

Hải Dương, ngày 07 tháng 4 năm 2023

## THƯ MỜI QUAN TÂM BÁO GIÁ

Kính gửi: Quý Công ty/đơn vị

*Căn cứ nghị quyết số 30/NC-CP ngày 04/03/2023 của Chính phủ về việc tiếp tục thực hiện các giải pháp đảm bảo thuốc, trang thiết bị y tế.*

Bệnh viện Nhi tỉnh Hải Dương có nhu cầu mua sắm mặt hàng phục vụ công tác chuyên môn, nay thông báo đến các công ty có đủ năng lực và kinh nghiệm tham gia gửi báo giá các mặt hàng chi tiết như sau:

1. Nội dung hàng hóa: (có danh mục kèm theo)

Báo giá đã bao gồm thuế và các chi phí khác

2. Hồ sơ báo giá phải cung cấp tối thiểu các nội dung sau

- Tên hàng hóa theo thư mời

- Báo giá đầy đủ thông tin theo danh mục hàng hóa.

3. Thời gian nhận báo giá từ ngày: 07/04/2023 đến ngày 17/04/2023

4. Địa chỉ nhận báo giá: Phòng Vật tư thiết bị y tế Bệnh viện Nhi Hải Dương, địa chỉ: Thanh Xá, Liên Hồng, Thành phố Hải Dương.(gmail:bvnhd225@gmail.com)

Rất mong nhận được sự quan tâm và bản chào giá của quý Công ty, đơn vị./.

Nơi nhận:

Như kính gửi

Lưu: VT



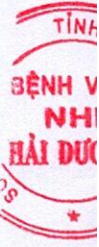
Nguyễn Thị Thức



DANH MỤC

(Kèm theo thư mời quan tâm báo giá ngày 07 tháng 04 năm 2023)

STT	Tên hàng hóa	Tên thương mại, Ký mã hiệu hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản	Số đăng ký lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu.	Tiêu chuẩn chất lượng	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hãng chủ sở hữu	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại TTBYT (A,B,C,D)	Phân nhóm theo TT 14/2020	Hạn sử dụng (Tháng)	Mã kê khai giá
1	Kit phát hiện kháng thể người kháng Mycoplasma IgG	Mycoplasma pneumoniae IgG	Xét nghiệm miễn dịch định lượng và định tính dùng để phát hiện kháng thể IgG người kháng Mycoplasma pneumoniae trong huyết thanh và huyết tương. Tỉ lệ pha loãng: 1:101, Tổng thời gian ù 120 phút, Đọc kết quả ở bước sóng 405nm Độ nhạy: 99% Độ đặc hiệu: 95,5% Độ chum nội xét nghiệm: 4,9%, 4,7%, 4,2% Độ chum liên xét nghiệm: 11,6%, 6,9%, 5,9% Độ đặc hiệu: không có phản ứng chéo đáng kể với Respiratory Syncytial virus IgG, Virus Parainfluenza IgG, Epstein-Barr Virus EBNA1 IgG, Influenza A virus IgG, Adenovirus IgG Độ ổn định: ổn định ở 2-8oC trong 22 tháng			96test	Hộp	25							
2	Kit phát hiện kháng thể người kháng Mycoplasma IgM	Mycoplasma pneumoniae IgM	Xét nghiệm miễn dịch định lượng và định tính dùng để phát hiện kháng thể IgM người kháng Mycoplasma pneumoniae trong huyết thanh và huyết tương. Tỉ lệ pha loãng: 1:101, Tổng thời gian ù 135 phút, Đọc kết quả ở bước sóng 405nm Độ nhạy: 91,3% Độ đặc hiệu: 95,5% Độ chum nội xét nghiệm: 7,7%, 7,2%, 7,9% Độ chum liên xét nghiệm: 12,8%, 5,5%, 8,3% Độ đặc hiệu: Không có phản ứng chéo đáng kể với Measles IgM, Influenza A IgM, Chlamydia pneumoniae IgM, Bordetella pertussis IgM. Độ ổn định: ổn định ở 2-8oC trong 22 tháng			96test	Hộp	20							
3	Kit phát hiện các kháng thể kháng sốt IgM	Measles IgM	Xét nghiệm miễn dịch định lượng và định tính để phát hiện kháng thể IgM của người trong huyết thanh hoặc huyết tương kháng lại Virus Sởi. Tỉ lệ pha loãng: 1:101, Tổng thời gian ù 135 phút, đọc kết quả ở bước sóng 405 nm Độ nhạy: 98,9% Độ đặc hiệu: >99% Độ chum nội xét nghiệm: 1,9%, 2,1%, 2,8% Độ chum liên xét nghiệm: 9,3%, 5,2%, 5,2% Độ đặc hiệu: không có phản ứng chéo đáng kể với Mumps virus IgM, Virus cúm IgM, Virus Parainfluenza IgM, Virus Epstein-Barr VCA IgM, Adenovirus IgM, Rubella Virus IgM, Virus hợp bào hô hấp IgM, Parvovirus IgM, Chikungunya Virus IgM, Zika Virus IgM và IgM của virus Dengue Độ ổn định: ổn định ở 2-8oC trong 22 tháng			96test	Hộp	3							





STT	Tên hàng hóa	Tên Thương mại, Ký mã hiệu hàng hóa	Thông số kỹ thuật cơ bản	Số đăng ký lưu hành hoặc số giấy phép nhập khẩu.	Tiêu chuẩn chất lượng	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hãng chủ sở hữu	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Phân loại TTYT (A,B,C,D)	Phân nhóm theo TT 14/2020	Hạn sử dụng (Tháng)	Mã kê khai giá
4	Kít phát hiện các kháng thể kháng quai bị IgM	Mumps virus IgM	Xét nghiệm miễn dịch định lượng và định tính để phát hiện kháng thể IgM người kháng virus quai bị (Mumps Virus) trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Tỉ lệ pha loãng: 1:101; Tổng thời gian ủ 135 phút, đọc kết ở bước sóng 405 nm Độ nhạy: >99% Độ đặc hiệu: 97.6% Độ chum nội xét nghiệm: 4.7%, 4.1%, 6.3% Độ chum liên xét nghiệm: 2.9%, 4.5%, 6.9% Độ đặc hiệu: không có phản ứng chéo đáng kể với Measles virus IgM, Influenza virus IgM, Parainfluenza Virus IgM, Epstein-Barr Virus IgM, Adenovirus IgM, Virus Rubella IgM và Respiratory Syncytial Virus IgM Độ ổn định: ổn định ở 2-8oC trong 22 tháng			96test	Hộp	1							
5	Kít phát hiện kháng các kháng thể kháng ho gà IgM	Bordetella pertussis IgM	Xét nghiệm miễn dịch định lượng và định tính để phát hiện kháng thể IgM người kháng Bordetella pertussis và Bordetella parapertussis trong huyết thanh hoặc huyết tương người cho chẩn đoán bệnh ho gà. Tỉ lệ pha loãng: 1:101; Tổng thời gian ủ 135 phút, đọc kết quả ở bước sóng 405nm Độ nhạy: 88.9% Độ đặc hiệu: >99% Độ chum nội xét nghiệm: 5.5%, 4.6%, 4.8% Độ chum liên xét nghiệm: 9.6%, 14.2%, 15.9% Độ đặc hiệu: không có phản ứng chéo đáng kể với Adenovirus IgM, Helicobacter pylori IgM, Mycoplasma pneumoniae IgM, Parainfluenza Virus IgM, Influenza A Virus IgM, Influenza B Virus IgM Độ ổn định: ổn định ở 2-8oC trong 22 tháng			96test	Hộp	8							
6	Kít xác định kháng thể IgM Herpes Simplex Virus loại 1 và 2	HSv 1+2 IgM	Xét nghiệm miễn dịch (ELISA) "Capture" xác định kháng thể IgM kháng Herpes Simplex Virus loại 1&2 trong huyết tương và huyết thanh người Tỉ lệ pha loãng: 1:101, Tổng thời gian ủ 140 phút, đọc kết quả ở bước sóng 450 nm Độ nhạy chẩn đoán: >98% Độ đặc hiệu chẩn đoán: >98% Độ ổn định: ổn định ở 2-8oC trong 15 tháng			96test	Hộp	3							
<b>TỔNG 06 KHOẢN</b>															

