

Phú Thọ, ngày 10 tháng 6 năm 2022

**THƯ MỜI BÁO GIÁ VẬT TƯ Y TẾ TIÊU HAO, HÓA CHẤT
XÉT NGHIỆM, SINH PHẨM Y TẾ**

Kính gửi: Các Công ty, đơn vị kinh doanh cung ứng vật tư y tế tiêu hao, hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm y tế

Hiện tại Bệnh Sản tỉnh Phú Thọ dự kiến triển khai đấu thầu mua sắm vật tư y tế tiêu hao, hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm y tế năm 2022 -2023; Thời gian dự kiến thực hiện tổ chức đấu thầu mua sắm trong quý III năm 2022; Hiện tại bệnh viện còn một số vật tư y tế tiêu hao, hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm y tế cần tham khảo giá của các đơn vị cung ứng trong thời gian tới để làm căn cứ xây dựng giá kế hoạch; Vì vậy Bệnh viện sản nhi tỉnh Phú Thọ kính đề nghị quý công ty cung cấp cho bệnh viện báo giá các mặt hàng trên để đơn vị có căn cứ xây dựng giá kế hoạch, cụ thể như sau:

- Danh mục vật tư y tế tiêu hao, hóa chất xét nghiệm, sinh phẩm y tế cần báo giá (danh mục đính kèm chi tiết);

- Thời hạn nhận báo giá: Từ ngày 10/6/2022 đến 16/6/2022;

- Báo giá xin gửi về địa chỉ: Khoa Dược – VTYT, Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Phú Thọ, đường Nguyễn Tất Thành, phường Nông Trang, thành phố Việt Trì, tỉnh Phú Thọ;

- Địa chỉ Gmail: khoaduocsannhipt2019@gmail.com;

Bệnh viện Sản Nhi tỉnh Phú Thọ trân trọng cảm ơn sự hợp tác của quý công ty./.

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Lưu: VT, KD-VTYT.



Phạm Thái Hạ

Tên đơn vị:

Địa chỉ:

DANH MỤC BÁO GIÁ VẬT TƯ Y TẾ TIÊU HAO, HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM, SINH PHẨM Y TẾ**Kính gửi: Bệnh viện sản Nhi tỉnh Phú Thọ**

(đính kèm thư mời báo giá ngày 10/6/2022 của Bệnh viện sản nhi tỉnh Phú Thọ)

STT	Tên VTYT, HCXN, SP	Tên thương mại (nếu có)	Chủng loại/ Mã sản phẩm	Giấy phép lưu hành	Tiêu chí kỹ thuật, đặc tính cơ bản của sản phẩm	Qui cách đóng gói	Hãng sản xuất/ nước sản xuất	Hãng sản xuất/ Nước chủ sở hữu	Phân loại TTBYT A, B, C, D	Phân Nhóm Theo TT14	Đơn vị tính	Đơn giá đã có thuế VAT	Kết quả trúng thầu từ tháng 7/2021 đến nay			Thông tin giá kê khai	
													Giá tham khảo 1, thông tin tham khảo	Giá tham khảo 2, thông tin tham khảo	Giá tham khảo 3, thông tin tham khảo		
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	
1	Phim in khô X - quang 35x43cm	Direct Vista Blue -5 (DVB5)	Direct Vista Blue Film 35x43cm		Tương thích với máy in Horizon. Có độ dày ~0.2mm, Dmin <0.10 OD, Dmax >3.00 OD. Kích thước phim 14"x17" (35x43cm). Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485	100 tờ/hộp	Codonics - USA				Tờ						
2	Phim in khô X - quang 28x35cm	Direct Vista Blue -5 (DVB5)	Direct Vista Blue Film 28x35cm		Thích ứng với máy in Horizon. Có độ dày ~0.2mm, Dmin <0.10 OD, Dmax >3.00 OD. Kích thước phim 11"x14" (28x35cm). Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485	100 tờ/hộp	Codonics - USA				Tờ						
3	Phim in khô X - quang 20x25cm	Direct Vista Blue -5 (DVB5)	Direct Vista Blue Film 20x25cm		Thích ứng với máy in Horizon, máy in NP/EP. Có độ dày ~0.2mm, Dmin <0.10 OD, Dmax >3.00 OD. Kích thước phim 8"x10" (20x25cm). Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485	100 tờ/hộp	Codonics - USA				Tờ						
4	Kit tách chiết Virus RNA/DNA đồng thời trên máy tách chiết tự động	PANAMAXTM Viral DNA/RNA Extraction Kit	PNAK-1002		- Dạng: Kit tinh sạch tự động theo công nghệ hạt silica từ. - Mẫu đầu vào: máu phết cổ tử cung, âm đạo, mẫu phết mũi, họng, đờm, dịch rửa phế quản, nước tiểu, huyết thanh, huyết tương,.... - Chứng chỉ: CE-IVD, ISO 9001 & 13485, FDA - Thể tích mẫu đầu vào: 400 ul - Thời gian tách: 20-40 phút	432 test/ Bộ	PANAGENE Inc/ Hàn Quốc				Test						
5	Kit realtime PCR định lượng HBV	GeneProof Hepatitis B Virus (HBV) PCR Kit			- Kỹ thuật: Real-time PCR - Phương pháp phân tích: Định tính và định lượng - Trình tự đích: Trình tự DNA bảo thủ ở khung đọc mở X (ORF _X) - Độ đặc hiệu: HBV genotype A - H, HBV đột biến tiền lõi (âm tính với HBeAg), 100% - Độ nhạy (Giới hạn phát hiện): chỉ từ 78 cp/ml 13.9 IU/ml với xác suất 95% - Kiểm soát tách chiết/ ức chế: Kiểm soát ức chế PCR và kiểm soát năng suất tách chiết ADN (ISEX) - Mẫu đầu vào: Huyết tương, huyết thanh - Kênh màu yêu cầu: FAM, HEX - Chứng nhận: CE IVD	25 test/ Hộp	GeneProof a.s./ SÉC				Test						
6	Kit phát hiện VK Chlamydia pneumoniae	GeneProof Chlamydia pneumoniae PCR Kit			- Kỹ thuật: Real-time PCR - Trình tự đích đích: gen ompA - Loại mẫu: máu BAL, đờm, mẫu phết - ISO: 13485; CE-IVD - Độ đặc hiệu phân tích Chlamydia pneumoniae, 100 % - Độ nhạy phân tích (LoD) đạt tới 0.647 cp/μl với xác suất 95 % - Độ đặc hiệu chẩn đoán 100% (CI95%: 97.50% - 100.00%) - Độ nhạy chẩn đoán 98.81% (CI95%: 92.62% - 99.94%)	25 test / Bộ	GeneProof a.s./ SÉC				Test						

STT	Tên VTYT, HCXN, SP	Tên thương mại (nếu có)	Chủng loại/ Mã sản phẩm	Giấy phép lưu hành	Tiêu chí kỹ thuật, đặc tính cơ bản của sản phẩm	Quy cách đóng gói	Hãng sản xuất/ nước sản xuất	Hãng sản xuất/ Nước chủ sở hữu	Phân loại TTBYT A, B, C, D	Phân Nhóm Theo TT14	Đơn vị tính	Đơn giá đã có thuế VAT	Kết quả trúng thầu từ tháng 7/2021 đến nay			Thông tin giá kê khai
													Giá tham khảo 1, thông tin tham khảo	Giá tham khảo 2, thông tin tham khảo	Giá tham khảo 3, thông tin tham khảo	
7	Kit realtime PCR phát hiện định tính và định lượng Virus VZV gây bệnh thủy đậu	GeneProof Varicella-Zoster Virus (VZV) PCR Kit	VZV/ISEX/025		- Kỹ thuật: Real-time PCR - Phương pháp phân tích: định tính và định lượng - Trình tự đích: trình tự bảo thủ của gene đơn bản sao ORF62 - Tính đặc hiệu: 100% với Varicella-zoster virus (VZV) - Giới hạn phát hiện: ≥ 113.05 cp/ml với độ chính xác 95% - Độ nhạy chẩn đoán: 100% (CI95%: 96,50% - 100%) - Khoảng tuyến tính: $10^10 - 113.05$ cp/ml với độ chính xác ± 0.8 log - Mẫu đầu vào: CSF, huyết tương, huyết thanh, máu toàn phần	Bộ 25 test	GeneProof a.s./ SÉC				Test					
8	Kit realtime PCR phát hiện định tính và định lượng EBV Virus	GeneProof Epstein-Barr Virus (EBV) PCR Kit,	EBV/ISEX/025		- Kỹ thuật: Real-time PCR - Phương pháp phân tích: định tính và định lượng - Trình tự đích: trình tự DNA của gen đơn bản sao mã hóa cho kháng thể nhân EBNA1 - Độ đặc hiệu phân tích: 100% với Epstein-Barr virus - Giới hạn phát hiện: ≥ 196.088 IU/ml (độ chính xác 95%) - Độ đặc hiệu chẩn đoán: 100% (CI95%:83,98%-100%) - Độ nhạy chẩn đoán: 100% (CI95%: 96,53%-100%) - Khoảng tuyến tính: $10^10 - 10^2.5$ IU/ml (độ chính xác 95%) - Khoảng đồng học: $10^10 - 196.088$ IU/ml. - Mẫu đầu vào: BAL, CSF, huyết tương, máu toàn phần.	Bộ 25 test	GeneProof a.s./ SÉC				Test					
9	Kit realtime PCR phát hiện định tính VK Gây bệnh Lậu	GeneProof Neisseria gonorrhoeae PCR Kit	NG/ISEX/025		- Kỹ thuật: Real-time PCR - Phương pháp phân tích: định tính - Trình tự đích: trình tự đa bản sao của gen mã hóa 16S rRNA và porA pseudogene đặc hiệu cho N. gonorrhoeae - Tính đặc hiệu: N. gonorrhoeae, bao gồm cả đột biến trong porA pseudogene, 100% - Độ nhạy (LoD): đạt tới 0.109 cp/µl với xác suất 95% - Mẫu đầu vào: tinh trùng, máu phết, nước tiểu	Bộ 25 test	GeneProof a.s./ SÉC				Test					
10	Kit phát hiện cúm A/ B và RSV	Sentosa SA Influenza A/B & RSV RT-PCR Test (4x24)	300145		- Kit phát hiện định tính cúm A, cúm B và/hoặc virus hô hấp hợp bào (RSV) - Độ nhạy phân tích (95% CI): Influenza A/Aichi2/68 (H3N2): 1.2 copies/µL, Influenza B/Lee/40: 4.2 copies/µL, Human respiratory syncytial virus, strain A2: 1.4 copies/µL - Kit có thể phát hiện được 13 chủng cúm A, 8 chủng cúm B và 5 chủng RSV - Độ nhạy lâm sàng: 100% - Độ đặc hiệu lâm sàng: Influenza A/Aichi2/68 (H3N2): 99.76%, Influenza B/Lee/40: 99.76%, RSV: 100% - Hiệu suất: 100%	96 test/ Bộ	Vela Operations Singapore Pte Ltd/ Singapore				Bộ					
Tổng cộng: 10 khoản																

....., Ngày tháng 6 năm 2022

Ghi chú:

- các thông tin đơn vị ghi đúng theo hồ sơ sản của đơn vị cung cấp theo bảng thông tin trên;
- Cột 13 là giá báo giá, giá bán của đơn vị
- Cột 14, 15, 16 đơn vị ghi cụ thể như sau: "Ví dụ: Giá: 5.000.... VND; Quyết định số: 12.../.... Ngày .. Tháng Năm Của Bệnh viện B;
- Cột 17 đơn vị ghi cụ thể như sau: "Ví dụ: Giá: 5.000..... VND, Hiệu lực giá kê khai từ ngày Đến ngày.....; Mã kê khai:

Công ty, đơn vị báo giá
(kỳ tên và đóng dấu)