

Số: 02/TB-BVĐK

Thái Bình, ngày 18 tháng 07 năm 2024

## THÔNG BÁO YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện đa khoa Trường Cao đẳng Y tế Thái Bình 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 sắm hóa chất năm 2024 với nội dung cụ thể như sau:

### I. Thông tin đơn vị yêu cầu báo giá

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện đa khoa Trường Cao đẳng Y tế Thái Bình. Địa chỉ: 290 Phan Bá Vành, Phường Quang Trung, TP Thái Bình, tỉnh Thái Bình

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Ds. Lại Văn Đông – Phụ trách khoa Dược – dinh dưỡng. SĐT: 0978.736.587. Email: [dongtb87@gmail.com](mailto:dongtb87@gmail.com)

3. Cách tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Khoa dược – dinh dưỡng Bệnh viện đa khoa Trường Cao đẳng Y tế Thái Bình: Địa chỉ: 290 Phan Bá Vành, Phường Quang Trung, TP Thái Bình, tỉnh Thái Bình.

- Nhận qua Email: [dongtb87@gmail.com](mailto:dongtb87@gmail.com)

4. Thời gian tiếp nhận báo giá: Từ thời điểm phát hành trên trang thông tin điện tử của Trường Cao đẳng Y tế Thái Bình (<http://caodangytb.edu.vn/>) đến trước 17h ngày 28/07/2024.

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

5. Thời gian có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày kể từ ngày 18 tháng 07 năm 2024.

### II. Nội dung yêu cầu báo giá:



1. Danh mục hóa chất mua sắm năm 2024 (có phụ lục kèm theo).
2. Địa điểm thực hiện: Bệnh viện đa khoa Trường Cao đẳng Y tế Thái Bình. Địa chỉ: 290 Phan Bá Vành, Phường Quang Trung, TP Thái Bình, tỉnh Thái Bình
3. Thời gian giao hàng dự kiến, thanh toán: được thể hiện trong hợp đồng theo quy định khi có kết quả lựa chọn nhà thầu.

*Handwritten initials*

**Nơi nhận:**

- Như kính gửi;
- Lưu: VT, Khoa Dược - DD.

**GIÁM ĐỐC**

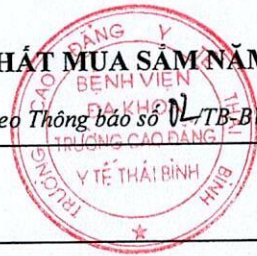


**Nguyễn Đình Trọng**

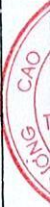


# DANH MỤC HÓA CHẤT MUA SẴM NĂM 2024 CỦA BỆNH VIỆN ĐA KHOA TRƯỜNG CAO ĐẲNG Y TẾ THÁI BÌNH

(Kèm theo Thông báo số DL-TB-BVĐK ngày 18/07/2024 của Bệnh viện đa khoa Trường Cao đẳng Y tế Thái Bình)



STT	Tên hóa chất	Thông số kỹ thuật	Phân loại	Đơn vị tính	Số lượng
1	Anti A	Dùng để phát hiện kháng nguyên của hệ nhóm máu ABO bằng phương pháp ngưng kết các tế bào hồng cầu người. Dung tích: Lọ 10ml.	D	lọ	1
2	Anti AB	Dùng để phát hiện kháng nguyên của hệ nhóm máu ABO bằng phương pháp ngưng kết các tế bào hồng cầu người. Dung tích: Lọ 10ml.	D	lọ	1
3	Anti B	Dùng để phát hiện kháng nguyên của hệ nhóm máu ABO bằng phương pháp ngưng kết các tế bào hồng cầu người. Dung tích: Lọ 10ml.	D	lọ	1
4	Anti D	Dùng để phát hiện kháng nguyên của hệ nhóm máu RH bằng phương pháp ngưng kết các tế bào hồng cầu người. Dung tích: Lọ 10ml.	D	Lọ	1
5	Composit đặc màu A3	Đa dạng màu sắc, phù hợp với trám răng trước và cả răng sau. Độ bền và khả năng kháng mòn tốt. Độ nhớt phù hợp, dễ tạo hình, không dính vào dụng cụ tạo hình. Độ co khi trùng hợp thấp. Ông 4g.	B	ông	5
6	Composit lỏng màu A2	Độ nhớt phù hợp. Co rút ít và độ cứng tốt. Màu sắc và khả năng đánh bóng khá tốt. Chỉ định dùng trám thẩm mỹ, trám lót, che phủ cũ. Ông 2g.	B	ông	5
7	Dầu parafin	Không màu, trong suốt, không mùi, không vị và là chất lỏng dưới dạng dầu.	Không áp dụng	Kg	10
8	Dung dịch ly giải hồng cầu, giúp đếm chính xác số lượng bạch cầu. Dung dịch tương thích với máy xét nghiệm huyết học XP-100; Model: XP-100; Hãng sản xuất: Sysmex; Nước sản xuất: Nhật Bản. Thành phần: Organic quaternary ammonium salt 8,5g/L và sodium chloride 0,6g/L. Dung tích: 500ml. Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		B	Lọ	25
9	Dung dịch pha loãng sử dụng cho máy huyết học. Dung dịch tương thích với máy xét nghiệm huyết học XP-100; Model: XP-100; Hãng sản xuất: Sysmex; Nước sản xuất: Nhật Bản. Thành phần: Sodium Chloride 0,638 w/v%, Boric Acid 0,10 w/v%, Sodium Tetraborate 0,02 w/v%, EDTA-2K 0,02w/v%, nước cho đến khi đủ 100%. Dung tích: 20 lít Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		B	Thùng	20
10	Dung dịch rửa đệm đặc cho máy huyết học. Dung dịch tương thích với máy xét nghiệm huyết học XP-100; Model: XP-100; Hãng sản xuất: Sysmex; Nước sản xuất: Nhật Bản. Thành phần: Sodium hypochlorite 5% Dung tích: 50ml. Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		A	Lọ	3
11	Dung dịch rửa máy hóa sinh. Thành phần: Sodium hydroxide, Chất hoạt động bề mặt, chất kim hàm vi khuẩn. Dung tích: 2L Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		A	Chai	2
12	Hóa chất chuẩn máy xét nghiệm hóa sinh. Đạt chứng chỉ: ISO 13485 - Đóng gói chi tiết: Hộp gồm 10 lọ x 3 ml Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		B	Lọ	5
13	Hóa chất định lượng ALT (GPT). Thành phần: Tris buffer 100 mM pH 7,15, L-Alanine 500 mM, 2-Oxoglutarate 15 mM, NADH Thành phần: Tris buffer 100 mM pH 7,15, L-Alanine 500 mM, 2-Oxoglutarate 15 mM, NADH 0,18 mM, LDH ≥ 1700 U/l. Dung tích: 6 x 56 ml R1 + 6 x 14 ml R2 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		B	Hộp	7
14	Hóa chất định lượng AST (GOT). Thành phần: Tris buffer 80 mM pH 7,65, L-aspartate 240 mM, 2-Oxoglutarate 12 mM, NADH 0,18 mM, MDH ≥ 600 U/l, LDH ≥ 900U/l. - Tuyển tinh lên tới 440 U/l - Giới hạn phát hiện là 0,463 U/l. - Dung tích: 6 x 56 ml R1 + 6 x 14 ml R2 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		B	Hộp	7
15	Hóa chất định lượng Bilirubin toàn phần. Thành phần R1: hydrochloric acid 0,1 M, chất hoạt động bề mặt. Thành phần R2: hydrochloric acid 0,1 M, salt of 3,5-dichlorobenzene diazonium 2 mM, chất hoạt động bề mặt, chất ổn định. - Tuyển tinh lên tới 20 mg/dl. - Giới hạn phát hiện là 0,05 mg/dl. - Dung tích: 6 x 56 ml R1 + 6 x 14 ml R2 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.		B	Hộp	1



16	Hóa chất định lượng Acid uric	<p>- Thành phần R1: phosphate buffer pH 7.0 100 mM, TOOS 0.38 mM, ascorbate oxidase <math>\geq 1000</math> U/l, chất hoạt động bề mặt.</p> <p>- Thành phần R2: Good buffer pH 7.7 50 mM, 4-aminoantipyrine 1.5 mM, uricase <math>\geq 450</math> U/l, POD <math>\geq 1000</math> u/l, chất hoạt động bề mặt.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 35 mg/dl.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 0.06 mg/dl.</p> <p>- Dung tích : 6 x 56 ml R1 + 6 x 14 ml R2</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.</p>	B	Hộp	1
17	Hóa chất định lượng Albumin	<p>- Thành phần: succinate buffer 100 mM pH 4.2, bromochresol green 0.2 mM, chất hoạt động bề mặt.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 6g/dl.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 0.01g/dl.</p> <p>- Dung tích: 8 x 56 ml R1</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.</p>	B	Hộp	1
18	Hóa chất định lượng Amylase	<p>- Thành phần: CNP-G3 2.3 mM, NaCl 350mM, calcium acetate 6 mM, potassium thiocyanate 600 mM, Good's buffer pH 6.0 100mM, chất ổn định và thành phần không phản ứng.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 2000 U/l.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 0.91 U/l.</p> <p>- Dung tích : 3 x 56 ml R1</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.</p>	B	Hộp	1
19	Hóa chất định lượng Bilirubin trực tiếp	<p>- Thành phần R1 : sodium chloride 0.26 M, EDTA 0.1 mM.</p> <p>- Thành phần R2: EDTA 0.1mM, diazotized 2,4-dichloroaniline 0.1mM, hydrochloric acid 0.18M.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 13 mg/dl.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 0.039 mg/dl.</p> <p>- Dung tích: 6 x 56 ml R1+ 6 x 14 ml R2</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.</p>	B	Hộp	1
20	Hóa chất định lượng Cholesterol toàn phần	<p>- Thành phần: Good's buffer pH 7.20, sodium cholate 8 mM, CHE <math>\geq 400</math> U/l, CHOD <math>\geq 200</math> U/l, POD <math>\geq 500</math> U/l, 4-AAP 0.6 mM, 4-chlorophenol 2 mM.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 700 mg/dl.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl.</p> <p>- Dung tích : 8 x 56 ml R1</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương.</p>	B	Hộp	6
21	Hóa chất định lượng Creatinin	<p>- Thành phần: picric acid 14 mM, NaOH 0.18 M, sodium tetraborate 10 mM, Chất hoạt động bề mặt.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 20 mg/dl</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 0.2 mg/dl.</p> <p>- Dung tích: 4 x 56 ml R1 + 4 x 56 ml R2</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Hộp	7
22	Hóa chất định lượng GGT	<p>- Thành phần: Tris buffer 100 mM pH 8.25, glycylglycine 100 mM, L-Glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 4mM.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 800 U/l.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 2 U/l.</p> <p>- Dung tích: 6 x 56 ml R1 + 6 x 14 ml R2</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Hộp	1
23	Hóa chất định lượng Glucose	<p>"- Thành phần: phosphate buffer pH 6.50 220 mM, GOD <math>\geq 15000</math>U/l, POD <math>\geq 500</math> U/l, 4-AAP 1mM, phenol 10 mM, chất hoạt động bề mặt</p> <p>- Tuyển tính lên tới 500 mg/dl</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl.</p> <p>- Dung tích: 8 x 56 ml R1</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Hộp	7
24	Hóa chất định lượng HDL-direct FL	<p>"- Thành phần R1 : Good's buffer pH 7.0 30 mmol/l, 4-aminoantipyrine 0.9 mmol/l, POD 2400 U/l, ascorbate oxidase U/l và kháng thể lipoprotein, hỗn hợp 5-chloro-2-methyl-2-H-isothiazol-3-one [EC số 247-500-7] và 2-methyl-2-H-isothiazol-3-one [EC số 220-239-6] (3:1) ở nồng độ 0,0015-0,06%.</p> <p>- Thành phần R2: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/l, cholesterol esterase 4000 U/l, cholesterol oxidase 20000 U/l, và F-DAOS 0.8 mmol/l.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 220 mg/dl</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl</p> <p>- Dung tích: 4 x 45 ml R1 + 4 x 15 ml R2</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Hộp	2
25	Hóa chất định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	<p>"- Thành phần R1: Good's buffer pH 7.0, cholesterol esterase, cholesterol oxidase, HMMPS và catalase.</p> <p>- Thành phần R2 : Good's buffer pH 7.0, 4-aminoantipyrine, POD</p> <p>- Tuyển tính lên tới 500 mg/dl.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl.</p> <p>- Dung tích: 2 x 45 ml R1+ 2 x 15 ml R2</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Hộp	3
26	Hóa chất định lượng Protein toàn phần	<p>- Thành phần: Đồng Sunfat 6 mM, sodium-potassium tartrate 21 mM, potassium iodide 6 mM, NaOH 0.75 M.</p> <p>- Tuyển tính lên tới 12 g/dl.</p> <p>- Giới hạn phát hiện là 0.1 g/dl</p> <p>- Dung tích: 8 x 56 ml R1</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Hộp	1

DÀNH  
 BÊN  
 ĐÀ  
 QUẢN  
 Y TẾ

27	Hóa chất định lượng Triglycerid	<p>Đạt chứng chỉ: ISO 13485</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Đóng gói chi tiết: 8 x 56 ml R1</li> <li>- Thành phần: Good's buffer pH 6.80, ATP 2 mM, GK &gt; 300 U/l, POD &gt; 1000 U/l, LPL &gt; 1000 U/l, GPO &gt; 2000 U/l, TOPS 3 mM, 4-AAP 0.3 mM, chất hoạt động bề mặt và chất ổn định.</li> <li>- Tuyển tính lên tới 1000 mg/dl.</li> <li>- Giới hạn phát hiện là 0.69 mg/dl.</li> </ul>	B	Hộp	6
28	Hóa chất định lượng Ure	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Thành phần: CAPSO buffer 8 mM pH 7.60, 2-Oxoglutarate 7.5 mM, Urease &gt; 8 KU/l, GLDH &gt; 800 U/l, NADH 0.25 mM, Chất ổn định.</li> <li>- Tuyển tính lên tới 300 mg/dl.</li> <li>- Giới hạn phát hiện là 1 mg/dl.</li> <li>- Dung tích: 6 x 56 ml R1 + 6 x 14 ml R2 1</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	B	Hộp	6
29	Hóa chất kiểm tra máy xét nghiệm hóa sinh mức 1	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Dung tích: Hộp gồm 10 lọ x 5 ml</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	B	Lọ	15
30	Hóa chất kiểm tra máy xét nghiệm hóa sinh mức 2	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Dung tích: Hộp gồm 10 lọ x 5 ml</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	B	Lọ	15
31	Kit xét nghiệm nhanh HBsAg	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Mẫu phẩm huyết thanh, huyết tương</li> <li>- Phát hiện kháng nguyên HBsAg trong huyết thanh, huyết tương</li> <li>- Độ nhạy: 100%, Độ đặc hiệu: 99.88%</li> <li>- Thành phần Kit thử: Vùng cộng hợp IgG chuột kháng HBsAg-04</li> <li>- Vạch kết quả IgG chuột kháng HBsAg-B20</li> <li>- Vạch chứng IgG dê kháng chuột</li> <li>- Bảo quản ở nhiệt độ thường</li> <li>- Ngưỡng phát hiện 1ng/ml</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	D	Test	300
32	Que nhuộm Fluorescein Sodium	<p>Chất nhuộm Fluorescein Sodium bắt màu với các tế bào bị tổn thương, được dùng đánh giá được các tổn thương trên bề mặt nhãn cầu. Quy cách: 100 test/lọ.</p>	A	Lọ	15
33	Test đông máu Fibrinogen	<p>Mỗi hộp chứa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 24 túi kín, mỗi túi chứa: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ 1 que thử</li> <li>+ 1 túi hút ẩm</li> </ul> </li> <li>- Tuổi thọ sản phẩm: 18 tháng</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	C	Test	96
34	Test đông máu PT	<p>Mỗi hộp chứa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 24 túi kín, mỗi túi chứa: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ 1 que thử</li> <li>+ 1 túi hút ẩm</li> </ul> </li> <li>- Tuổi thọ sản phẩm: 18 tháng</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	C	Test	96
35	Test đông máu aPTT	<p>Mỗi hộp chứa:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- 24 túi kín, mỗi túi chứa: <ul style="list-style-type: none"> <li>+ 1 que thử</li> <li>+ 1 túi hút ẩm</li> </ul> </li> <li>- Tuổi thọ sản phẩm: 18 tháng</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	C	Test	96
36	Test HbA1C	<p>Tương thích với máy HbA1c Quo-Test.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Thành phần: Phần tử liên hợp boronat huỳnh quang; Lọ nhựa chứa: Chất đệm ammonium chloride, lysis agent và chất bảo quản; Dụng cụ thu thập mẫu (máu); có chất chống đông EDTA và hoạt chất bề mặt.</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	B	Test	1800
37	Test nhanh anti HCV	<ul style="list-style-type: none"> <li>- Mẫu phẩm huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần</li> <li>- Phát hiện kháng thể kháng HCV trong huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần người</li> <li>- Độ nhạy: 100%, Độ đặc hiệu: 100 %</li> <li>- Thành phần Kit thử: Cộng hợp vàng kháng thể đơn dòng kháng IgG người</li> <li>- Vạch kết quả kháng nguyên HCV-210</li> <li>- Vạch chứng IgG người</li> <li>- Hạn SD 24 tháng trong túi kín</li> <li>- Bảo quản ở nhiệt độ thường</li> <li>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</li> </ul>	B	Test	120

3  
 H V  
 KHO  
 S CAC  
 THAI  
 \*

38	Test nhanh Beta HCG	<p>Định tính phát hiện thai sớm</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mẫu thử: Nước tiểu, huyết thanh</li> <li>- Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, chứng chỉ xuất khẩu FDA, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC</li> <li>- Ngưỡng phát hiện: 10mIU/mL</li> <li>- Độ nhạy tương quan: 100%; Độ đặc hiệu tương quan: 100%</li> </ul> <p>Que thử bao gồm:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>vùng cộng hợp có màu đỏ tia được phủ sẵn cộng hợp vàng kháng thể kháng hCG (cộng hợp hCG Ab).</li> <li>một màng nitrocellulose chứa một vạch kết quả (vạch T) và một vạch chứng (vạch C). Vạch T được phủ sẵn một loại kháng thể khác kháng hCG và vạch C được phủ sẵn kháng thể kiểm chứng.</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bảo quản nhiệt độ thường</li> </ul> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Test	50
39	Test nhanh chẩn đoán sốt xuất huyết IgM/IgG	<p>Xét nghiệm phát hiện kháng thể IgG/IgM kháng Dengue</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Phân loại trang thiết bị y tế thuộc loại C</li> <li>- Độ nhạy : 99,0%</li> <li>- Độ đặc hiệu : 96,8%</li> </ul> <p>- Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần.</p> <p>Thành phần Kit thử:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Kháng nguyên Dengue tái tổ hợp (Dengue recombinant antigens): 10 µg/ml;</li> <li>- Avidin: 10 µg/ml;</li> <li>- Kháng thể đơn dòng kháng Dengue IgG (Anti-dengue IgG monoclonal antibody): 1 mg/ml;</li> <li>- Kháng thể đơn dòng kháng Dengue IgM (Anti-dengue IgM monoclonal antibody): 1 mg/ml; - Kháng thể kháng thỏ (Anti-rabbit antibodies): 1.25 mg/ml.</li> </ul> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	C	Test	150
40	Test nhanh giang mai	<p>Phát hiện kháng thể kháng syphilis trong máu toàn phần, huyết thanh, huyết tương của người.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC</li> <li>- Phân loại trang TBVT loại D</li> <li>- Độ nhạy: 100% ; Độ đặc hiệu: 100%</li> </ul> <p>- Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần</p> <p>- Thành phần Kit thử: Vùng cộng hợp: Kháng nguyên TP K011B (0,16 µg)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vạch kết quả Kháng nguyên TP K011A (0,2 µg);</li> <li>- Vạch chứng: Kháng thể thỏ kháng TP (0,88 µg)</li> <li>- Bảo quản ở nhiệt độ thường</li> </ul> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Test	60
41	Test nhanh phát hiện kháng thể kháng H.pylori	<p>Phát hiện kháng thể kháng H.pylori</p> <p>Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần</li> <li>- Độ nhạy tương quan: 94,88% , độ đặc hiệu tương: 95,38%</li> </ul> <p>- Thành phần Kit thử: Vùng cộng hợp: Kháng thể chuột kháng IgG người (0,16 µg)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vạch kết quả : Kháng nguyên H.pylori (0,2 µg)</li> <li>- Vạch chứng: Kháng thể dê kháng IgG chuột (0,88 µg)</li> <li>- Bảo quản ở nhiệt độ thường</li> </ul> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Test	40
42	Test nhanh phát hiện kháng thể lao	<p>Định tính phát hiện đồng thời và phân biệt kháng thể IgM và IgG kháng Mycobacterium tuberculosis (M. TB) trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, chứng chỉ xuất khẩu FDA, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC ; Phân loại trang TBVT loại C</li> <li>- Mẫu thử: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần</li> <li>- Độ nhạy tương quan: 87.2%</li> <li>- Độ đặc hiệu tương quan: 94.6%</li> <li>- Độ chính xác tương quan: 93.2%</li> </ul> <p>- Khay thử bao gồm:</p> <ol style="list-style-type: none"> <li>Vùng cộng hợp có màu đỏ tia được phủ sẵn cộng hợp kháng nguyên M. TB tái tổ hợp (M. TB conjugates) và cộng hợp kháng thể kiểm chứng.</li> <li>Một màng băng hợp chất nitrocellulose có chứa 2 vạch thử (vạch M và vạch G) và một vạch chứng (C).</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Vạch M phủ sẵn kháng thể IgM kháng người (anti-human) để phát hiện kháng thể IgM kháng M. TB</li> <li>- Vạch G phủ sẵn thuốc thử để phát hiện kháng thể IgG kháng M. TB</li> <li>- Vạch C phủ sẵn kháng thể kiểm chứng.</li> </ul> <p>- Không phản ứng chéo: CMV, Sốt rét, HCV, HIV, Giang mai, ANA, HAMA, RF (lên tới 2500 IU/mL)</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Bảo quản nhiệt độ thường</li> </ul> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	C	Test	90



43	Test nhanh phát hiện virus cúm A/B	<p>Phát hiện virus cúm A và/hoặc cúm B trong dịch mũi</p> <p>- Mẫu phẩm: Mẫu phết dịch mũi</p> <p>- Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC</p> <p>- Độ nhạy cúm A: 92.56%; Độ đặc hiệu cúm A: 97.97%</p> <p>- Độ nhạy cúm B: 93.28%; Độ đặc hiệu cúm B: 97.76 %</p> <p>- Phân loại trang thiết bị y tế thuộc loại C</p> <p>- Không phản ứng chéo với 88 loại vi khuẩn và vi-rút phân lập ở nồng độ nhất định như :Acinetobacter calcoaceticus Bordetella pertussis Candida albicans Corynebacterium diptheriae, Adenovirus Type 1 Adenovirus Type, Adenovirus Type 3 Adenovirus Type 6, Echovirus 6, Echovirus 11 (Gregory), Echovirus 30, Measles Mumps (Enders strain), Parainfluenza Type 1, Parainfluenza Type 3, Parainfluenza Type 4B, Rhinovirus 3, Rhinovirus 7 RSV ..</p> <p>- Vùng cộng hợp: Kháng thể đơn dòng kháng nucleoproteins cúm A (Ab1) (0,16 µg), Kháng thể đơn dòng kháng nucleoproteins cúm B (Ab1) (0,16 µg);</p> <p>- Vạch kết quả: Kháng thể đơn dòng kháng nucleoproteins cúm A (Ab2) (0,2 µg), Kháng thể đơn dòng kháng nucleoproteins cúm B (Ab2) (0,2 µg);</p> <p>- Vạch chứng: Kháng thể dê kháng IgG chuột (0,88 µg)</p> <p>- Bảo quản ở nhiệt độ thường</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	C	Test	60
44	Test nhanh sốt xuất huyết NSI	<p>Phát hiện kháng nguyên Virus Dengue NS1</p> <p>- Phân loại trang thiết bị y tế thuộc loại C</p> <p>Mẫu thử: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần</p> <p>- Không sử dụng dung dịch pha mẫu ( bufer)</p> <p>Thành phần:</p> <p>- Kháng thể đặc hiệu kháng hỗn hợp Deng ( Mix-types Dengue specific antibodies): 10 µg/ml ;</p> <p>- Kháng thể đặc hiệu kháng hỗn hợp Deng ( Mix-types Dengue specific antibodies): 1mg/ml ;</p> <p>- Kháng thể kháng thỏ ( Anti-rabbit antibodies): 2mg/ml</p> <p>- Độ nhạy: 90.54%</p> <p>- Độ đặc hiệu: 100%</p> <p>- Bảo quản ở nhiệt độ thường.</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	C	Test	150
45	Test nước tiểu 10 thông số	<p>- Que thử nước tiểu 10 thông số phù hợp với máy xét nghiệm nước tiểu CLINITEK STATUS, Hãng Sản xuất: Siemens, Xuất xứ: Anh.</p> <p>- Các thông số xét nghiệm: bilirubin, blood (occult), glucose, ketone (acetoacetic acid),SG, leukocytes, nitrite, pH, protein, urobilinogen.</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Test	5000
46	Test thử định tính chất gây nghiện trong nước tiểu 4 thành phần (MOP/AMP/MET/THC)	<p>Là xét nghiệm miễn dịch cạnh tranh, nhanh chóng, định tính phát hiện các chất gây nghiện (Drug-of-Abuse-DOA) và/ hoặc các chất chuyển hóa của chúng trong nước tiểu người.</p> <p>- Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC</p> <p>- Ngưỡng phát hiện (cut-off).</p> <p>AMP: 500 ng/ml ; MET: 500 ng/ml ; OPIATES Morphin): 300 ng/ml ; THC: 50 ng/ml</p> <p>- Độ nhạy: AMP: 100 % ; MET: 100 % ; OPIATES: 100 % ; THC: 99,12 %</p> <p>- Độ đặc hiệu: AMP: 100 % ; MET: 100 % ; OPIATES: 100 % ; THC: 99,53 %</p> <p>- Thời gian đọc kết quả trong vòng 3-8 phút , không đọc kết quả sau 8 phút.;</p> <p>- Các chất gây nhiễu không gây ảnh hưởng đến kết quả xét nghiệm: Glucose (2000 mg/dl) ; Human Albumin (2000 mg/dl) ; Hemoglobin (10 mg/dl) ; Uric acid (10 mg/dl).</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương</p>	B	Test	8000
47	Vật liệu nội kiểm (QC) ( mức cao)	<p>Công dụng: Chất chuẩn máy xét nghiệm huyết học</p> <p>Bảo quản: từ 2 - 8 độ C</p> <p>Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 7 ngày</p> <p>Thành phần: chứa tế bào hồng cầu, Bạch cầu, tiểu cầu và chất bảo quản</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương. Lọ 1,5ml.</p>	B	Lo	18
48	Vật liệu nội kiểm (QC) ( mức thấp)	<p>Công dụng: Chất chuẩn máy xét nghiệm huyết học</p> <p>Bảo quản: từ 2 - 8 độ C</p> <p>Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 7 ngày</p> <p>Thành phần: chứa tế bào hồng cầu, Bạch cầu, tiểu cầu và chất bảo quản</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương. Lọ 1,5ml.</p>	B	Lo	18
49	Vật liệu nội kiểm (QC) (mức thường)	<p>Công dụng: Chất chuẩn máy xét nghiệm huyết học</p> <p>Bảo quản: từ 2 - 8 độ C</p> <p>Sau khi mở nắp ổn định trong vòng 7 ngày</p> <p>Thành phần: chứa tế bào hồng cầu, Bạch cầu, tiểu cầu và chất bảo quản</p> <p>Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485 hoặc tương đương. Lọ 1,5ml.</p>	B	Lo	18
50	Xi măng gắn tạm để trám răng	<p>Chất trám tạm tiện dụng, nhanh chóng và bền vững trong môi trường miệng.</p> <p>Sử dụng trong quá trình chữa tủy, trám theo dõi, ...</p> <p>Đủ độ cứng chắc, bám dính tốt, nhanh cứng và vẫn dễ dàng tháo gỡ.</p> <p>Vật liệu trám tạm theo dõi xoang sâu răng và chữa tủy. Lọ 30g.</p>	B	lo	1

**Cộng: 50 khoản**