

DANH MỤC

(Kèm theo Thư mời báo giá số: /BVĐKT-KD ngày tháng 4 năm 2023 của Bệnh viện đa khoa tỉnh)

STT	Tên hàng hóa	Tên thương mại	Mô tả hàng hóa/ Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Nhóm tiêu chí kỹ thuật TT14	Quy cách đóng gói	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Giá xây dựng dự toán mua sắm và kế hoạch LCNT		
									Số lượng	Đơn giá (có VAT)	Thành tiền
I. Hóa chất sinh hóa											
1	Thuốc thử xét nghiệm định lượng cTnI	ACCESS hsTnI	Hóa chất định lượng cTnI	Hộp	Nhóm 3	2x50test/ Hộp	Beckman Coulter, Inc., Mỹ sản xuất cho Immunotech S.A.S, Pháp	Mỹ	1		
2	IVD kích hoạt phản ứng hóa phát quang trong xét nghiệm miễn dịch	Access SUBSTRATE	Cơ chất phát quang	Hộp	Nhóm 1	4x130mL/Hộp	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	1		
3	Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng βhCG toàn phần	ACCESS TOTAL βhCG (5th IS)	Hóa chất định lượng βhCG toàn phần	Hộp	Nhóm 1	2x50test/ Hộp	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	1		
4	Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng creatinin	CREATININE	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng creatinine. Thành phần: Natri hidroxit; Axit picric .	Hộp	Nhóm 1	4x51ml+ 4x51ml/ Hộp	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ai-len	1		
5	Thuốc thử dùng cho xét nghiệm định lượng cholesterol	CHOLESTEROL	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng cholesterol. Thành phần: 4-Aminoantipyrine; Phenol; Cholesterol esterase; Cholesterol oxidase; Peroxidase .	Hộp	Nhóm 1	4x22.5ml/Hộp	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ai-len	1		
6	Bộ thuốc thử, chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HbA1c	HbA1c	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c	Hộp	Nhóm 3	2x37.5ml +2x7.5ml +2x34.5ml+5x2 ml cal/hộp	Roche Diagnostics GmbH, Centralised and Point of Care Solutions, Đức sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Đức	1		
7	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol	HDL-CHOLESTEROL	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-cholesterol.	Hộp	Nhóm 3	4x27ml+ 4x9ml/Hộp	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Nhật Bản	2		
8	Thuốc thử xét nghiệm định lượng LDL-Cholesterol	LDL-CHOLESTEROL	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng LDL-cholesterol	Hộp	Nhóm 3	4x27ml+ 4x9ml/Hộp	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Nhật Bản	1		
9	IVD đệm dùng cho xét nghiệm miễn dịch	Access WASH BUFFER II	Dung dịch rửa dùng cho máy Access 2	Hộp	Nhóm 4	4x1950mL/Hộp	Beckman Coulter Laboratory Systems (Suzhou) Co., Ltd., Trung Quốc sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Trung Quốc	1		
Tổng cộng: 09 mặt hàng											
II. Hóa chất sàng lọc máu											
1	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng nguyên bề mặt Hepatitis B	HBsAg One Version ULTRA	ELISA thế hệ thứ 4 cho phép chẩn đoán kháng nguyên bề mặt viêm gan B hoặc HBsAg trong huyết tương và huyết thanh của con người. Bộ xét nghiệm có thể được sử dụng cho việc kiểm tra các đơn vị máu, từ đó phát hiện đột biến HBsAg và ứng dụng trong việc theo dõi bệnh nhân nhiễm HBV. Chỉ dùng trong chẩn đoán in, 96 test/hộp.	Hộp	Nhóm 3	96 test/hộp	DIA.PRO Diagnostic BioProbes S.r.l	Ý	12		

STT	Tên hàng hóa	Tên thương mại	Mô tả hàng hóa/ Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Nhóm tiêu chí kỹ thuật TT14	Quy cách đóng gói	Cơ sở sản xuất	Nước sản xuất	Giá xây dựng dự toán mua sắm và kế hoạch LCNT		
									Số lượng	Đơn giá (có VAT)	Thành tiền
2	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng vi rút Hepatitis C	HCV Ab	Xét nghiệm miễn dịch enzyme (Enzyme ImmunoAssay –ELISA) phiên bản 4.0 để xác định kháng thể kháng vi-rút viêm gan C trong huyết tương hoặc huyết thanh. Bộ xét nghiệm nhằm mục đích sàng lọc các đơn vị máu và theo dõi bệnh nhân nhiễm HCV. Chỉ dành cho chẩn đoán in vitro, 96 test/hộp	Hộp	Nhóm 3	96 test/hộp	DIA.PRO Diagnostic BioProbes S.r.l	Ý	8		
3	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng vi rút HIV	HIV Ab&Ag	Bộ xét nghiệm là một xét nghiệm miễn dịch enzyme, pha rắn để chẩn đoán sàng lọc in vitro các kháng thể kháng với tất cả các phân nhóm HIV-1 và HIV-2 và kháng nguyên HIV-1 (p24) trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Bộ xét nghiệm này dành riêng cho việc sử dụng chẩn đoán in vitro trong phòng thí nghiệm lâm sàng có thẩm quyền và phải được tiến hành bởi người có chuyên môn chăm sóc sức khỏe được đào tạo chuyên biệt, 96 test/hộp.	Hộp	Nhóm 3	96 test/hộp	DIA.PRO Diagnostic BioProbes S.r.l	Ý	8		
Tổng công 03 mặt hàng											