

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện C Đà Nẵng có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu gói thầu thuộc kế hoạch lựa chọn nhà thầu dự toán mua cấp bách danh mục Vật tư tiêu hao và hóa chất xét nghiệm, 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 C Đà Nẵng. Địa chỉ: Số 122 đường Hải Phòng, phường Thạch Thang, quận Hải Châu, thành phố Đà Nẵng.

2. Thông tin liên hệ người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:

KS. Đặng Hữu Quý, SĐT: 0905 188 219; Email: vattubvc@gmail.com.

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại phòng Văn thư-Bệnh viện C Đà Nẵng. Đ/c: Số 122 đường Hải Phòng, phường Thạch Thang, quận Hải Châu, thành phố Đà Nẵng trong giờ hành chính các ngày trong tuần từ thứ Hai đến thứ Sáu.

- Địa chỉ mail: vattubvc@gmail.com nhận file mềm và bản scan.

4. Thời hạn nhận báo giá: Từ 14h00phút ngày 21 tháng 11 năm 2023 đến trước 17h00phút ngày 30 tháng 11 năm 2023.

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

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày kể từ ngày 30/11/2023.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

1. Danh mục Vật tư Y tế: Chi tiết bảng mô tả đính kèm **phụ lục 1**.

2. Địa điểm cung cấp, lắp đặt; các yêu cầu về vận chuyển, cung cấp, lắp đặt, bảo quản vật tư y tế như sau:

- Địa điểm cung cấp: Bệnh viện C Đà Nẵng. Đ/c: Số 122 đường Hải Phòng, phường Thạch Thang, quận Hải Châu, thành phố Đà Nẵng.

- Hàng hóa được giao mới 100%, chưa qua sử dụng, được bảo quản và đảm bảo chất lượng theo tiêu chuẩn của nhà sản xuất.

3. Thời gian giao hàng dự kiến:

Giao hàng từng đợt theo nhu cầu sử dụng của Bệnh viện C Đà Nẵng, thời gian giao hàng dự kiến: 72 giờ và trường hợp khẩn cấp: 24 giờ.

4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:

- Tạm ứng: Không.

- Thời hạn thanh toán: Thanh toán theo từng đợt kể từ ngày nhận được đầy đủ chứng từ theo yêu cầu. Chứng từ thanh toán phải phù hợp với quy định của pháp luật.

5. Hồ sơ báo giá bao gồm:

a. Báo giá theo mẫu phụ lục 2 đính kèm thông báo này.
b. Các hãng sản xuất, nhà cung cấp phải đính kèm tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế báo giá (bản giấy hoặc file mềm gửi trực tiếp về địa chỉ của bệnh viện hoặc email quy định tại khoản 3 mục I - Yêu cầu báo giá).

c. Trường hợp bản giấy chậm trễ trong quá trình vận chuyển gửi về địa chỉ nhận trực tiếp của bệnh viện quy định tại khoản 3 mục I - Yêu cầu báo giá. Các hãng sản xuất, nhà cung cấp phải có file mềm và bản scan của Hồ sơ báo giá theo quy định tại điểm a, b khoản 5 mục này gửi về địa chỉ email của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá trước ngày kết thúc thời hạn nhận báo giá quy định tại khoản 4, mục I - Yêu cầu báo giá; bản giấy phải được gửi về Bệnh viện C Đà Nẵng chậm nhất sau 03 ngày làm việc kể từ ngày kết thúc tiếp nhận báo giá.

Nơi nhận:

- Như trên,
- Lưu VT, VTTB



Nguyễn Trọng Thiện

PHỤ LỤC 1
BẢNG MÔ TẢ CHI TIẾT MUA CẤP BÁCH DANH MỤC
VẬT TƯ TIÊU HAO VÀ HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM
(Đính kèm Yêu cầu báo giá số: 1859 /BVC-VTTB, ngày 20 tháng 11 năm 2023
của Bệnh viện C Đà Nẵng)

TT	Danh mục hàng hóa	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	ĐVT	Quy cách	Số lượng
I	Vật tư và hóa chất thường quy				
1	Ba chạc nhựa có dây	Khóa 3 chạc chống nứt gãy, rò rỉ khi truyền. Chịu được áp lực cao. Không có chất DEHP. Có Luer Lock tạo kết nối chắc chắn. Khóa chịu áp lực lên đến 7 bar. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Cái	1 cái/túi	300
2	Chỉ Polyglacxan số 1 (vicryl) kim tròn, kim dài 40mm hoặc tương đương	Kim tròn, kim tam giác, 01 kim, kim dài 40mm hoặc tương đương. Tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Sợi	Hộp 12 sợi	300
3	Chỉ prolén 5/0 có kim	Chỉ prolén 5/0 có kim, tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	Sợi		24
4	Kim luồn tĩnh mạch các cỡ	Kim luồn tĩnh mạch có cánh, có cửa chích thuốc, các cỡ: G24 19mm 19ml/min. Tiêu chuẩn: ISO 13485, CE hoặc tương đương hoặc tương đương.	Cái	Hộp/100 cái	4.000
5	Ống nội khí quản các cỡ (3;4;5;6;7,5; 8; 8,5)	Loại có bóng chèn được làm từ nhựa nguyên sinh trong y tế	Cái	1 cái/túi	100
6	Ống nội khí quản 2 nòng	Chất liệu: nhựa PVC, không latex. Lưu 29 ngày, độ cong chuẩn 105 độ, có đường cân quang trên thân ống. Có bóng. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương	Cái		3
7	Spongel 7x5x1cm (vật liệu cầm máu sinh học) hoặc tương đương	Vật liệu cầm máu tự tiêu dạng xốp, kích thước 7cm x 5cm x 1cm, vô trùng	Miếng	10 miếng/hộp	50
8	Dây truyền dịch có kim bướm	Dây truyền dịch 20 giọt có kèm kim bướm. Tỉệt trùng 100%. Chất liệu: nhựa dẻo PVC, hoặc AVA, dây trong suốt. Độ dài dây 170cm. Φ3mm, khử khuẩn bằng khí EO. Đầu chọc có lỗ thông hơi. Khóa và bánh xe đủ nhạy, dễ điều chỉnh tốc độ dịch chảy, Các đầu nối không bị hở, Có bầu nhỏ giọt. Có vị trí bổ sung thuốc. Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2012, tiêu chuẩn châu Âu CE hoặc tương đương	Cái		5.000
9	Thông Double J từ số 4 đến số 7 (Sonde niệu quản)	Chất liệu cao su y tế, Sản phẩm được tiệt trùng 100%, Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2012, tiêu chuẩn châu Âu CE hoặc tương đương.	Cái	Cái/Gói	20

TT	Danh mục hàng hóa	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	ĐVT	Quy cách	Số lượng
10	Giấy in ảnh màu một mặt A4	Độ phân giải: 5760 dpi Cỡ giấy: A4 (210 x 297mm) Đặc tính in: 1 mặt, 2 mặt	Ram	115gms, 210x297mm, 5760dpi	10
11	Dao đốt điện đơn cực dùng 1 lần	Tay dao cắt đốt đơn cực 3 chấu, sử dụng 1 lần. Đầu đốt bằng thép không gỉ, tay cầm bằng nhựa. Vô trùng. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Cái	Bịch/1 cái	50
12	Que thử đường huyết (kèm 50 máy đo cầm tay)	Dùng cho máy đo đường huyết. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương.	Hộp	50que	40
13	Acid Citric tinh khiết	Điều chỉnh độ acid, chống oxy hóa. Hàm lượng: >99%. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương.	Kg		50
14	Microshield 4% (Chlorhexidine 4%)	Dung dịch sát khuẩn Microshield 4%	Can	5lít	05
15	Phim chụp Xquang KTS 25 x30cm	Phim khô laser dùng cho máy in phim khô Trimax cỡ (25x30cm)	Tờ	125tấm/hộp	9.000
II	Hóa chất xét nghiệm khoa huyết học, Hóa sinh và Vi sinh				
16	Macconkey Agar	Môi trường bột Mac-Conkey Agar số 3500g/lọ. Peptone 20.0g/l, Lactose 10.0g/lBile salts No. 3 1.5g/l, Sodium chloride 5.0 g/l, Neutral red 0.03 g/l, Crystal violet 0.001 g/l, Agar 15.0 g/l, pH 7.1 ± 0.2. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	500g/hộp	01
17	Brain Heart Infusion Agar	Môi trường nuôi cấy không chọn lọc được dùng phân lập vi khuẩn dễ mọc. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	500g/hộp	01
18	Blood Agar Base	Dùng để pha môi trường, nuôi cấy. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	500g/hộp	01
19	Mueller Hinton Agar	Môi trường bột Mueller Hinton Agar 500g/lọ. Beef, dehydrated infusion from 300.0g/l, Casein hydrolysate 17.5g/lStarch 1.5g/l, Agar 17.0 g/l, pH 7.3 ± 0.1. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	500g/hộp	01
20	Nutrigen Agar	Môi trường sinh trưởng/nuôi mục đích chung. Thành phần gồm: Peptone 6.0g/lit, beef extract 1.0g/lit, yeast extract 2.0g/lit, sodium chloride 5.0g/lit, agar 14.0g/lit, pH cuối: 7.3 ± 0.2. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	500g/hộp	01

TT	Danh mục hàng hóa	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	ĐVT	Quy cách	Số lượng
21	HBsAg	ELISA thể 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 vitro. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương.	Hộp	96test/hộp	02
22	Deepwell	Cống đựng mẫu 1,4 ml bằng nhựa, dùng chứa hồng cầu pha loãng	Túi	Túi/960 cái	01
23	Fluorocell WDF hoặc tương đương	Chất nhuộm huỳnh quang trên kênh đo WDF(phân tích các thành phần bạch cầu trừ baso); dành cho máy huyết học Sysmex XN. Tiêu chuẩn ISO 13485, CE	Hộp	2x42ml	01
24	Định lượng Fibrinogen	Sử dụng để định lượng fibrinogen trong huyết tương. Phù hợp cho máy đông máu tự động CA560. Tiêu chuẩn ISO 13485, CE	Hộp	10x3ml	01
25	Diatro- Dif-5P	Dung dịch phân tích 5 thành phần bạch cầu cho máy xét nghiệm huyết học tự động. Phù hợp cho máy công thức máu ABACUS 5	Lọ	1lít	02
26	Diatro- Dil-Diff	Dung dịch pha loãng huyết học sử dụng cho Máy phân tích xét nghiệm huyết học tự động. Phù hợp cho máy công thức máu ABACUS 5	Thùng	Thùng/20 lít	06
27	Premier Affinity A1c 500	Hóa chất sẵn sàng cho sử dụng trên máy Premier Hb9210. Thành phần: Dung dịch Buffer A: Nước 90-100%, Methanol: 0-0.5%, dd Ammonia: 0.5-1%; Dung dịch Buffer B: Nước 90-100%, Methanol: 0-0.5%, dd Ammonia: 0-0.5%; Dung dịch Diluent: Nước 90-100%, TRITON X100: 0-0.5%, Sodium azide: 0-0.5%; Dung dịch Wash: Nước 90-100%, Ethanol: 1-10%, Methanol: 0-0.5%, Sodium azide: 0-0.5%; Cột phân tích: Polymer gel: 90-100%	Bộ	500 tests/bộ	03
28	HbA1c (GHb) Calibrator Kit, 500uL (Levels 1&2)	Được sử dụng để hiệu chuẩn của xét nghiệm định lượng HbA1c theo nguyên lý ái lực (affinity) - Bột đông khô, cần hoàn nguyên trước khi sử dụng - Thành phần: Máu toàn phần	Hộp	2x500µl/hộp	02

TT	Danh mục hàng hóa	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	ĐVT	Quy cách	Số lượng
29	free PSA Elecsys cobas e 100 V2	Bộ thuốc thử được dán nhãn FPSA. Gồm 3 loại: M Vi hạt phủ Streptavidin, R1 Anti-PSA-Ab và R2 Anti-PSA-Ab. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	100 test	03
30	Hoá chất xét nghiệm Lactate (LAC)	Được sử dụng để chẩn đoán in vitro khi định lượng lactate trong huyết thanh người.	Hộp	3 x100 test	03
31	proBNP G2 Elecsys cobas e 100	Gồm 3 loại: Vi hạt phủ Streptavidin, R1 Anti-NT-proBNP-Ab và R2 Anti-NT-proBNP-Ab. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	100 test	03
32	FT4 G3 Elecsys cobas e 200	Bộ thuốc thử được dán nhãn FT4 III. Gồm M vi hạt phủ streptavidin, R1 anti-T4-Ab và R2 T4. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	200 test	03
33	T3 Elecsys cobas e 200	Gồm 3 loại M vi hạt phủ, R1 anti-T3-Ab và R2 T3. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	200 test	03
34	TSH Elecsys cobas e 200	Bộ thuốc thử được dán nhãn TSH. Gồm M vi hạt phủ, R1 anti-TSH-Ab và R2 anti-TSH-Ab. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Hộp	200 test	03
35	Wash solution	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa; Thành phần: Baypur CX 100; Sodium Hydroxide 1 - 2%; Genapol X080 1 - 2%; Sulfonic acids, C14-17-sec-alkane, muối natri 1 - 5%; Chất vệ sinh cô đặc	Can	5000ml	03
36	Dung dịch nước rửa máy acid (Hóa chất chống tạo bọt, hộp ≥ 1000ml)	Dung dịch acid sử dụng để tẩy rửa thiết bị; thành phần dung dịch Nonionic Surfactant. Sử dụng cho máy Furruno CA-800. Sản phẩm đạt tiêu chuẩn ISO 13485, CE hoặc tương đương.	Can	1000ml	04

Tổng cộng: 36 danh mục

PHỤ LỤC 2

MẪU BÁO GIÁ

(Đính kèm Yêu cầu báo giá số /BVC-VTTB ngày 20 tháng 11 năm 2023
của Bệnh viện C Đà Nẵng)

BÁO GIÁ

Kính gửi: Bệnh viện C Đà Nẵng

Trên cơ sở Yêu cầu báo giá số /BVC-VTTB ngày ... tháng ... năm 2023 của Bệnh viện C Đà Nẵng, 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 thiết bị y tế như sau:

1. Báo giá cho các Vật tư y tế và dịch vụ liên quan:

STT	Danh mục hàng hóa	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất	Mã HS	Năm sản xuất	Xuất xứ	Số lượng/ khối lượng	Qui cách	Đơn giá (VND)	Thành tiền (VND)	Mã kê khai
1	..									
2	...									

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế)

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày ... tháng ... năm ... [Ghi ngày ... tháng ... năm ... kết thúc nhận báo giá phù hợp với thông tin tại khoản 4 Mục 1 – Yêu cầu báo giá]

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)