

Số: 234 /TM-KSBT

Bình Thuận, ngày 06 tháng 3 năm 2025

THƯ MỜI CHÀO GIÁ

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

Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Bình Thuận có nhu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở lựa chọn nhà thầu cho gói thầu Mua sắm hóa chất, vật tư cho Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh từ nguồn thu dịch vụ y tế dự phòng năm 2025, với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị mời chào giá

- Đơn vị mời chào giá: Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Bình Thuận.
- Địa chỉ: Đường Lê Duẩn, phường Phú Trinh, thành phố Phan Thiết, tỉnh Bình Thuận.
- Cách thức thức nhận báo giá (một trong các hình thức sau):
 - Nộp qua địa chỉ email: ttksbt@syt.binhthuan.gov.vn
 - Nộp trực tiếp hoặc gửi qua đường bưu điện về Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Bình Thuận tại địa chỉ: Đường Lê Duẩn, phường Phú Trinh, thành phố Phan Thiết, tỉnh Bình Thuận. Số điện thoại: 0252.3834.536

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

- Thời gian tiếp nhận báo giá: Từ 15h00 ngày 06 tháng 3 năm 2025 đến trước 08h00 ngày 17 tháng 3 năm 2025.
- Thời hạn có hiệu lực báo giá: Tối thiểu **120** ngày, kể từ ngày báo giá.

II. Nội dung yêu cầu báo giá

- Danh mục hóa chất, vật tư (*Theo Phụ lục 1 đính kèm*)
- Địa điểm cung cấp: tại Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Bình Thuận.
- Các thông tin khác (nếu có): Nhà cung cấp báo giá theo mẫu **Phụ lục 2** **đính kèm**

Trung tâm Kiểm soát bệnh tật tỉnh Bình Thuận kính mời các đơn vị có đủ khả năng, năng lực tham gia chào giá theo các yêu cầu nêu trên.

Rất mong được sự hợp tác của các đơn vị ./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Sở Y tế (Báo cáo);
- Các Phó giám đốc TTKSĐT (để biết);
- Website: <https://cdcbinhthuan.vn>;
- Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia;
- Lưu: VT; KDVT.



GIÁM ĐỐC

Võ Văn Hạnh




PHỤ LỤC 1:

DANH MỤC CHÀO GIÁ

HÓA CHẤT, VẬT TƯ - NGUỒN THU DỊCH VỤ NĂM 2025

(Kèm theo Thư mời số: 234/TM-KSBT ngày 06 tháng 3 năm 2025 của Trung tâm KSBT Bình Thuận)

STT	Danh mục hàng hóa/dịch vụ	Khối lượng	Đơn vị tính	Mô tả hàng hóa/dịch vụ	Quy cách	Ghi chú (Nước sản xuất)
I	HÓA CHẤT SINH HÓA					
1	Thuốc thử, chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HbA1c	0.5	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c; Thành phần: + Chất hiệu chuẩn HbA1c; Hemolysate (người và cừu); 0,9% tetradecyltrimethylammonium bromide;; + Thuốc thử HbA1c R1 Antibody: Kháng thể kháng HbA1c ở người (cừu) $\geq 0,5$ mg/mL; đệm MES 0,025 mol/L, đệm TRIS 0,015 mol/L; + Thuốc thử HbA1c R2 Polyhapten: HbA1c Polyhapten ≥ 8 μ g/mL; đệm MES 0,025 mol/L, đệm TRIS 0,015 mol/L; + Hemoglobin toàn phần R1: Dung dịch đệm photphat, pH 7,4: 0,02 mol/L	2x37.5ml+2x7.5ml+2x34.5ml +5x2ml cal	Roche Diagnostics GmbH Đức
2	Thuốc thử xét nghiệm định lượng cholesterol	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng cholesterol; Thành phần: Dung dịch đệm photphat (pH 6,5) 103 mmol/L; 4-Aminoantipyrine 0,31 mmol/L; Phenol 5,2 mmol/L; Cholesterol esterase $\geq 0,2$ kU/L (3,3 μ kat/L); Cholesterol oxidase $\geq 0,2$ kU/L (3,3 μ kat/L); Peroxidase ≥ 10 kU/L (166,7 μ kat/L)	4x22.5ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len

3	Thuốc thử xét nghiệm định lượng triglyceride	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng triglyceride; Thành phần: PIPES buffer (pH 7,5) 50 mmol/L; Mg ²⁺ 4,6 mmol/L; MADB 0,25 mmol/L; 4-Aminoantipyrine 0,5 mmol/L; ATP 1,4 mmol/L; Lipases 1,5 kU/L (25 μ kat/L); Glycerol kinase 0,5 kU/L (8,3 μ kat/L); Peroxidase 0,98 kU/L (16,3 μ kat/L); Ascorbate oxidase 1,48 kU/L (24,6 μ kat/L); Glycerol-3-phosphate oxidase 1,48 kU/L (4,6 μ kat/L)	 4x50ml+4x12.5ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ailen
4	Thuốc thử xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-cholesterol; Thành phần: Kháng thể kháng β -lipoprotein ở người; Cholesterol esterase (CHE) 0,8 IU/mL; Cholesterol oxidase (CHO) 4,4 IU/mL; Peroxidase (POD) 1,7 IU/mL; Ascorbate Oxidase 2 IU/mL; Dung dịch đệm Good's (pH 7) 30 mmol/L; N-Ethyl - N - (2-hydroxy-3-sulfopropyl) - 3,5-dimethoxy - 4 fluoroaniline (F-DAOS) 0,2 mmol/L; 4-Aminoantipyrine 0,67 mmol/L	4x27ml+4x9ml	FUJIFIL M Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản
5	Thuốc thử xét nghiệm định lượng LDL-Cholesterol	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng LDL-cholesterol; Thành phần: Cholesterol esterase 3,7 IU/mL; Cholesterol oxidase 3,7 IU/mL; Peroxidase 4,9 IU/mL; Natri azit 0,1%; Dung dịch đệm của Good (pH 6,8) 25 mmol/L; 4-aminoantipyrine 0,8 mmol/L; Catalase 743 IU/mL; HDAOS 0,47 mmol/L	4x27ml+4x9ml	FUJIFIL M Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản

6	Thuốc thử xét nghiệm định lượng acid uric	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng axit uric; Thành phần: Phosphate Buffer (pH 7,5) 42 mmol/L; MADB 0,15 mmol/L; 4-Aminophenazone 0,30 mmol/L; Peroxidase \geq 5,9 kU/L (98 μ kat/L); Uricase \geq 0,25 kU/L (4,15 μ kat/L); Ascorbate Oxidase \geq 1,56 kU/L (26 μ kat/L)	4x30ml+4x12.5ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
7	Thuốc thử xét nghiệm định lượng ure	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng urê; Thành phần: Tris buffer 100 mmol/L; NADH \geq 0,26 mmol/L; Tetra-Sodium diphosphate 10 mmol/L; EDTA 2,65 mmol/L; 2-Oxoglutarate \geq 9,8 mmol/L; Urease \geq 17,76 kU/L; ADP \geq 2,6 mmol/L; GLDH \geq 0,16 kU/L.	4x25ml+4x25 ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
8	Thuốc thử xét nghiệm định lượng AST	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng AST; Thành phần: Tris buffer, pH 7,65 (37°C) 80mmol/L; L-aspartate 240mmol/L; 2-Oxoglutarate 12mmol/L; LDH \geq 0,9kU/L; MDH \geq 0,6kU/L; NADH 0,2mmol/L	4x25ml+4x25 ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
9	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa	1	Lọ	Huyết thanh hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hoá thường quy; Thành phần: Huyết thanh người, các enzym từ người, động vật và thực vật: Alkaline Phosphatase, ALT, AST, Amylase, Cholinesterase, CK-NAC, GGT, HBDH, LDH, Albumin, Creatinine, Cholesterol, Glucose, Lactate, Lipase, Total Protein, Triglyceride, UIBC, Urea, Uric Acid, Bilirubin, Inorganic Phosphorous, Calcium, Iron, Magnesium	1x5ml	Bio-Rad Laboratories Inc., Mỹ

10	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm sinh hóa	6	Lọ	<p>Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 1; Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô chứa hóa chất phụ gia và các enzyme thích hợp có nguồn gốc con người và động vật: Bilirubin-Total và Direct, Cholinesterase, ALP, ALT, Amylase, AST, CK-NAC, GGT, GLDH, LDH.; Lipase, Inorganic Phosphorus, Triglyceride, Albumin, Calcium, Chloride, Cholesterol, Creatinine, Glucose, Iron, Lactate, Lithium, Magnesium, Potassium, Sodium, Total Protein.; UIBC, Urea & Uric Acid, IgA, IgG, IgM, APO A1.</p>	1x5ml	Bio-Rad Laboratories Inc., Mỹ
11	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho các xét nghiệm sinh hóa	6	Lọ	<p>Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 2; Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô chứa hóa chất phụ gia và các enzyme thích hợp có nguồn gốc con người và động vật: Bilirubin-Total và Direct, Cholinesterase, ALP, ALT, Amylase, AST, CK-NAC, GGT, GLDH, LDH, Lipase, Inorganic Phosphorus, Triglyceride, Albumin, Calcium, Chloride, Cholesterol, Creatinine, Glucose, Iron, Lactate, Lithium, Magnesium, Potassium, Sodium, Total Protein, UIBC, Urea, Uric Acid, IgA, IgG, IgM, APO A1</p>	1x5ml	Bio-Rad Laboratories Inc., Mỹ
12	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa	1	Can	<p>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</p>	1x5l	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len

13	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HDL	1	Lọ	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol; Thành phần: Huyết thanh người dạng bột đông khô chứa HDL-Cholesterol (người).	2x3ml	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản
14	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm LDL	1	Lọ	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm LDL-Cholesterol; Thành phần: Huyết thanh người dạng bột đông khô chứa LDL-Cholesterol (người).	2x1ml	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản
15	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol	6	Lọ	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol; Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô có chứa HDL-Cholesterol và LDL-Cholesterol (người)	1x5ml	SEROAS, Na Uy
16	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HbA1c	0.5	Hộp	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HbA1c; Thành phần: Máu người chứa các haemoglobin bình thường. Chất kiểm chứng mức 2 được sản xuất bởi quy trình glycation (có kiểm soát) nguồn máu không mắc bệnh tiểu đường	2x1ml+2x1ml	Canterbury Scientific Limited, Niu Di-lân
17	Dung dịch ly giải hồng cầu dùng cho xét nghiệm HbA1c	1	Hộp	Dung dịch ly giải hồng cầu dùng cho xét nghiệm định lượng HbA1c	1000ml	Roche Diagnostics GmbH, Đức
18	Chai glucose 30% (75g Glucose/250ml) dùng để uống	100	Chai	75g Glucose/250 ml nước	250ml	Việt Nam
19	ISE High Serum Standard	0.25	Hộp	Chất hiệu chuẩn mức cao xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	4x100ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
20	ISE Low Serum Standard	0.25	Hộp	Chất hiệu chuẩn mức thấp xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	4x100ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len

21	ISE Reference	0.25	Hộp	IVD tạo điện thế cơ sở cho xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	4x1000ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
22	ISE Mid Standard	0.75	Hộp	Chất hiệu chuẩn mức trung bình xét nghiệm định lượng Na, K, Cl	4x2000ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
23	ISE Buffer	0.25	Hộp	Dung dịch đệm dùng cho xét nghiệm điện giải	4x2000ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
24	Định lượng Glucose	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng glucose; Thành phần: Dung dịch đệm PIPES (pH 7,6) 24 mmol/L; ATP \geq 2 mmol/L; NAD ⁺ \geq 1,32 mmol/L; Mg ²⁺ 2,37 mmol/L; Hexokinase \geq 0,59 kU/L; G6P-DH \geq 1,58 kU/L; Phương pháp: Enzymatic (hexokinase method); Dải tuyến tính: Huyết thanh/ huyết tương dịch não tủy: 0,6 – 45,0 mmol/L, Nước tiểu: 0,2 – 45 mmol/L; Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu và dịch não tủy; Độ lặp lại: CV \leq 3%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 5%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 13 test	4x53ml+4x27 ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
25	Định lượng Creatinin	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng creatinine; Thành phần: Natri hiđroxit 120 mmol/L; Axit picric 2,9 mmol/L; Phương pháp: Jaffé method; Dải tuyến tính: Huyết thanh/ huyết tương: Phương pháp A: 5 – 2200 μ mol/L (0,06 – 25,0 mg/dL); Phương pháp B: 18 – 2200 μ mol/L (0,2 – 25,0 mg/dL), Nước tiểu: 88 – 35360 μ mol/L (1 – 400 mg/dL);	4x51ml+4x51 ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len

				Bước sóng: 520 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: $CV \leq 3\%$; Độ chụm toàn phần: $CV \leq 5\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 4 test		
26	Định lượng Bilirubin toàn phần	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng bilirubin toàn phần; Thành phần: Caffeine 2,1 mmol/L; 3,5 Dichlorophenyl diazonium tetrafluoroborate 0,31 mmol/L; Surfactant; Phương pháp: DPD; Dải tuyến tính: 0,5–513 $\mu\text{mol/L}$ (0,03–30 mg/dL); Bước sóng: 540nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: $CV \leq 3,0\%$; Độ chụm toàn phần: $CV \leq 5,0\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 16 test	4x40ml+4x40 ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
27	Đo hoạt độ ALT (GPT)	0.25	Hộp	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng ALT; Thành phần: Tris buffer pH 7,15 (37°C) 100mmol/L; L-Alanine 500mmol/L; 2-Oxoglutarate 12mmol/L; LDH 1,8kU/L; NADH 0,2mmol/L; Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của IFCC; Dải tuyến tính: 3 – 500 U/L (0,05 – 8,33 $\mu\text{kat/L}$); Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: $CV \leq 5\%$; Độ chụm toàn phần: $CV \leq 10\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 6 test	4x50ml+4x25 ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len
28	Dung dịch rửa CLEANING SOLUTION	1	Bình	Dung dịch rửa; Thành phần: Sodium Hypochlorite 5 - 10%;	450ml	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len

II	VẬT TƯ Y TẾ					
1	Ống nghiệm xám 1 ml (chimigly)	3	Hộp	Ống Nghiệm Chimigly dùng xét nghiệm đường (duy trì đường huyết không thay đổi trong vòng 36- 48h sau khi lấy máu). Hoạt chất Sodium Flouride (NaF) và EDTA K2. Thể tích lấy máu 1ml. Màu nắp xám. Kích thước ống nghiệm: 13 x 75 (mm) hoặc 12 x 75 (mm). Chất liệu ống nghiệm PP	100/hộp	Việt Nam
2	Ống nghiệm đen 1ml (heparin lithium)	5	Hộp	Ống nghiệm Heparin Lithium dùng để tách huyết tương sử dụng trong các xét nghiệm sinh hóa. Hoạt chất Heparin Lithium. Thể tích lấy máu 1ml. Màu nắp đen. Kích thước ống nghiệm: 13 x 75 (mm) hoặc 12 x 75 (mm). Chất liệu ống nghiệm PP	100/hộp	Việt Nam
3	Ống nghiệm đỏ 2ml (serum)	5	Hộp	Ống nghiệm Serum dùng tách huyết thanh sử dụng trong xét nghiệm sinh hóa, miễn dịch. Hoạt chất Hạt nhựa PS (Polystyrene). Thể tích lấy máu 2ml. Màu nắp đỏ. Kích thước ống nghiệm: 13 x 75 (mm) hoặc 12 x 75 (mm). Chất liệu ống nghiệm PP	100/hộp	Việt Nam
4	Ống eppendorf 1,5ml	1000	Ống	Ống ly tâm Eppendorf 1.5ml. Chất liệu: Nhựa PP. Cân nặng: 0.8g. Kích thước: 10.2*40mm. Độ dày: 0.4mm. Màu sắc: Trong suốt.	500 ống/ túi	Việt Nam

Phụ lục 2: MẪU BÁO GIÁ

Kính gửi:

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 hóa chất, sinh phẩm, vật tư như sau:

1. Báo giá cho các hóa chất, vật tư, sinh phẩm dịch vụ liên quan.

STT	Danh mục hóa chất, vật tư, sinh phẩm	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất	Mã HS	Năm sản xuất	Xuất xứ	Số lượng/khối lượng	Đơn giá (VNĐ)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan (VNĐ)	Thuế lệ phí (nếu có) (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)
	...									

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của hàng hóa)

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng:..... ngày, kể từ ngày.... tháng.... năm.... [*ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 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 I - 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 hàng hóa 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

(Ký tên, đóng dấu)