

**SỞ Y TẾ HÀ NỘI
BỆNH VIỆN ĐA KHOA SÓC SƠN**

**CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập – Tự do – Hạnh phúc**

Số: 169./BVĐKSS-KD
V/v Mời tham gia báo giá

Sóc Sơn, ngày 12 tháng 05 năm 2025

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

Bệnh viện đa khoa Sóc Sơn 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: Các loại test nhanh thuộc Kế hoạch lựa chọn nhà thầu cung cấp các loại test nhanh năm 2025-2026 cho Bệnh viện đa khoa Sóc Sơn 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 đa khoa Sóc Sơn

Địa chỉ: Số 18, Đường bệnh viện, Miếu Thờ, Tiên Dược, Sóc Sơn, Hà Nội.

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

Dược sĩ: Ngô Tiến Tài

Chức vụ: Trưởng khoa Dược

Số điện thoại: 0972845696

Gmail: ds.ngotientai@gmail.com

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Dược sĩ Ngô Tiến Tài – Trưởng khoa Dược – Phòng 510, Tầng 5, Nhà H2, Bệnh viện đa khoa Sóc Sơn – Miếu Thờ - Tiên Dược –

Sóc Sơn – Hà Nội.

- Nhận qua gmail: ds.ngotientai@gmail.com

- Nhận qua văn thư tại địa chỉ: Phòng 411 – Tầng 4, nhà H1, Bệnh viện đa khoa Sóc Sơn – Miếu Thờ - Tiên Dược – Sóc Sơn – Hà Nội.

4. Thời gian tiếp nhận báo giá: Từ 08h00 ngày 12 tháng 05 năm 2025 đến trước 17h ngày 21 tháng 05 năm 2025.

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

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá:

Tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày 21 tháng 05 năm 2025.



II. Nội dung yêu cầu báo giá

1. Danh mục mặt hàng yêu cầu báo giá:

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
1	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên virus cúm A/B	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, FSC Đức, CE và được phép lưu hành tại Châu Âu - Mẫu thử: Dịch mũi, họng, tỵ hầu - Ngưỡng phát hiện(LoD). Cúm A: $6,88 \times 10^2$ TCID50/mL. Cúm B: $1,88 \times 10^2$ TCID50/mL Hiệu quả chẩn đoán Cúm A: - Độ nhạy tương quan: 100%. - Độ đặc hiệu tương quan: 99,22% - Độ chính xác tương quan: 99,38% Hiệu quả chẩn đoán Cúm B: - Độ nhạy tương quan: 100%. - Độ đặc hiệu tương quan: 99,61% - Độ chính xác tương quan: 99,67% Độ chính xác ngẫu nhiên lặp: >99% Que mẫu chứng âm và que mẫu chứng dương được cấp kèm theo mỗi hộp xét nghiệm để kiểm soát chất lượng sản phẩm Không phản ứng chéo với: coronavirus-229E, coronavirus-NL63, coronavirus-OC43, coronavirus-HKU1, parainfluenza.... Đọc kết quả ở phút thứ 15	3.000	Test
2	Test thử nhanh phát hiện kháng nguyên virus viêm gan B	Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016 - Mẫu phẩm huyết thanh, huyết tương - Phát hiện kháng nguyên HBsAg trong huyết thanh, huyết tương - Độ nhạy: 100%, Độ đặc hiệu: 99.88% - Thành phần Kit thử: Vùng cộng hợp IgG chuột kháng HBsAg-04 - Vạch kết quả IgG chuột kháng HBsAg-B20 - Vạch chứng IgG dê kháng chuột - Bảo quản ở nhiệt độ thường - Ngưỡng phát hiện 1ng/ml	5.500	Test

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
3	Test thử nhanh phát hiện kháng thể kháng virus HIV 1&2	Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016 - Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Phát hiện các type kháng thể IgG, IgA,... đặc hiệu với HIV-1 và HIV-2 - Độ nhạy: 99.47%, Độ đặc hiệu: 99.87% - Thành phần Kit thử: Cộng hợp vàng HIV-Ag tái tổ hợp. - Vạch kết quả Kháng thể người IgG-Fc Mcab. - Nằm trong khuyến cáo xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia bổ sung 2020 của viện VSDTTW - Bảo quản ở nhiệt độ thường	3.000	Test
4	Test nhanh chẩn đoán nhiễm virus sốt xuất huyết Dengue IgG/IgM	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, chứng chỉ xuất khẩu FDA, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC Vùng cộng hợp: cộng hợp vàng kháng nguyên vỏ dengue tái tổ hợp và cộng hợp vàng kháng thể kiểm soát; - Vạch kết quả M: phát hiện kháng thể IgM kháng virut dengue; - Vạch kết quả G: phát hiện kháng thể IgG kháng virut dengue; - Vạch chứng: được phủ sẵn kháng thể kiểm soát. - Bảo quản nhiệt độ thường.	100	Test
5	Que thử phân tích nước tiểu 10 thông số Mission	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, FDA Dùng cho các máy phân tích nước tiểu Mission. Có bước sóng 525 nm và 635 nm, có thể đọc bằng mắt. Đo các chỉ số : Leukocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, Specific Gravity, Ketone, Bilirubin, Glucose (LEU/ NIT/ URO/ PRO/ pH/ BLO/ SG/ KET/ BIL/ GLU). Dạng que.	15.000	Test

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
6	Test thử chẩn đoán nhiễm virus HP	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, FSC Đức, CE và được phép lưu hành tại Châu Âu Định tính phát hiện kháng thể kháng H. pylori trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người. Thành phần: chứa các phần tử phủ kháng nguyên H. pylori và kháng thể kháng IgG người phủ trên màng. - Độ nhạy tương quan: 94,7%; - Độ đặc hiệu tương quan: 99,4%; - Độ chính xác ngẫu nhiên lặp >99%. Không bị ảnh hưởng đến kết quả xét nghiệm bởi thuốc chống đông máu như heparin, EDTA và sodium citrate. Đọc kết quả ở phút thứ 10	180	Test
7	Que thử xét nghiệm định tính 5 chất gây nghiện (MOP/COD/Hero in 6-MAM/THC/AMP)	Ngưỡng phát hiện: Morphine(MOP): 300 ng/mL Codeine(COD): 200 ng/mL Heroin 6-Monoacetylmorphine (6-MAM): 10 ng/mL Marijuana(THC): 50 ng/mL Amphetamine(AMP): 500 ng/mL - Độ nhạy > 99,9%. - Độ đặc hiệu > 99,9%. - Độ chính xác > 99,9%.	6.000	Test

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
8	Test thử HAV IgM	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016 - Định tính phát hiện kháng thể IgM kháng HAV trong huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần. - Sử dụng mẫu thử huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Độ nhạy tương quan: 90,6% , Độ đặc hiệu tương quan: 97,6% - Phát hiện các kháng thể IgM - Vùng cộng hợp được phủ cộng hợp vàng kháng nguyên HAV và một cộng hợp kháng thể kiểm soát - Vạch kết quả được phủ sẵn bởi kháng thể chuột kháng IgM người - Vạch chứng: Được phủ sẵn kháng thể kiểm soát - Không phản ứng chéo với mẫu Dengue, HBV, HCV, HEV, HIV, Malaria, TB... - Bảo quản kit thử ở nhiệt độ thường	300	Test
9	Test thử HEV IgM	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, chứng chỉ xuất khẩu FDA, đáp ứng chỉ thị 98/79/EC Định tính phát hiện kháng thể IgM kháng HEV - Mẫu thử: huyết thanh, huyết tương. - Độ nhạy tương quan: 98,1%; Độ đặc hiệu tương quan: 99,2% Khay thử bao gồm: 1. vùng cộng hợp có màu đỏ tía được phủ sẵn cộng hợp vàng kháng nguyên HEV (cộng hợp HEV) và một cộng hợp kháng thể kiểm soát. 2. một màng nitrocellulose chứa một vạch kết quả (vạch T) và một vạch chứng (vạch C). Vạch T được phủ sẵn kháng thể đơn dòng kháng IgM-người và vạch C được phủ sẵn kháng thể kiểm soát - Kit thử bảo quản nhiệt độ thường	250	Test

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
10	Test thử nhanh chẩn đoán thai sớm HCG	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016, FSC Đức, CE và được phép lưu hành tại Châu Âu Định tính phát hiện hCG trong nước tiểu của người - Độ nhạy tương quan: 100% - Độ đặc hiệu tương quan: 100% - Độ chính xác tương quan: 100%. Ngưỡng phát hiện: 25 mIU/mL. Không bị phản ứng chéo bởi các chất sau: LH (500 mIU/mL), FSH (1000 mIU/mL) và TSH (1000 μIU/mL) Không bị gây nhiễu bởi các chất: Acetaminophen (20 mg/dL), Caffeine (20 mg/dL), Glucose (2 g/dL), Hemoglobin (1 g/dL). Đọc kết quả tại phút thứ 3	500	Test
11	Test thử nhanh chẩn đoán viêm gan C	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016 - Mẫu phẩm huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Độ nhạy: 100%, Độ đặc hiệu: 100 % - Thành phần Kit thử: Cộng hợp vàng kháng thể đơn dòng kháng IgG người - Vạch kết quả kháng nguyên HCV-210 - Vạch chứng IgG người - Bảo quản ở nhiệt độ thường	2.000	Test
12	Test chẩn đoán nhanh nhiễm Rotavirus	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016 - Xét nghiệm phát hiện kháng nguyên Rota - Độ nhạy: 97.88 % ; Độ đặc hiệu: 98.36 % - Mẫu phẩm: Mẫu Phân Thành phần Kit thử: - Kháng thể đơn dòng 2 kháng Rotavirus (Rotavirus monoclonal antibody-2): 10 μg/ml - Kháng thể đơn dòng 1 kháng Rotavirus (Rotavirus monoclonal antibody-1): 1,15 mg/ml - Kháng thể đa dòng kháng IgG Chuột (Anti Mouse IgG Polyclonal antibody): 1,15 mg/ml - Bảo quản nhiệt độ thường	50	Test

STT	Danh mục	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
13	Test thử EV 71 IgG/IgM test nhanh	Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016 - Định tính phát hiện kháng thể IgM kháng EV71 trong (huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần) - Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần. Độ nhạy: 96.8% (95%CI*: 93.86% - 98.63%) Độ đặc hiệu: 99.4% (95%CI*: 98.54% - 99.80%) Thành phần Kit thử: 1. Kháng thể EV71 (EV71 antibody): 20 µg/ml; 2. Kháng nguyên EV71 (EV71 antigen): 0.175 mg/ml; 3. Kháng thể kháng chuỗi µ-IgM người (Anti-human IgM µ-chain antibody): 1.5 mg/ml 4. Kháng thể đa dòng kháng IgG chuột (Anti-mouse polyclonal antibody): 2.0 mg/ml - Không phản ứng chéo với HBV-IgM, HIV-IgG, HCV-IgG	50	Test
14	Test nhanh phát hiện và phân biệt 6 loại kháng nguyên Influenzae A, Influenzae B, RSV, SARS-CoV-2, Adenovirus, Streptococcus group A trong bệnh phẩm dịch hô hấp	Khay thử (Test) xét nghiệm định tính kháng nguyên vi-rút Sars-CoV-2, Cúm A/B, Andenovirus (ADV), vi rút hợp bào hô hấp (RSV) và vi rút liên cầu nhóm A (Strep A) trong bệnh phẩm dịch hô hấp của người, hỗ trợ chẩn đoán. - Mẫu thử: Dịch mũi họng, dịch họng, dịch mũi. Có đầy đủ vật tư đi kèm trong hộp khay thử xét nghiệm để sẵn sàng thực hiện xét nghiệm (bao gồm cả tăm bông lấy mẫu dịch tỵ hầu) Đóng gói kín riêng từng test cùng gói chống ẩm. Ưu tiên có chứng âm và chứng dương đi kèm trong hộp test. Thao tác thực hiện dễ dàng và thời gian đọc kết quả không quá 20 phút với vạch phản ứng rõ ràng. Độ chính xác > 99% Độ đặc hiệu > 99% Độ nhạy > 90% Bảo quản: nhiệt độ phòng (15-30 độ C) Có IVD được chứng nhận bởi FDA và/hoặc CE.	200	Test
Tổng cộng: 14 mặt hàng.				

2. Địa điểm cung cấp: Tại Bệnh viện đa khoa Sóc Sơn
3. Thời gian giao hàng dự kiến: Giao hàng theo yêu cầu của chủ đầu tư trong vòng 24-72 giờ kể từ khi nhận được thông báo nhu cầu sử dụng (trừ thứ 7, chủ nhật, ngày lễ, tết).
4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:
 - Tạm ứng: Không áp dụng
 - Phương thức thanh toán: Qua ủy nhiệm chi của kho bạc Nhà nước, 90 ngày kể từ ngày bên bán cung cấp đầy đủ chứng từ thanh toán hợp lệ (Hóa đơn, các chứng từ khác theo quy định hiện hành của kho bạc nhà nước).
5. Các thông tin khác:
 - Tổng giá trị của hàng hóa trong báo giá đã bao gồm chi phí bàn giao, hướng dẫn sử dụng, thuế VAT và các loại thuế khác theo quy định hiện hành;
 - Điều kiện đảm bảo khác: Đảm bảo cung cấp hàng hóa, cam kết thực hiện được dịch vụ đổi trả nếu hàng hóa xảy ra các vấn đề liên quan đến chất lượng trong quá trình sử dụng khi bên mua có yêu cầu...

Xin trân trọng cảm ơn!

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu VT, K.Dược(Lương).



Tạ Văn Sứng