

Số: /TM-TTYT

Tân Lạc, ngày 19 tháng 8 năm 2025

THƯ MỜI BÁO GIÁ

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

Trung tâm Y tế khu vực Tân Lạc 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: Mua vật tư, hoá chất cho máy xét nghiệm miễn dịch 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 Tân Lạc.
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá.
 - Họ và tên: Bùi Ngọc Luân
 - Chức vụ: Nhân viên khoa Dược-Vật tư, thiết bị y tế
 - Số điện thoại: 0824.160.790
- Cách thức tiếp nhận báo giá:

Nhận trực tiếp bản giấy (đóng dấu đỏ) hoặc qua đường bưu điện của hãng sản xuất, nhà cung cấp tại địa chỉ: Khoa Dược-Vật tư, thiết bị y tế, Trung tâm Y tế khu vực Tân Lạc, khu Mường Định, xã Mãn Đức, tỉnh Phú Thọ.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 14h00 ngày 19 tháng 8 năm 2025 đến trước 15h00 ngày 29 tháng 8 năm 2025.

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

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 60 ngày, kể từ ngày 29 tháng 8 năm 2025.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

- Danh mục vật tư, hoá chất:

(Chi tiết theo phụ lục I đính kèm)

2. Địa điểm cung cấp: Trung tâm Y tế khu vực Tân Lạc. Địa chỉ: Khu Mường Định, xã Mãn Đức, tỉnh Phú Thọ.

- Loại hợp đồng: Trọn gói

4. Thời gian giao hàng dự kiến: 30 ngày kể từ ngày nhận được đơn đặt hàng hợp lệ.

5. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng: Chuyển khoản trong vòng 90 ngày kể từ khi giao hàng và xuất hóa đơn.

6. Hồ sơ báo giá gồm:

- Báo giá theo mẫu *phụ lục II đính kèm* công văn này.
- Các hãng sản xuất, nhà cung cấp phải đính kèm tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật hoặc tương đương và các tài liệu liên quan của hàng hóa nếu có.

Trân trọng thông báo ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- BGĐ (b/c);
- Lưu: VT,KT, KD.

GIÁM ĐỐC

Trần Quốc Mạnh

Phụ lục I

DANH MỤC MẶT HÀNG YÊU CẦU BÁO GIÁ GÓI THẦU: MUA VẬT TƯ, HOÁ CHẤT CHO MÁY XÉT NGHIỆM MIỄN DỊCH

(Kèm thư mời số /TM-TTYT ngày 19 tháng 8 năm 2025)

STT	Tên vật tư, hoá chất	Mô tả về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
1	Thuốc thử xét nghiệm định lượng FT4	Hóa chất xét nghiệm định lượng free thyroxine (FT4) trong huyết tương hoặc huyết thanh người. Nguyên lý đo: xét nghiệm miễn dịch liên kết cạnh tranh Dải báo cáo: 0.3-6.0 ng/dL Thành phần: - Ra: vi hạt thuận từ được phủ với streptavidin trong đệm TRIS cùng chất bảo quản. - Rb: Liên hợp kháng thể đơn dòng (chuột) kháng T4 - alkaline phosphatase trong đệm MES cùng chất bảo quản. - Rc: T4 gắn biotin trong đệm PBS với chất bảo quản. (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	Test	500
2	Thuốc thử xét nghiệm định lượng T3	Hóa chất xét nghiệm định lượng total triiodothyronine (T3) trong huyết thanh người. Nguyên lý đo: xét nghiệm miễn dịch liên kết cạnh tranh Dải báo cáo: 0.2 ng/mL-8.0 ng/mL Thành phần: - Ra: Vi hạt thuận từ được phủ với streptavidin trong đệm HEPES với chất bảo quản - Rb: Liên hợp kháng thể đơn dòng (chuột) kháng T3 - alkaline phosphatase trong đệm MES với chất bảo quản - Rc: T3 gắn biotin trong đệm PBS với chất bảo quản - Rd: 8-Anilino-1-Napthalenesulfonic Acid (ANS) trong đệm MES với chất bảo quản (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	Test	500
3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng TSH	Hóa chất xét nghiệm định lượng thyroid-stimulating hormone (TSH) trong huyết thanh người. Nguyên lý đo: xét nghiệm sandwich 2 điểm Dải báo cáo: 0.005-100 μ IU /mL Thành phần: - Ra: Các vi hạt thuận từ được phủ với kháng thể đơn dòng (chuột) kháng TSH trong đệm MES với chất bảo quản. - Rb: Liên hợp kháng thể kháng TSH - alkaline phosphatase trong đệm MES với chất bảo quản (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	Test	500

STT	Tên vật tư, hoá chất	Mô tả về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
4	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng FT4	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng free thyroxine (FT4) Thành phần: FT4 tổng hợp ở 3 mức nồng độ (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	12
5	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng T3	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng total triiodothyronine (T3) Thành phần: T3 tổng hợp ở 3 mức nồng độ (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	12
6	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng TSH	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng thyroid-stimulating hormone (TSH) Thành phần: C0: đệm albumin huyết thanh bò (BSA), C1,C2: TSH ở 2 mức nồng độ. (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	12
7	Vật liệu kiểm soát mức thấp xét nghiệm định lượng các thông số miễn dịch	Hóa chất kiểm chuẩn mức thấp cho các xét nghiệm FT3, FT4, T3, T4, TSH, Tg. Thành phần: các chất FT3, FT4, T3, T4, TSH, Tg. (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	15
8	Vật liệu kiểm soát mức cao xét nghiệm định lượng các thông số miễn dịch	Hóa chất kiểm chuẩn mức cao cho các xét nghiệm FT3, FT4, T3, T4, TSH, Tg. Thành phần: các chất FT3, FT4, T3, T4, TSH, Tg. (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	15
9	Cuvet dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch	Cuvette phản ứng dùng cho máy CL-900i, 1000i, 1200i Quy cách: 21*2*88/thùng (Mỗi thùng có 21 hộp, mỗi hộp có 2 khay, mỗi khay có 88 cuvette) (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	Cái	3696
10	IVD kích hoạt phản ứng hóa phát quang trong xét nghiệm miễn dịch	Thuốc thử dùng cho các máy xét nghiệm miễn dịch hóa phát quang dòng CL của Mindray Thành phần: Dung dịch đệm chứa AMPPD, chất huỳnh quang và chất hoạt động bề mặt. (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	600

STT	Tên vật tư, hoá chất	Mô tả về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
11	IVD rửa dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch	Wash Buffer là dung dịch dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch các dòng CL của Mindray. Thành phần: Đệm Tris, chất hoạt động bề mặt, chất bảo quản (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	Lít	900
12	IVD rửa dùng cho máy xét nghiệm	Dung dịch rửa máy dùng cho các máy xét nghiệm Thành phần gồm: - Surfactant: ≤0.2% - Sodium hypochlorous : ≤12% - Sodium hydroxide: ≤5% (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL-900i)	ml	300
13	Hóa chất xét nghiệm định lượng HbA1c (Dùng cho máy iChroma II)	*Bộ hóa chất xét nghiệm miễn dịch huỳnh quang (FIA) để xác định định lượng HbA1c (Hemoglobin A1c) trong máu toàn phần của người. *Nguyên lý đo: xét nghiệm miễn dịch sandwich *Thành phần gồm: Cartridge, Ống đệm phát hiện, Lọ đệm tán huyết, Hướng dẫn sử dụng và ID chip. - Cartridge chứa màng được gọi là dải xét nghiệm, mà kháng HbA1c người ở vạch xét nghiệm và IgG của thử ở vạch kiểm soát. - Bộ đệm phát hiện chứa chất liên hợp huỳnh quang A0 chống hemoglobin người, chất liên hợp huỳnh quang IgG từ dê kháng thử, albumin huyết thanh của bò (BSA) như một chất ổn định và natri azide làm chất bảo quản trong nước muối đệm phosphat (PBS). - Dung dịch đệm tán huyết chứa tween 20 và sodium azide như một chất bảo quản trong nước muối đệm phosphat (PBS) *Dải làm việc: NGSP (%): 4-15 % (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch Ichroma II)	Test	1875
14	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm định lượng HbA1c	Hóa chất để sử dụng trong việc kiểm soát chất lượng của bộ kit xét nghiệm HbA1c Assay Kit. Dạng đông khô. *Thành phần: Control có chứa HbA1c stock và huyết thanh ngựa (Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch Ichroma II)	ml	2
Tổng cộng: 14 khoản				

Phụ lục II

Tên công ty:

Địa chỉ:

Số điện thoại, email:

BÁO GIÁ CÔNG TY

Kính gửi: Trung tâm Y tế khu vực Tân Lạc

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Trung tâm Y tế khu vực Tân Lạc, 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] báo giá cho các vật tư, hoá chất:

1. Danh mục báo giá:

STT	Tên hàng hoá	Đặc tính thông số kỹ thuật	Quy cách	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Ghi chú
1										
2										
Tổng:										

(Gửi kèm theo các tài liệu khác nếu có)

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngày ... tháng ... năm ... [ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 90 ngày], kể từ ngày ... tháng... năm... kết thúc nhận báo giá

3. 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))

