

Số: 556/YC-TTYT

Tân Lạc, ngày 10 tháng 6 năm 2024

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Trung tâm Y tế huyện 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 số 02: Mua vật tư, hóa chất năm 2024 của Trung tâm Y tế huyện Tân Lạc (ngoài danh mục đấu thầu tập trung) 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 huyện Tân Lạc.
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá.

Họ và tên: Nguyễn Thị Thu Nga

Chức vụ: Trưởng khoa Dược- Trang thiết bị- Vật tư y tế

Số điện thoại: 0945431383

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

Nhận trực tiếp bản giấy (đóng dấu đỏ) của hãng sản xuất, nhà cung cấp tại địa chỉ: Trung tâm Y tế huyện Tân Lạc - Khu Mường Định, Thị trấn Mãn Đức, huyện Tân Lạc, tỉnh Hòa Bình.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 15 giờ ngày 10 tháng 6 năm 2024 đến 15h 10 phút ngày 21 tháng 6 năm 2024.

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 90 ngày, kể từ ngày 21/6/2024

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

- Danh mục vật tư, hóa chất (hàng hóa):

(Chi tiết theo phụ lục I đính kèm)

- Địa điểm cung cấp: Trung tâm Y tế huyện Tân Lạc.

Địa chỉ: Khu Mường Định, thị trấn Mãn Đức, huyện Tân Lạc.

- Thời gian giao hàng dự kiến: 10 ngày kể từ ngày nhận được đơn đặt hàng hợp lệ.

4. 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.

- Các thông tin khác:

- Báo giá theo mẫu *phụ lục II đính kèm* công văn này.
- Các hãng sản xuất, nhà cung cấp có thể tham gia thầu và báo giá theo từng phần.
- Các hãng sản xuất, nhà cung cấp đính kèm tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của hàng hóa (nếu có).

Trân trọng thông báo./.

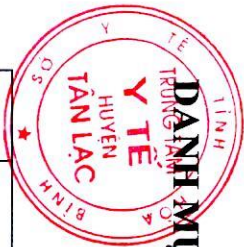
Nơi nhận:

- Như trên;
- BGĐ;
- Lưu: VT, KT, KD.



GIÁM ĐỐC

Trần Quốc Mạnh



Phụ lục I

DANH MỤC MẶT HÀNG YÊU CẦU BẢO GIÁ GỒI THẦU SỐ 02: MUA VẬT TƯ, HÓA CHẤT NĂM 2024 CỦA TRUNG TÂM Y TẾ HUYỆN TÂN LẠC (NGOÀI DANH MỤC ĐẦU THẦU TẬP TRUNG)

(Kèm công văn số: 556/YC-TTYYT ngày 10 tháng 6 năm 2024)

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
I	Phần 1. Phim Xquang			
1	Phim chụp Xquang kỹ thuật số	Phim khô laser cỡ 20x25 cm tương thích máy in phim khô laser Fujifilm, sử dụng công nghệ Eco Dry thân thiện môi trường, phim gồm 4 lớp: lớp bảo vệ, lớp nhạy, nền phim, lớp bảo vệ. Mật độ tối đa 3.3.	Tờ	300
2	Phim chụp Xquang kỹ thuật số	Phim khô laser cỡ 8x10 inch. Dùng cho máy in phim laser Drypro 873/832. Thành phần chính gồm: Polyethylene terephthalate: 85-95%, polyme: 1-10%, bạc hữu cơ: 1-10%, gelatine: 1-10%, phụ gia: 0.1-15%, bạc halogenua: 0.05-1%.	Tờ	50,000
3	Phim XQ cận chụp tự rửa	Phim buồng tối kích thước 30.5mm x 40.5mm. Dùng trong nha khoa chụp phim quanh chụp, phù hợp với máy chụp phim X-quang nha khoa Remex-T100.	Tờ	900
II	Phần 2. Vật tư, hóa chất khác			

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	DVT	Số lượng
1	Bao cao su	Chất liệu bằng cao su tự nhiên, có độ trong mờ, không màu, chất bôi trơn là silicone có độ nhớt khoảng 350 ± 20 cst . Hàm lượng chất bôi trơn khoảng 420 ± 20 mg	Chiếc	2,016
2	Dầu parafin	Dạng lỏng, không màu, không tan trong nước.	Lít	10
3	Dung dịch Acid acetic 3%	Dung dịch Acid acetic 3%.	Lít	5
4	Dung dịch Lugol 3%	Thành phần của thuốc nhuộm Gram.	Lít	5
5	Gel bôi trơn	Không gây kích ứng da. Hòa tan trong nước, dễ dàng làm sạch, không chứa tạp chất, dầu và chất nhờn, không độc hại và không có mùi. Được sử dụng trong nội soi dạ dày, nội soi đại tràng, nội soi trực tràng. Tuýp 82 g.	Tuýp	100
6	Gel siêu âm	Gel trong suốt, không màu hoặc màu xanh, không mùi. Thành phần : Carbomer, glycerin, nước tinh khiết..	Lít	400

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
7	Giấy ghi kết quả sản khoa	Kích thước 150mm x 100mm x 150 sheets.	Tập	50
8	Giấy in nhiệt	Kích thước: 57mm x 30m.	cuộn	100
9	Giấy siêu âm	Dạng cuộn, chiều rộng 110mm, chiều dài 20m. Dung lượng khoảng 215 bản in cho mỗi cuộn. Giấy dùng trong y tế, dùng để in hình ảnh siêu âm đen trắng. Dùng trong túi thiếc bảo quản. Giải màu xám hiển thị rõ độ phân giải cao, độ bền hình ảnh tốt, in ra bản in tương đương với bản gốc. Sản phẩm được sản xuất bởi cơ sở có chứng nhận hệ thống quản lý chất lượng theo tiêu chuẩn ISO 9001, ISO 13485, EC	Cuộn	300
10	Khí CO2 dùng trong y tế	Khí CO2 dùng trong y tế. Bình 40 lít.	Chai	20
11	Kim chích máu	Dầu kim mỏng, vát mịn, sắc.	Cái	3,000
12	Nẹp cổ cứng	Làm từ mút xốp mềm, nhẹ và thoáng khí, vải, khóa Velcro. Dùng cho các trường hợp chấn thương nhẹ, hạn chế vận động	Chiếc	300

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	BVT	Số lượng
13	Nước cất	Nước tinh khiết, nguyên chất, được điều chế bằng cách chưng cất và thường được sử dụng trong y tế như pha chế thuốc, thuốc uống, biệt được, rửa dụng cụ y tế, rửa vết thương. Thành phần hoàn toàn tự nhiên và nguyên bản không chứa các tạp chất hữu cơ hay vô cơ, do đó nó cũng là dung môi thích hợp để pha chế, thí nghiệm, rửa dụng cụ thí nghiệm	Lít	2,000
14	Phin lọc khuẩn	Được làm từ Polymer y tế, vật liệu lọc khuẩn tối thiểu là sợi polypropylene - Đường kính trong đầu cắm vào máy khoảng: 27mm- Đường kính ngoài đầu cắm vào máy khoảng: 30.5mm- Đường kính ngoài đầu cắm vào bệnh nhân khoảng: 29.5mm- Trở kháng khoảng: 15 pa tại 30 lít/phút- Hiệu quả lọc khuẩn: $\geq 99.99\%$.	Chiếc	1,200
III.	Phần 3. Hóa chất miễn dịch dùng cho máy CL900i			

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	DVT	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 bảo 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 CL900i	Test	3,000
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 bảo 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-Naphthalenesulfonic Acid (ANS) trong đệm MES với chất bảo quản Dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch CL900i	Test	3,000

STT	Tên phần (tô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
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 µIU /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 CL900i	Test	3,000
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 CL900i	ml	48
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 CL900i	ml	48
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 CL900i	ml	48

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
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 CL900i	ml	60
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 CL900i	ml	60
9	Cuvet dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch	Cuvette phản ứng dùng cho máy CL900i, mỗi khay có 88 cuvette.	Cái	11,088
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 CL900i	ml	3,000
11	IVD rửa hệ thống 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 CL900i	Lít	350

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	DVT	Số lượng
12	IVD rửa kim dùng cho máy xét nghiệm	Dùng dịch rửa máy dùng cho các máy xét nghiệm Thành phần gồm: - Surfactant: $\leq 0,2\%$ - Sodium hypochlorous : $\leq 12\%$ - Sodium hydroxide: $\leq 5\%$ nghiệm miễn dịch CL900i Dùng cho máy xét	ml	1,250
IV	Phần 4. Hóa chất dùng cho Máy xét nghiệm miễn dịch và HbA1c			
1	Hóa chất xét nghiệm định lượng HbA1c	Bộ hóa chất xét nghiệm miễn dịch huỳnh quang (FLA) 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, Lò 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 thỏ 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 thỏ, 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 chất bảo quản azide như một chất bảo quản trong nước muối đệm phosphat (PBS)Dải làm việc: NGSP (%): 4-15 % Dùng cho máy Ichromall	Test	725

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
2	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 Ichromall	ml	8
V	Phần 5. Hóa chất chuẩn sinh hóa dùng cho Máy sinh hóa AU480			
1	Chất hiệu chuẩn	Huyết thanh hiệu chuẩn đông khô dựa trên huyết thanh người. Centrocal được dùng để chuẩn trên máy phân tích sinh hóa:Hiệu chuẩn các chỉ số: Total acid phosphatase, Non-prostatic Phosphatase, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT / GPT, α -Amylase total, α -Amylase pancreatic, AST / GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, BUN, Calcium, Cholesterol total, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-NAC, Creatinine, Glucose, GGT, GLDH, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Magnesium, Phosphate inorganic, Protein total, Triglycerides, Uric Acid, UreTiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485Dùng cho máy sinh hóa AU480	ml	72

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
2	Huyết thanh kiểm tra mức bình thường	Huyết thanh đông khô được dùng để kiểm tra các giá trị mức thường đa thông số dựa trên huyết thanh người. Centronorm được xác định cho các thông số sau: Total Acid Phosphatase, Albumin, Aldolase, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, α-Amylase total, α-Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, BUN, Calcium, Chloride, Cholesterol total, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-NAC, Copper, Creatinine, GGT, Glucose, GLDH, HBDH, IgA, IgG, IgM, Iron, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Lithium, Magnesium, Phosphate inorganic, Potassium, Sodium, Total Protein, Transferrin, Triglycerides, TIBC, Urea, Uric Acid, Zn. Dùng cho máy sinh hóa AU480	ml	240

STT	Tên phần (lô)/Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật hoặc tương đương	ĐVT	Số lượng
3	Huyết thanh kiểm tra mức cao	Huyết thanh đông khô được dùng để kiểm tra các giá trị mức bất thường đa thông số dựa trên huyết thanh người. Centropath được xác định cho các thông số sau: Total Acid Phosphatase, Non-Prostatic Phosphatase, Albumin, Alk. Phosphatase, ALT/GPT, α -Amylase Total, α -Amylase pancreatic, AST/GOT, Bilirubin total, Bilirubin direct, BUN, Calcium, Chloride, Cholesterol total, HDL-Cholesterol, LDL-Cholesterol, Cholinesterase, CK-NAC, Copper, Creatinine, GGT, Glucose, GLDH, IgA, IgG, IgM, Iron, Lactate, LDH-P, LDH-L, Lipase, Lithium, Magnesium, Phosphate inorganic, Potassium, Sodium, Total Protein, Triglycerides, TIBC, Urea, Uric Acid, ZnTiêu chuẩn chất lượng ISO 13485. Dùng cho máy sinh hóa AU480	ml	240

Phụ lục II

Tên công ty:
Địa chỉ:
Số điện thoại, email:



BẢO GIÁ CÔNG TY
Kính gửi: Trung tâm Y tế huyện Tân Lạc

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Trung tâm Y tế huyện 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, hóa chất, sinh phẩm như sau:

1. Danh mục báo giá:

STT	Tên vật tư, hóa chất, sinh phẩm	Thông số kỹ thuật	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Mã kê khai giá	Giá kê khai	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá chào hàng (VNĐ)	Thành tiền
1	Tên vật tư, hóa chất, sinh phẩm A									
2	Tên vật tư, hóa chất, sinh phẩm B									
...	...									
Tổng:										

(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. 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 vật tư, hóa chất, sinh phẩm 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)