

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện Đa khoa khu vực 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 Test thử phục công tác khám chữa bệnh năm 2026 tại Bệnh viện đa khoa khu vực Đồng Hới” 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 Đa khoa khu vực Đồng Hới

Địa chỉ: 178 Lê Lợi- Phường Đồng Hới- tỉnh Quảng Trị

2. Thông tin liên hệ nội dung báo giá:

Dược sỹ: Hoàng Văn Quý, Phó khoa Dược – VTTBYT; số điện thoại: 0973.756.125.

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

Nhận trực tiếp hoặc qua đường bưu điện tại địa chỉ: Phòng văn thư, Bệnh viện đa khoa khu vực Đồng Hới; 178 Lê Lợi – Phường Đồng Hới – Tỉnh Quảng Trị.

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 15 giờ ngày 7 tháng 01 năm 2025 đến trước 17 giờ ngày 16 tháng 01 năm 2026.

Các báo giá nhận được 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 16 tháng 01 năm 2026 .

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

(Theo phụ lục 1 kèm theo)

Xin cảm ơn sự hợp tác của Quý đơn vị!

Nơi nhận:

- Như trên;
- Trang TTĐT Bệnh viện
- HTM đấu thầu quốc gia
- Lưu VT, KD



Đỗ Minh Huệ

PHỤ LỤC I
(Kèm theo công văn số **48** /BVDH ngày **07** tháng **01** năm 2026)

STT	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật	Quy cách	Đơn vị tính	Số lượng
1	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt vi rút viêm gan B (HBsAg)	Que thử xét nghiệm sắc ký miễn dịch, định tính phát hiện kháng nguyên bề mặt vi rút viêm gan B trong mẫu máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương. Thành phần: - Vùng cộng hợp: Kháng thể kháng HBsAg 0,35ug, kháng thể IgG thỏ 0,233ug - Vạch kết quả: Kháng thể kháng HBsAg 0,514ug - Vạch chứng: Kháng thể IgG dê kháng thỏ 0,428ug Ngưỡng phát hiện (LOD): 0,92ng/mL - Độ nhạy tương quan: : 100% - Độ đặc hiệu tương quan: 99,7% - Độ chính xác tương quan: 99,8% Không có phản ứng chéo với: yếu tố dạng thấp RF, vi rút viêm gan D, vi rút viêm gan E, vi rút viêm gan G. Không bị gây nhiễu bởi các chất sau: Methyropa, dextran, acetylsalicylic acid, furosemide, indomethacin, nicotinic acid, probenecid, quindine hydrochloride monhydrate, sulfamethoxazole. Đọc kết quả ở phút thứ 10 Phân loại BYT: D	Hộp 50 test	Test	3300
2	Khay thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV	Phát hiện kháng thể kháng HCV trong huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần người Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016 - Mẫu phẩm huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Độ nhạy: 100%, Độ đặc hiệu: 100 % - Thành phần Kit thử: Cộng hợp vàng kháng thể đơn dòng kháng IgG người - Vạch kết quả kháng nguyên HCV-210 - Vạch chứng IgG người - Bảo quản ở nhiệt độ thường	Hộp 50 test	Test	200
3	Khay thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HIV (1&2)	Phát hiện sự có mặt của các kháng thể kháng HIV-1 và HIV-2 trong máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương người Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016 - Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Độ nhạy: 99,59%, Độ đặc hiệu: 99,87% - Thành phần Kit thử: Cộng hợp vàng HIV-Ag tái tổ hợp. - Vạch kết quả Anti-human IgG-Fe Mcab. - Nằm trong khuyến cáo xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia bổ sung 2020 của viện VSDTTW - Bảo quản ở nhiệt độ thường	Hộp 50 test	Test	1500

4	Khay thử xét nghiệm định tính kháng thể IgG và IgM kháng Syphilis	Que thử xét nghiệm sắc ký miễn dịch kỹ thuật màng, định tính phát hiện các kháng thể (IgG và IgM) kháng <i>Treponema Pallidum</i> (TP) trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần người. - Độ nhạy tương quan: 100% - Độ đặc hiệu tương quan: 99,3% - Độ chính xác tương quan: 99,6% - Độ chính xác ngẫu nhiên lặp: >99% Ổng chống đông máu như heparin, EDTA và sodium citrate không ảnh hưởng đến kết quả xét nghiệm. Sản phẩm đạt ít nhất 2 chứng chỉ FSC được cấp bởi các nước tham chiếu theo Thông tư 14/2020/TT-BYT Đọc kết quả ở phút thứ 10 Phân loại TTBYT: D	Hộp 50 test	Test	300
5	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên Dengue Ag (Khay)	Khay thử Xét nghiệm sắc ký miễn dịch, định tính phát hiện kháng nguyên Dengue NS1 của cả bốn loại huyết thanh (DEN-1, DEN-2, DEN-3 và DEN-4) trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần. Thành phần: - Vùng cộng hợp: cộng hợp kháng thể kháng kháng nguyên Dengue NS1 0,24ug gắn với hạt vàng, cộng hợp kháng thể kiểm chứng 0,16ug gắn với hạt vàng - Vạch kết quả: kháng thể kháng kháng nguyên Dengue NS1 0,528ug - Vạch chứng: kháng thể kiểm chứng 0,44ug Lượng mẫu sử dụng: 10 µl Ô nhận mẫu (S) và ô nhận dung dịch đệm (B) được thiết kế riêng để tăng hiệu quả xét nghiệm Độ nhạy tương quan: 99,1%. Độ đặc hiệu tương quan: 99,5% Độ chính xác tương quan: 99,4% Độ chính xác ngẫu nhiên lặp: >99% Sản phẩm đạt tiêu chuẩn CE và ít nhất 2 chứng chỉ FSC được cấp bởi các nước tham chiếu theo Thông tư 14/2020/TT-BYT Đọc kết quả ở phút thứ 15 Phân loại BYT: C	Hộp 25 test	Test	5700
6	Trang thiết bị y tế chẩn đoán nhanh 05 chất gây nghiện: MOP/COD/HER/THC/AMP), trong nước tiểu	"- Là xét nghiệm miễn dịch sắc ký nhanh để phát hiện định tính và đồng thời các loại chất gây nghiện (AMP, COD, HER, MOP, THC) dưới dạng các phức hợp khác nhau có trong nước tiểu ở người. - Mẫu phẩm: Nước tiểu - Ngưỡng phát hiện: AMP: 300ng/mL, COD: 200ng/mL, HER: 10ng/mL, MOR: 300ng/mL, THC: 50ng/mL - Độ nhạy, Độ đặc hiệu, Độ chính xác lần lượt như sau: + AMP: 100%; ≥99.9%; ≥ 99.9% + COD: ≥ 99.9%; 100%; 100% + HER: ≥ 99.9%; 100%; ≥ 99.9% + MOP: 100%; ≥ 99.9%; ≥ 99.9% + THC: 100%; 100%; 100% - Hiệu suất tại điểm giới hạn không bị ảnh hưởng khi phạm vi pH từ 4 đến 9, phạm vi trọng lượng riêng của mẫu nước tiểu ở gần 1,000-1,045. - Không phản ứng chéo khi thử nghiệm ở nồng độ 100µg/ml với: Ephedrine, Chlorpheniramine, Oxalic Acid, Naproxen, Creatine, Penicillin-G, Ephedrine, Dextromethorphan.. - Độ ổn định bảo quản 2-30°C - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485	Hộp 25 test	Test	4000

7	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên vi rút cúm A, vi rút cúm B	Loại A: độ nhạy $\geq 80\%$, độ đặc hiệu: 100%, độ chính xác $\geq 95\%$. Loại B: độ nhạy 100%, độ đặc hiệu: 100%, độ chính xác 100%. Đọc kết quả sau thời gian ≤ 15 phút. Đạt tiêu chuẩn CE	Hộp 20 test	Test	300

Handwritten signature



BÁO GIÁ

Kính gửi: ... [ghi rõ tên của Chủ đầu tư yêu cầu báo giá]

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của.... [ghi rõ tên của Chủ đầu tư yêu cầu báo giá], 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 Test thử như sau:

1. Báo giá cho các Test thử như sau:

STT	Tên hàng hóa	Tên thương mại	Yêu cầu kỹ thuật chào giá	Ký, mã, nhãn hiệu	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Mã HS ⁽⁴⁾	Năm sản xuất ⁽⁵⁾	Số lượng ⁽⁷⁾	Đơn giá ⁽⁸⁾ (VND)	Thành tiền ⁽¹¹⁾ (VND)
1											
2											
n	...										
Tổng cộng:											

Tổng số tiền bằng chữ:

Ghi chú:

Chất lượng: Hàng mới 100%

Tổng giá tiền bao gồm thuế VAT, chi phí vận chuyển, bàn giao.

2. Báo giá có hiệu lực 90 ngày kể từ ngày ký.

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⁽¹²⁾
(Ký tên, đóng dấu (nếu có))