

Số: 1639 /BVĐH
V/v "Mua sinh phẩm xét nghiệm
phục vụ dịch sốt xuất huyết và các
dịch bệnh kèm theo năm 2023"

Đồng Hới, ngày 14 tháng 11 năm 2023

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện đa khoa thành phố Đồng Hới 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 sinh phẩm xét nghiệm phục vụ dịch sốt xuất huyết và các bệnh kèm theo năm 2023" với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

- Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện đa khoa thành phố Đồng Hới
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:
Ds Hoàng Văn Quý – Khoa Dược- VTTBYT
SĐT: 0973.756.125
Email: bvdkdonghoi@gmail.com
- Cách thức tiếp nhận báo giá:
- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: 178 Lê Lợi, phường Đức Ninh Đông, Tp. Đồng Hới, tỉnh Quảng Bình.
- Nhận qua Email: bvdkdonghoi@gmail.com
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 8h00 ngày 14/11/2023 đến trước 17h00 ngày 24/11/2023
- Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày kể từ ngày 14/11/2023

II. Nội dung yêu cầu báo giá

- Danh mục: (Có phụ lục kèm theo)
- Địa điểm cung cấp: Bệnh viện đa khoa thành phố Đồng Hới
Địa chỉ: 178 Lê Lợi, phường Đức Ninh Đông, Tp. Đồng Hới, tỉnh Quảng Bình
Thời gian giao hàng dự kiến: 10 ngày
- Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:
- Tạm ứng: Không áp dụng.
- Hình thức thanh toán: Chuyển khoản.
- Đồng tiền thanh toán: Việt Nam đồng.
- Giá trị thanh toán: Theo khối lượng và giá trị nghiệm thu hợp đồng.
- Điều kiện, thời hạn thanh toán: Nhà thầu đã hoàn thành việc cung cấp, bàn giao đầy đủ đúng số lượng, chất lượng và thời gian giao nhận cho Bệnh viện. Bệnh viện sẽ thanh toán khi nhận đầy đủ hồ sơ chứng từ thanh toán.
- Các thông tin khác: Báo giá là căn cứ để Bệnh viện lựa chọn nhà thầu cung ứng Hóa chất xét nghiệm.

Xin cảm ơn sự hợp tác của Quý đơn vị! *1/16*

Nơi nhận:

- Như trên;
- Trang TTĐT Bệnh viện
- Sở Y tế (Website)
- Lưu VT, KD.

GIÁM ĐỐC



Bs. Nguyễn Đình Dương

PHỤ LỤC

(Kèm theo thư mời báo giá số 1639 /BVĐH ngày 14 tháng 11 năm 2023)



STT	Tên hàng hóa	Mô tả tính năng kỹ thuật	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất	Xuất xứ	ĐVT	Quy cách	Số lượng
1	Test nhanh phát hiện kháng nguyên Dengue NS1	<p>Khay thử miễn dịch sắc ký nhanh để phát hiện định tính kháng nguyên NS1 của vi rút sốt xuất huyết</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mẫu: máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương - Độ nhạy: 95,8% ; Độ đặc hiệu: 96,1%; Độ chính xác: 96.0% - Bảo quản ở nhiệt độ phòng hoặc bảo quản lạnh (2-30°C). - Quy cách : Hộp/10 test , dạng cassette - Giấy phép lưu hành BYT phân loại C - Đạt chứng nhận : ISO 13485, FSC. 	<p>IDES-402; Dengue NS1 Rapid Test Cassette; TẬP ĐOÀN ACRO BIOTECH (Acro Biotech Inc.)</p>	Mỹ	Test	Hộp/10 test	1140
2	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B	<p>Xét nghiệm nhanh phát hiện Định tính kháng nguyên bề mặt vi rút viêm gan B trong huyết thanh hoặc huyết tương của người . HBsAg One Step Hepatitis B Surface Antigen Test Device (Serum/Plasma) được so sánh xét nghiệm HBsAg EIA, tỷ lệ kết quả phù hợp là 98,3%</p> <ul style="list-style-type: none"> - Độ nhạy tương quan : 100% (98,0%-100%) - Độ đặc hiệu tương quan : 96,8% (92,6%-98,9%) - Độ chính xác : 98,3% (96,2%-99,4%) - Ngưỡng phát hiện 1 ng/mL - Đọc kết quả sau 15 phút - Quy cách: Hộp/40 test , dạng cassette - Giấy phép lưu hành BYT phân loại D - Đạt chứng nhân ISO 	<p>IHBsg-302; HBsAg One Step Hepatitis B Surface Antigen Test Device (Serum/Plasma); Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd (ABBOTT)</p>	Trung Quốc	Test	Hộp/40 test	1000
3	Khay thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HIV-1, HIV-2	<p>Xét nghiệm sắc ký miễn dịch nhanh nhằm phát hiện định tính kháng thể HIV 1 và/hoặc HIV 2 trong máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương. Test thử HIV 1/2 Human Immunodeficiency Virus Rapid Test Device (Whole Blood/Serum/Plasma) so sánh xét nghiệm HIV EIA thương mại hàng đầu. Tỷ lệ kết quả phù hợp là 99,8%</p> <ul style="list-style-type: none"> - Độ nhạy tương quan : 99,9% (99,3%-100%) - Độ đặc hiệu tương quan : 99,6% (99,1%-99,9%) - Độ chính xác tương quan : 99,8% (99,4%-99,9%) - Đọc kết quả sau 15 phút - Quy cách: Hộp/40 test , dạng cassette - Giấy phép lưu hành BYT phân loại D - Đạt chứng nhân ISO 	<p>IHI-402; HIV 1/2 Human Immunodeficiency Virus Rapid Test Device (Whole Blood/Serum/Plasma); Abon Biopharm (Hangzhou) Co., Ltd (ABBOTT)</p>	Trung Quốc	Test	Hộp/40 test	1000
Tổng cộng: 03 khoản							