

THƯ MỜI THĂM ĐỊNH GIÁ

Hoá chất, vật tư xét nghiệm, siêu âm và các loại vật tư y tế phục vụ công tác chuyên môn

Kính gửi: Các Công ty/Đơn vị cung cấp dịch vụ thăm định tại Việt Nam

Căn cứ Luật đấu thầu số 22/2023/QH15 ngày 23/06/2023;

Căn cứ Nghị định số 24/2024/NĐ-CP ngày 27/02/2024 của Chính phủ về quy định chi tiết thi hành một số điều và biện pháp thi hành luật đấu thầu về lựa chọn nhà thầu;

Căn cứ Thông tư số 06/2024/TT-BKHĐT ngày 26 tháng 4 năm 2024 của Bộ Kế hoạch & Đầu tư hướng dẫn việc cung cấp, đăng tải thông tin về lựa chọn nhà thầu và mẫu hồ sơ đấu thầu trên hệ thống mạng đấu thầu quốc gia;

Căn cứ Quyết định số 775/QĐ-SYT ngày 25/12/2023 của Sở Y tế Hải Dương về việc Giao dự toán thu, chi Ngân sách Nhà nước năm 2023 cho các đơn vị trực thuộc Sở Y tế;

Căn cứ biên bản họp Hội đồng khoa học ngày 19/6/2024;

Căn cứ tình hình nhu cầu thực tế tại đơn vị, để có cơ sở xác định giá nhằm tổ chức xây dựng dự toán mua sắm theo đúng quy định của nhà nước, Bệnh viện Mắt và Da liễu Hải Dương kính mời quý Công ty/Đơn vị có đầy đủ tư cách pháp nhân đủ điều kiện và năng lực kinh nghiệm tham gia thăm định giá:

1. Phạm vi công việc:

Danh mục hàng hoá thăm định giá chi tiết tại: Phụ lục kèm theo

2. Yêu cầu về năng lực của đơn vị tư vấn:

Đáp ứng yêu cầu năng lực, kinh nghiệm cụ thể như sau:

- Hoạt động hợp pháp tại Việt Nam, có đăng ký kinh doanh trong lĩnh vực thăm định giá, được Bộ Tài chính cấp phép hoạt động (còn hiệu lực);
- Có ít nhất 03 năm kinh nghiệm trong lĩnh vực thăm định giá tài sản;
- Đã thực hiện thăm định giá các loại tài sản thuộc lĩnh vực tương tự;
- Người thực hiện thăm định phải là thăm định viên về giá được Bộ tài chính cấp phép hoạt động (vẫn được phép hành nghề);
- Các nội dung khác theo quy định của pháp luật (nếu có).

3. Thành phần hồ sơ:

- Hồ sơ báo giá gồm: 01 chào phí bản cứng, đã bao gồm chi phí đi thăm định (ký và đóng dấu); 01 hồ sơ năng lực bản cứng.

4. Thời gian nhận hồ sơ:

- Thời gian nhận hồ sơ: Từ 15 h ngày 24/6/2024 đến 17h ngày 03/7/2024.

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

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

5. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nộp trực tiếp tại địa chỉ: Bệnh viện Mắt và Da liễu Hải Dương, ngõ 144 Quang Trung, tp Hải Dương, tỉnh Hải Dương

- Hoặc gửi chuyển phát nhanh hồ sơ báo giá bản cứng có đóng dấu và gửi bản scanner PDF về địa chỉ Email: todauthauhd@gmail.com

- Số điện thoại liên hệ:

Đ/c Nguyễn Thị Mai Yên: 0974.507.113

Đ/c Nguyễn Văn Nhất: 0913.139.333

Bệnh viện rất mong nhận được sự hợp tác của các Quý công ty/Đơn vị.

Trân trọng cảm ơn. /.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Sở Y tế đăng website SYT);
- CNTT (đăng Website BV, mua sắm công);
- Lưu: VT, TĐT.

GIÁM ĐỐC



VŨ VĂN KHOẠI

**PHỤ LỤC: DANH MỤC HOÁ CHẤT, VẬT TƯ XÉT NGHIỆM, SIÊU ÂM VÀ CÁC LOẠI VẬT TƯ Y TẾ
PHỤC VỤ CÔNG TÁC CHUYÊN MÔN**

(Kèm theo thư mời tham định giá số: 101/TM-BVM&DL ngày 24/6/2024)

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
1	Bông (gòn)	BHN	Bông y tế thấm nước 100% bông xơ thiên nhiên. Bông trắng, không mùi, mềm mịn, dai, không bị tối và có độ thấm hút rất cao. Bông dạng dài, được cuộn thành cuộn chắc, đáp ứng yêu cầu của người sử dụng. Không độc tố và không gây dị ứng, không có tinh bột, không có xơ mùn hòa tan trong nước và dịch phủ tạng. Tốc độ hút nước ≤ 5 giây. Độ acid và độ kiềm: Trung tính; Hàm lượng chất béo: Không vượt quá 0.5%. Các chất tan trong nước: $\leq 0,5\%$; Độ ẩm: $\leq 8\%$; Đạt tiêu chuẩn ISO 9001:2015; ISO 13485:2016; Chứng nhận đăng ký FDA Hoa Kỳ; CE, GMP	Công ty TNHH Đầu tư và Thương mại An Lành - Việt Nam	kg		1kg / gói	2023 - 2024	180
2	Dung dịch rửa tay phẫu thuật	APM4	Hoạt chất: Chlorhexidine digluconate 4,0 % (w/w); Poly(hexamethylene biguanide) hydrochloride 0,1 % (w/w). Hệ dưỡng ẩm: Glycerine, PEG-7 Glyceryl Cocoate. Chất hoạt động bề mặt: Lauryl amine oxide, Cocamidopropylbetaine (CAB), Decyl glucoside, Cocamidopropyl Amine Oxide, Cocodiethanolamide (CDE)... Chất khóa ion nước cứng: EDTA Disodium	Công ty cổ phần công nghệ Lavitec-Việt Nam	Lít		5 Lít / Can	2023 - 2024	50

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
3	Dung dịch rửa tay thủ thuật	APM2	Hoạt chất: Chlorhexidine digluconate 2,0 % 3 (w/w). Hệ dưỡng ẩm: glycerine,... Chất hoạt động bề mặt. Chất khóa ion nước cứng..	Công ty Cổ phần Đầu tư Y tế An Phú - Việt Nam	Lít		5 Lít / Can	2023 - 2024	60
4	Dung dịch khử khuẩn mức độ cao	MEGASEPT OPA/ MF238050	Ortho-Phthalaldehyde 0,55% (w/w), hệ đệm pH =7-9. Hiệu quả sau thời gian ngâm tối thiểu 5 phút. Hiệu quả vi sinh (phase 2, step 2) Vi khuẩn : EN 14561 Nấm, mốc : EN 14562 Mycobacterium (Trực khuẩn lao): EN 14563	Công ty Cổ phần Công nghệ Lavitec - Việt Nam	Lít		5 Lít / Can	2023 - 2024	20
5	Viên khử khuẩn 3,25g	Medentech Ltd	Viên nén clo dạng sùi & các hạt khử trùng. Thành phần hàm lượng hoạt chất: 50% W/W: Natri dichloroisocyanurate (NADCC)/Troclosene Sodium. Sodium Bicarbonate:24% Adipic Acid: 21% Sodium Sulphate:5% -Trọng lượng viên 3,25g/viên.	Ireland	Viên		Hộp 200 viên	2024	2.500

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
6	Dung dịch tẩy rửa dụng cụ có hoạt tính Enzyme	Enzydip-5 AM	Dung dịch Enzyme khử khuẩn Enzydip-5 AM Thành phần chính: Tổ hợp 5 Enzyme (amylase, protease, lipase, cellulase và mannanase): Alpha-Amylase <5% w/w enzyme Protease: < 10 % w/w, Lipase: < 1 % w/w, Cellulase:< 1 % w/w, mannanase < 1% w/w PH: 7.5-9.5 Chất hoạt động bề mặt: <15% w/w Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Zhivas Ltd/ Bulgaria	Lít		5 Lít / Can	2023 - 2024	20
7	Povidone 10%	Dung dịch sát khuẩn 10%	Sát trùng da, niêm mạc trước khi phẫu thuật, tiêm chích.	Việt nam	ml		100 – 125ml/Lọ	2023 - 2024	12.500
8	Cồn 90 độ	Ethanol 90 độ	Sát trùng dụng cụ y tế	Công ty TNHH TTBYT và Hóa chất Thuận Phát - Việt Nam	Chai		500ml/ chai	2023 - 2024	1.750

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
9	Bơm tiêm nhựa 1ml	BTK1:MPV	Nhựa y tế nguyên sinh. Vô trùng - không độc - không buốt - không gây sốt - không DEHP, Tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O). Kim sắc nhọn được sản xuất từ thép không gỉ.	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Cái		100 cái/ hộp	2023 - 2024	2.850
10	Bơm tiêm nhựa 3ml	BTK3:MPV	Nhựa y tế nguyên sinh. Vô trùng - không độc - không buốt - không gây sốt - không DEHP, Tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O). Kim sắc nhọn được sản xuất từ thép không gỉ.	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Cái		100 cái/ hộp	2023 - 2024	200
11	Bơm tiêm nhựa 5ml	BTK5:MPV	Nhựa y tế nguyên sinh dùng trong y tế. Vô trùng - không độc - không buốt - không gây sốt - không DEHP, Tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O). Kim sắc nhọn được sản xuất từ thép không gỉ.	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Cái		100 cái/ hộp	2023 - 2024	36.500
12	Bơm tiêm nhựa 10 ml	BTK10:MP V	Nhựa y tế nguyên sinh. Vô trùng - không độc - không buốt - không gây sốt - không DEHP, Tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O). Kim sắc nhọn được sản xuất từ thép không gỉ.	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Cái		100 cái/ hộp	2023 - 2024	7.550



STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
13	Bơm tiêm Insulin 1ml	BTI04: HTA	Bơm tiêm insulin có thể tích 1ml dùng để tiêm thuốc insulin có nồng độ 100UI/ml. Cỡ kim 30G x 1/2", đầu kim dài 12mm	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Cái		100 cái/ hộp	2023 - 2024	2.000
14	Kim cánh bướm các cỡ	KCB02:ECO	- Dây dẫn: Nhựa nguyên sinh đạt tiêu chuẩn, mềm dẻo, độ đàn hồi cao. - Dây dài ≥ 300 mm - Cỡ kim 23G x 3/4", - Tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O)	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Cái		50 Cái / Hộp	2023 - 2024	1.600
15	Kim lấy máu, lấy thuốc các cỡ	KT01: MPV	- Kim: được làm bằng thép không gỉ. Đầu kim vát 3 cạnh, sắc nhọn, có nắp chụp bảo vệ. Đóng gói trong túi riêng, không có độc tố và chất gây sốt, không DEHP.	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Bộ		100 cái/ hộp	2023 - 2024	8.500
16	Dây truyền dịch kèm kim cánh bướm đôi	DTD01 : ECO	Dây dẫn: Dài ≥ 1500 mm, được làm từ nhựa nguyên sinh PVC tráng silicon có độ đàn hồi cao. Chứng nhận đạt không có chất gây tan huyết. Đầu nối kim thiết kế khóa vặn để khóa chặt kim (Luer lock). Van thoát khí (van lọc khí): có thiết kế màng lọc khuẩn 0.2 μ m vô khuẩn. - Kim 2 cánh bướm: 23G và các cỡ khác theo yêu cầu. - Tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O)	Công ty cổ phần Nhựa y tế Việt Nam - Việt Nam	Bộ		Túi 01 bộ x 500 bộ/kiện	2023 - 2024	4.300

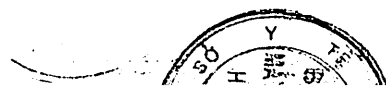
STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
17	Băng keo lụa	Băng keo lụa 2,5cm x 9,1m	<p>Chất liệu: Sản phẩm được chế tạo từ các chất liệu bằng vải lụa (Acetate Taffeta) nhẹ nhàng và mềm mại, trọng lượng vải lụa ≥ 105 g/ m². Chất dính là hạt keo nóng chảy Acrylic độ dính cao, không chứa chất cao su, và an toàn cho mọi loại da, định lượng keo ≥ 53g/ m². Lõi nhựa màu trắng, không có cánh để thuận tiện khi sử dụng</p> <ul style="list-style-type: none"> - Thông thoáng, mềm mại, co giãn theo chuyển động của da - Sản phẩm mềm, mịn, đồng nhất về màu sắc. - Không gây kích ứng da, không sót keo khi tháo băng - Không phát hiện Hàm lượng Amin thơm có nguồn gốc từ thuốc nhuộm azo theo phương pháp thử NIFC.04.M.097 và Hàm lượng formaldehyde trong vải theo TCVN 7421:2013. Đóng gói: 1 cuộn/ gói. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001:2015; ISO 13485:2016; Chứng nhận đăng ký FDA Hoa Kỳ; CE, GMP 	Công ty TNHH Đầu tư và Thương mại An Lành - Việt Nam	Cuộn		12 cuộn/hộp	2023 - 2024	750
18	Gạc hút y tế (gạc mét)	GH	<p>Gạc được dệt từ sợi 100% cotton có độ thấm hút cao. Mật độ: 20x18 sợi/ inch. Trọng lượng 25-27 g/m². Tẩy trắng bằng oxy già, không có độc tố, đã được giặt sạch. Không chứa chất gây dị ứng, không có tinh bột hoặc Dextrin, không có xơ mùn hòa tan trong nước và dịch phủ tạng. Tốc độ hút nước ≤ 5 giây. Độ ngậm nước ≥ 5gr nước/1gr gạc. Chất tan trong nước $< 0.5\%$. Độ pH: trung tính. Độ trắng: $\geq 80\%$ +/-</p>	Công ty TNHH Đầu tư và Thương mại An Lành - Việt Nam	Mét		100 mét/tệp	2023 - 2024	1.650

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chung loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
			10%. Muối kim loại: không quá hàm lượng cho phép. Hàm lượng chất béo: không vượt quá 0,5%. - Đạt tiêu chuẩn ISO 9001:2015; ISO 13485:2016; Chứng nhận đăng ký FDA Hoa Kỳ; CE, GMP						
19	Băng dính cá nhân	BD.19.UGT	- Vải Viscose và Polyamide co giãn, không thấm nước. - Đệm thấm dịch: Màu trắng gồm bông và lớp lưới Polyethylene không gây dính. - Keo: Oxyd kẽm không dùng dung môi. - Sản phẩm được tiệt trùng bằng khí Ethylene Oxide (E.O)	Công ty Cổ phần Tanaphar - Việt nam	Miếng g		102 miếng/hộp	2023 - 2024	1.500
20	Ống nghiệm chống đông EDTA	EDTA (K2)	Ống được làm bằng nhựa y tế PP , kích thước ống 12x75mm, Nắp xanh dương, nắp bằng nhựa LDPE mới 100%, nắp nhựa LDPE đậy kín thành ống và được giữ chặt bởi khe tròn giữa 3 vòng răng ở thành trong của nắp và lõi lọc trong của ống. Hóa chất bên trong là Ethylenediaminetetra Acid (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. Dùng trong xét nghiệm huyết học (công thức máu và xét nghiệm HbA1c..).Hóa chất bên trong dùng kháng đông cho 1ml hoặc 2ml máu với vạch lấy mẫu 1ml hoặc 2ml riêng biệt trên nhãn ống. Có phiếu phân tích chất lượng của cơ quan chức	Công ty Cổ phần Đầu tư Y tế An Phú - Việt Nam	Cái		100 cái/ hộp	2023 - 2024	14.000

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
			năng kiểm định với nồng độ muối EDTA phải ở trong khoảng từ 1,2 mg đến 2mg EDTA khan trên 1ml máu, và chịu được lực quay ly tâm gia tốc 6.000 vòng/phút trong thời gian từ 5 - 10 phút.						
21	Ống nghiệm nước tiểu	GlobalRoll/ 16mm x 160mm	Chất liệu: Thủy tinh Kích thước: 16mm x 160mm;	Hangzhou Rollmed Co., Ltd - Trung Quốc	Cái		2000 cái/thùng	2023 - 2024	500
22	Đầu côn vàng	HDTN02	Đầu côn vàng dung tích 200 ul, làm từ nhựa PP, không kim loại, không DNase, RNase. Thiết kế phù hợp với các loại cây pipet trên thị trường, ôm khít đầu cây pipet, thành trong không dính nước, đảm bảo dung tích chính xác. Đạt tiêu chuẩn ISO; CE	Jiangsu Huida Medical Instruments Co., Ltd - Trung Quốc	Cái		1000 cái/túi	2023 - 2024	2.000
23	Đầu côn xanh	HDTN03	Đầu côn xanh dung tích 1000 ul, làm từ nhựa PP, không kim loại, không DNase, RNase. Thiết kế phù hợp với các loại cây pipet trên thị trường, ôm khít đầu cây pipet, thành trong không dính nước, đảm bảo dung tích chính xác. Đạt tiêu chuẩn ISO; CE	Jiangsu Huida Medical Instruments Co., Ltd - Trung Quốc	Cái		500 cái/túi	2023 - 2024	2.000

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
24	Lamen	22x22mm	Kích thước 22x22 mm, được làm bằng thủy tinh, sạch và đánh bóng. Đồng đều về cắt và độ dày, chính xác về kích thước. Bề dày: $\geq 0,13$ mm	Citotest Labware Manufacturing Co., Ltd - Trung Quốc	Cái		100 cái/hộp	2023 - 2024	6.000
25	Lam kính trơn	HD7102	Kích thước 25.4*76.2mm, độ dày 1.0-1.2mm, trong suốt, bề mặt phẳng, không mốc. Đạt tiêu chuẩn ISO; CE	Jiangsu Huida Medical Instruments Co., Ltd - Trung Quốc	Cái		72 cái/hộp	2023 - 2024	6.120
26	Khẩu trang y tế	Khẩu trang y tế 3 lớp không vô trùng	<p>2 lớp ngoài vải không dệt</p> <p>+ Lớp vi lọc ở giữa (lớp màng lọc khuẩn) có tác dụng ngăn các giọt bắn, lọc bụi, vi khuẩn, đóng vai trò quan trọng nhất. Yêu cầu đối với lớp vi lọc là thấu khí, không thấm nước</p> <p>+ 1 thanh tựa mũi: Bằng nhựa 100% nguyên chất hoặc kẽm bọc nhựa</p> <p>+ 2 dây đeo tai: bằng sợi polyester và spandex, độ co giãn tốt.</p> <p>Màu sắc đồng đều, không loang bầm</p> <p>Quy cách: 50 cái/ hộp.</p> <p>Đạt theo tiêu chuẩn TCVN 8389-1:2010</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO 9001:2015; ISO 13485:2016;</p> <p>Chứng nhận đăng ký FDA Hoa Kỳ; CE, GMP</p>	Công ty TNHH Sản Xuất Và Thương Mại Hiệp Hưng - Việt Nam	Cái		50 cái/hộp	2023 - 2024	26.300

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
27	Ống nghiệm Eppendorf	HDCT01	Chất liệu nhựa PP nguyên sinh, dung tích mẫu 0.5ml. Được sử dụng cùng với máy ly tâm trong các thí nghiệm vi sinh trong sinh học phân tử. Chịu được lực ly tâm từ 13.000RPM - 16.000 RPM, nhiệt độ (-196) - 120 độ C (đun sôi được). Đạt tiêu chuẩn ISO; CE	Jiangsu Huida Medical Instruments Co., Ltd - Trung Quốc	Cái		1000 cái/túi	2023 - 2024	2.000
28	Nước cất 1 lần	Nước cất 1 lần	Trong suốt, không màu, không mùi. Đạt TCCS	Công ty TNHH TTBYT và Hóa chất Thuận Phát - Việt Nam	Lít		20 lít/can	2023 - 2024	1.600
29	Mũ giấy	Mũ phẫu thuật vô trùng (MPT)	Vải không dệt polypropylen cao cấp Màu xanh đồng đều, không loang bần, ko dính tạp chất. Không kích ứng da 2.9g - 3.8g/ 1cái. Quy cách: 100 cái/ bịch Độ co giãn tốt. Tiệt trùng bằng khí EO.Gas. Đạt tiêu chuẩn ISO 9001:2015; ISO 13485:2016; chứng nhận GMP	Công ty TNHH Đầu tư và Thương mại An Lành - Việt Nam	Cái		100 cái/túi	2023 - 2024	16.000



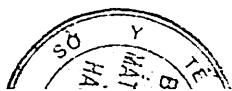
STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
30	Chi thị nhiệt 3M	3M™ Comply™ SteriGage™ Chemical Integrator (1243)	Dùng kiểm tra chất lượng tiệt khuẩn bên trong của gói. Được thiết kế với vạch mực chạy hiển thị kết quả ngay trên sản phẩm.	3M Company - Mỹ	Cái		500 cái/túi	2023 - 2024	2.000
31	Ống nghiệm Heparin	Heparin Lithium	Ống được làm bằng nhựa y tế PP, kích thước 12 x75mm. Hoá chất bên trong là Heparin lithium với nồng độ tiêu chuẩn. Dùng trong xét nghiệm sinh hoá Hoá chất bên trong dùng kháng đông cho ≤2ml máu. Có phiếu phân tích chất lượng của cơ quan chức năng kiểm định	Công ty Cổ phần Đầu tư Y tế An Phú - Việt Nam	Cái		100 cái/hộp	2023 - 2024	2.400
32	Sample cup	592019	Cốc đựng bệnh phẩm dùng cho máy phân tích sinh hoá tự động combi	ITALY	Cái	3822	1 cái	2024	5.000
33	Tensioactive - Surfactant	CBM003	Dung dịch được thiết kế đặc biệt cho máy phân tích sinh hoá, là dung dịch không chứa các chất được cho là nguy hiểm cho con người hoặc môi trường.	ITALY	ml	3822	50ml	2024	500

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
34	Halogen lamp	170020/C2	Bóng đèn dùng cho máy phân tích sinh hoá combi	ITALY	Cái	3822	1 cái	2024	5
35	Cuvette	592007	Chất liệu nhựa cứng, dùng chứa mẫu, để đo trong máy quang phổ UV-VIS	ITALY	Cái	3822	1 cái	2024	200
36	Alkaflush	60300	Dung dịch được thiết kế đặc biệt cho máy phân tích sinh hoá, thành phần gồm Sodium hydroxide 4%, Non-ionic stabilizer <0.1 %	Hà Lan	Lít	3822	2 Lít	2024	3
37	Sanosil S 010	SS241050, Lavitec	- Dung dịch sát khuẩn bề mặt qua đường không khí. - Thành phần: Hydrogen peroxide 5%. Dùng cho máy phun sương khử khuẩn bề mặt ALFASOL.	Việt Nam	Lít		Can 5L	2024	125

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
38	Hóa chất xét nghiệm Bilirubin Direct (Bilirubin trực tiếp/Bilirubin liên hợp-test)	1001047	<p>Định lượng BILIRUBIN trực tiếp trong huyết thanh, huyết tương người.</p> <p>- Thành phần: R1 Sulfamic acid - 100 mM R2 2,4-DPD - 0,5 mM; Hydrochloric acid (HCl) - 0,3 M</p> <p>- Quy cách: Hộp 300 mL (1x240 mL + 1x60 mL) - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016</p>	SPAIN	mL	3822	R1: 1x240 mL R2: 1x60 mL	2024	1500
39	Hóa chất xét nghiệm Bilirubin Total	1001046	<p>Định lượng BILIRUBIN toàn phần trong huyết thanh, huyết tương người.</p> <p>- Thành phần: R1 Surfactants <1%; Hydrochloric acid (HCl) - 160 mM R 2 2,4-DPD \geq 2 mM; Hydrochloric acid (HCl) - 120 mM; Surfactant <1%</p> <p>- Quy cách: Hộp 300 mL (1x240 mL + 1x60 mL) - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016</p>	SPAIN	mL	3822	R1: 1x240 mL R2: 1x60 mL	2024	1500
40	Hóa chất xét nghiệm Cholesterol	SP41021	<p>Định lượng Cholesterol trong huyết thanh, huyết tương người.</p> <p>- Dải đo: 0 mg/dL- 600 mg/dL</p> <p>- Thành phần: R PIPES pH 6,9 - 90 mmol/L, Phenol - 26 mmol/L; Cholesterol esterase (CHE) - 1000 U/L; Cholesterol oxidase (CHOD) - 300 U/L; Peroxidase (POD) - 650 U/L; 4 - Aminophenazone (4-AP) - 0,4 mmol/L</p>	SPAIN	mL	3822	R: 10x25 mL	2024	1000

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
			- Quy cách: Hộp 250 mL (10x25 mL) - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016						
41	Hóa chất xét nghiệm Glucose	41011	Định lượng Glucose trong huyết thanh, huyết tương người. - Thành phần: R: TRIS pH 7,4 - 92 mmol/L; Phenol - 0,3 mmol/L Glucose oxidase (GOD) - 15000 U/L; Peroxidase (POD) - 1000 U/L 4 - Aminophenazone (4-AP) -2,6 mmol/L Calibration Glucose aqueous primary standard 100 mg/dL 42- Quy cách: Hộp 500mL (2x250 mL), CAL: 1x5 mL Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.	SPAIN	mL	3822	R: 2x250 mL CAL: 1x5 mL	2024	6.000
42	Hóa chất xét nghiệm GOT/AST (men tế bào: gan, tim)	41272	Định lượng GOT / AST trong huyết thanh, huyết tương người. - Thành phần: R 1 Buffer: TRIS pH 7,8 - 80 mmol/L; Lactate dehydrogenase (LDH) - 800 U/L; Malate dehydrogenase (MDH) - 600 U/L; L-Aspartate - 200 mmol/L R 2 Substrate: NADH - 0,18 mmol/L; α -Ketoglutarate - 12 mmol/L	SPAIN	mL	3822	R1: 1x240 mL, R2: 1x60 mL	2024	1.500

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
			- Dải đo: 0 U/L - 467 U/L - Quy cách: Hộp 300 mL (1x240 mL + 1x60 mL) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.						
43	Hóa chất xét nghiệm GPT/ALT (men gan)	41282	Định lượng GPT / ALT trong huyết thanh, huyết tương người. - Thành phần: R 1 Buffer: TRIS pH 7,8 - 100 mmol/L; Lactate dehydrogenase (LDH) - 1200 U/L; L-Alanine - 500 mmol/L R 2 Substrate: NADH - 0,18 mmol/L; α -Ketoglutarate - 15 mmol/L - Dải đo: : 0 U/L - 400 U/L - Quy cách: Hộp 300 mL (1x240 mL + 1x60 mL) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.	SPAIN	mL	3822	R1: 1x240 mL, R2: 1x60 mL	2024	1.500
44	Hóa chất xét nghiệm Triglycerides	SP41031	Định lượng Triglycerides trong huyết thanh, huyết tương người. - Thành phần: R GOOD pH 6.3 - 50 mmol/L; p-Chlorophenol - 2 mmol/L Lipoprotein lipase (LPL) - 150000 U/L; Glycerol kinase (GK) - 500 U/L; Glycerol-3-oxidasa (GPO) - 3500 U/L ; Peroxidase (POD) - 440 U/L; 4 - Aminophenazone (4-AP) - 0,1 mmol/L; ATP - 0,1	SPAIN	mL	3822	R: 10x25 mL	2024	1000



STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
			mmol/L - Dải đo: 0,000 mg/dL - 1200 mg/dL - Quy cách: Hộp 250 mL (10x25 mL) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.						
45	Hóa chất chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa	1002012	Hóa chất hiệu chuẩn cho máy xét nghiệm sinh hóa. - Thành phần: Huyết thanh người. Các chất phụ gia sinh học và chất kìm khuẩn. - Quy cách: Hộp 12 mL (4x3 mL) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.	SPAIN	mL	3822	4x3 mL	2024	120
46	QC mức thường cho các xét nghiệm sinh hoá.	1002120	Hóa chất kiểm chứng cho máy xét nghiệm sinh hóa. - Thành phần: Huyết thanh đông khô người. Với hầu hết nồng độ và hoạt tính cấu thành trong phạm vi bình thường hoặc bệnh lý - Quy cách: Hộp 20 mL (4x5 mL) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.	SPAIN	mL	3822	4x5 mL	2024	120
47	QC mức bệnh lý cho các xét nghiệm sinh hoá.	1002210	Hóa chất kiểm chứng cho máy xét nghiệm sinh hóa. - Thành phần: Huyết thanh đông khô người. Với hầu hết nồng độ và hoạt tính cấu thành trong phạm vi bình thường hoặc bệnh lý - Quy cách: Hộp 20 mL (4x5 mL) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.	SPAIN	mL	3822	4x5 mL	2024	120

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chung loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
48	Hoá chất xét nghiệm Urea	41041	<p>Định lượng Ure trong huyết thanh, huyết tương người.</p> <p>- Thành phần: R 1 Buffer: TRIS pH 7,8 - 80 mmol/L; A-Ketoglutarate - 6 mmol/L Urease - 75000 U/L R 2 Enzymes: GLDH - 60000 U/L; NADH - 0,32 mmol/L UREA CAL Urea aqueous primary standard - 50 mg/dL - Dải đo: 0,743 mg/dL - 400 mg/dL. - Quy cách: Hộp 300 mL (1x240 mL + 1x60 mL), CAL: 1x5 mL Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485: 2016.</p>	SPAIN	mL	3822	R1: 1x240 mL, R2: 1x60 mL, CAL: 1x5 mL	2024	900
49	Dung dịch đếm hồng cầu	Sulfolyser (SLS-210A) / P90411317	<p>Thành phần: Sodium Lauryl Sulfate 1.7 g/L Bảo quản: ở 1 - 30 độ C</p>	Sysmex Asia Pacific Pte Ltd - Singapore	Hộp	3822	Hộp (500ml x 3 lọ)		7
50	Dung dịch pha loãng	Cellpack DCL (DCL-300A) / ZPPCT6616 28	<p>Thành phần: Sodium chloride 0.7%; Tris buffer 0.2%; EDTA-2K 0.02%. Bảo quản: ở 2 - 35 độ C</p>	Sysmex Asia Pacific Pte Ltd - Singapore	Can	3822	Can 20L		30

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
51	Dung dịch ly giải tế bào	Lysercell WDF (WDF-210A) / ZPPAL3375 64	Thành phần: Organic quaternary ammonium salts 0.07%; Nonionic surfactant 0.17% Bảo quản: ở 2 - 35 độ C	Sysmex Asia Pacific Pte Ltd - Singapore	Hộp	3822	Hộp 5L		7
52	Dung dịch nhuộm tế bào (bach cầu)	Fluorocell WDF / CV377552	Thành phần: Polymethine 0.002%; methanol 3.0%; Ethylene Glycol 96.9%	Sysmex Corporation Ono Factory - Nhật Bản	Hộp	3822	Hộp 42ml x 2		5
53	Dung dịch rửa máy	Cellclean Auto / CF579595	Thành phần: Sodium Hypochlorite (có chứa clo tỷ lệ 5,0%)	Sysmex Corporation Ono Factory - Nhật Bản	Hộp	2828	Hộp 4ml x 20		5
54	Chất kiểm chuẩn mức 1	XN-L CHECK Level 1 / BL254184	Thành phần: bao gồm tế bào hồng cầu, bạch cầu và tiểu cầu ở người được giữ ổn định trong môi trường có chất bảo quản. Bảo quản: 2 -8 độ C	Streack, Inc - Mỹ	Lọ	3002	Lọ 3ml x 1		7

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
55	Chất kiểm chuẩn mức 2	XN-L CHECK Level 2 / CB060015	Thành phần: bao gồm tế bào hồng cầu, bạch cầu và tiểu cầu ở người được giữ ổn định trong môi trường có chất bảo quản. Bảo quản: 2 -8 độ C	Streck, Inc - Mỹ	Lọ	3002	Lọ 3ml x 1		7
56	Chất kiểm chuẩn mức 3	XN-L CHECK Level 3 / AS975028	Thành phần: bao gồm tế bào hồng cầu, bạch cầu và tiểu cầu ở người được giữ ổn định trong môi trường có chất bảo quản. Bảo quản: 2 -8 độ C	Streck, Inc - Mỹ	Lọ	3002	Lọ 3ml x 1		7
57	Que thử nước tiểu 10 thông số	Multistix 10SG (10334754)	Các chỉ số đo: Glucose, Bilirubin, Ketone, pH, Blood, Nitrite, Protein, Urobilinogen, Leukocyte, SG. - Dải đo của các chỉ số: Protein: 15-30mg/dL albumin Blood: 0.015-0.062mg/dL hemoglobin Leukocyte: 5-15 Nitrite: 0.06-0.1mg/dL nitrite ion Glucose: 75-125mg/dL Ketone: 5-10mg/dL acetoacetic acid pH: 4.6- 8.0 SG: 1.001-1.035 Bilirubin: 0.4-0.8mg/dL Urobilinogen: 0.2EU/dL Trên thanh thử có miếng dán (ID band) có tác dụng kích hoạt kiểm tra tự động	Kimball Electronics Poland Sp.zo.o – Ba Lan	Hộp	3822	Hộp 100 test	2024	120

STT	Tên trang thiết bị y tế	Ký mã hiệu/Chủng loại (model)/ Hãng sản xuất	Đặc tính, Thông số kỹ thuật	Xuất xứ	Đơn vị tính	Mã HS	Quy cách đóng gói	Năm sản xuất	Số lượng dự kiến
58	Hóa chất kiểm tra độ chuẩn dương tính	Clinitek Atlas Control+	Hóa chất kiểm tra độ chuẩn dương tính dùng cho máy phân tích nước tiểu tự động Thành phần: Glucose; crystalline bilirubin; sodium methyl acetoacetate; bovine hemoglobin; bovine serum albumin; 5-(4-sulfobutoxy)-2-methylindole sodium salt; sodium nitrite; protease (fungal)	Siemens Healthcare Diagnostis Inc - Mỹ	Hộp		Hộp 25 test		8
59	Hóa chất kiểm tra độ chuẩn âm tính	Clinitek Atlas Control-	Hóa chất kiểm tra độ chuẩn âm tính dùng cho máy phân tích nước tiểu tự động Thành phần: Potassium phosphate monobasic and dibasic; sodium chloride; urea	Siemens Healthcare Diagnostis Inc - Mỹ	Hộp		Hộp 25 test		8
Tổng số: 59 mặt hàng									