốt: s90 Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Chiếc	4				
24	Cuvette phản ứng dùng cho máy xét nghiệm sinh hoá				Cuvette cho buồng rửa máy sinh hoá Loại nhựa: PC/ PS Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Bộ	2				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
25	Hoá chất dùng cho máy phân tích huyết học				Thành phần chính: Sodium chloride < 0.9% Potassium chloride < 0.1% Buffer < 0.3% Preservative < 0.1% Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	300.000				
26	Thuốc thử ly giải hồng cầu				Thành phần chính: Detergent < 2.0% Buffer < 1.0% Có mã QR Code quản lý hoá chất được tích hợp sẵn. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	7.000				
27	Hoá chất rửa dùng cho máy xét nghiệm				Thành phần chính: Sodium hypochlorite < 8.0% Sodium hydrate < 2.0% Giới hạn: Thuốc thử phải được sử dụng trong phạm vi nhiệt độ môi trường là 15-35 độ C. Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7 Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	600				
28	Vật liệu kiểm soát chất lượng dùng cho máy phân tích huyết học 3 thành phần				Thành phần chính:Healthy mammal blood (pig), preservatives and cell stabilizers.Sản phẩm có xuất xứ thuộc các nước G7Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	ml	36				

TT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Hãng/nước sản xuất	Quy cách	Thông số kỹ thuật	Số lượng dự kiến		Số lượng quy ra Hộp/Can/Thùng		Đơn giá (có VAT)	Thành tiền (VNĐ)
						Đơn vị	Số lượng	Đơn vị	Số lượng		
29	Viên khử khuẩn				Thành phần chính: Viên sủi khử khuẩn 5g. Sodium Dichloroisocyanurate 50%, Citric Acid 18%, thành phần khác 32%. pH 5.8 ở nhiệt độ phòng (5.5-6.7) Thành phần chính có tác dụng khử khuẩn đạt tới 90% Tiêu chuẩn chất lượng GMP	Viên	500				
<b>Cộng: 29 khoản</b>											