

Số: /TB-BV

Xín Mãn, ngày 24 tháng 6 năm 2022

THÔNG BÁO
Công khai thông tin về nhu cầu mua sắm hóa chất xét nghiệm năm 2022
Của Bệnh viện đa khoa huyện Xín Mãn

Căn cứ luật đấu thầu số 43/2013/QH13 ngày 26 tháng 11 năm 2013;
Căn cứ nghị định số 63/2014/NĐ – CP ngày 26 tháng 6 năm 2014 của chính phủ quy định chi tiết một số điều của luật đấu thầu về lựa chọn nhà thầu;
Căn cứ công văn số 1275/SYT-NVD ngày 16/6/2022 của Sở Y tế Hà Giang về việc thực hiện mua VTYT, hoá chất, sinh phẩm ngoài kết quả đấu thầu năm 2022-2023;

Căn cứ công văn số 1321/SYT-NVD ngày 21/6/2022 về việc đảm bảo nhu cầu thuốc và vật tư y tế phục vụ công tác khám, chữa bệnh;

Căn cứ cuộc họp Hội đồng khoa học và hội đồng thuốc và điều trị ngày 23/6/2022 của bệnh viện đa khoa huyện Xín Mãn;

Bệnh viện đa khoa huyện Xín Mãn thực hiện gói thầu mua hóa chất xét nghiệm để phục vụ công tác khám, chữa bệnh (có danh mục kèm theo)

Kính mời các Công ty, đơn vị sản xuất, kinh doanh và phân phối hóa chất xét nghiệm cung cấp cho Bệnh viện đa khoa Xín Mãn báo giá hàng hóa của quý đơn vị.

Báo giá của quý đơn vị cần thể hiện các thông tin về hàng hóa như sau: tên hàng hóa, tên thương mại, Mã/ code sản phẩm, Xuất xứ hàng hóa (hãng sản xuất, nước sản xuất, nước chủ sở hữu), đơn giá, quy cách đóng gói, mô tả đặc tính kỹ thuật, tiêu chuẩn chất lượng,...

Địa chỉ tiếp nhận báo giá : Xin gửi bản scan địa chỉ : benhvienxinman@gmail.com đồng thời gửi bản giấy được ký, đóng dấu hợp pháp và gửi qua đường công văn về địa chỉ : Bệnh viện đa khoa huyện Xín Mãn địa chỉ tổ 4, thị trấn Cốc Pài, huyện Xín Mãn, tỉnh Hà Giang. Báo giá được gửi tới trước ngày 10 tháng 7 năm 2022. Thông tin cần giải đáp xin liên hệ với Ông: Nông Văn Hoàn, SĐT 0363.600.888

Bệnh viện đa khoa huyện Xín Mãn xin trân trọng thông báo./.

Nơi nhận:

- Sở y tế Hà Giang;
- Đăng website Sở y tế;
- Đăng website bệnh viện;
- Lưu: Hồ sơ mời thầu KT, VT.

GIÁM ĐỐC

Vương Tiến Lương

DANH MỤC HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM THẦU BỆNH VIỆN XÍN MÀN
(phụ lục kèm theo thông báo số 25/TB - BV ngày 24 tháng 6 năm 2022)

TT	Tên Hàng hóa	Thông số kỹ thuật và các tiêu chuẩn	Đơn vị tính	Số lượng
1	Hóa chất định lượng Alpha Amylase	Thành phần: MES buffer pH 6.0: 100 mmol/L, Sodium chloride: 350 mmol/L, Calcium Acetate: 6 mmol/L, Potassium thiocyanate: 900 mmol/L, CNP-G3: 2.27 mmol/L - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485. Hộp 5 x 20ml R1	Hộp	10
2	Hóa chất định lượng Direct Bilirubin	Thành phần hoạt chất: R1 / Sulfanilic Acid: 32.2 mmol/L, R2 / Sodium Nitrite: 109 mmol/L - Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485. Hộp 4x50ml R1, 4x12,5ml R2	Hộp	6
3	Hóa chất định lượng Total Bilirubin	Thành phần hoạt chất: Thuốc thử R1 : - Sulfanilic Acid: 32.2 mmol/L - Ethylene Glycol - Dimethylsulfoxide (DMSO) Thuốc thử R2: - pH 1.1 - Sodium Nitrite: 22 mmol/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485. Hộp 4x50ml R1, 4x12,5ml R2	Hộp	6
4	Hóa chất định lượng CRP	Thành phần hoạt tính: Kháng thể CRP chống h CRP của dê đa dòng: Biến đổi Natri azide 0.095% Bộ đệm PEG4Hỗn hợp nước muối photphat Cọc 4%- Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485. Hộp 1x50ml R1 + 1x12.5ml R2	Hộp	50

5	Hóa chất chuẩn CRP	Dựa trên huyết tương người và dịch màng phổi chứa nhiều CRP với dung dịch muối đệm Phosphat Natri azide: 0.095% - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. Lọ 1 x 1 ml	Lọ	15
6	Hóa chất nội kiểm CRP	Hóa chất nội kiểm CRP Lọ 1 x 5 ml	Lọ	15
7	Ống máu lắng	Ống thủy tinh chân không MONOSED® 8x120 mm chứa 0.32 mL chất chống đông Natri citrate (3.2%) Thẻ tích mẫu 1.28mL Nắp cao su butyl đen E-Beam Hồng ngoại. 50 ống / hộp	Ống	1.400
8	Dung dịch rửa máy sinh hóa	Phân loại hóa chất hỗn hợp. + Ăn mòn Kim loại (Nhóm 1), H290 + Kích ứng da (Nhóm 2), H315 + Kích ứng mắt (Nhóm 2), H319 - Đạt tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001 Can 2,5 lít	Can	10
9	Dung dịch rửa thường	- Thành phần hoạt tính: Sodium Sulfate Anhydrous 3.0 - 5.5g/L Sodium Chloride 7.5 - 11.5g/L Anti-fungal and Anti-bacterial Agents 1.0 - 3.0g/L Polyoxyethylene Ester 0.3 - 1.5g/L- Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485 Can 5,5 lít	Can	18
10	Dung dịch phá vỡ hồng cầu	- Thành phần hoạt tính: Quarternary Ammonium Salts <50g/L Nonion Surfactant <15g/L Isopropanol 0.1-1.5ml/L Ethanol <1.5ml/L - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 Chai 500 ml	Chai	18

11	Dung dịch rửa đậm đặc	<p>- Thành phần hoạt tính Proteolytic Enzym 3.0-10g/L Surfactant 0.3-1.5g/L Sodium Chloride 3.0-5.0g/L Anti-fungal and Anti-bacterial Agents 0.5-2.5g/L Buffering Agents 1.0-4.0g/L - Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485 Lọ 100 ml</p>	Lọ	15
12	Dung dịch rửa kim	<p>- Thành phần hoạt tính: Surfactant <2.0g/L Sodium hypochlorous <100g/L Sodium hydroxide <100g/L - Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485 Lọ 17 ml</p>	Lọ	20
13	Hóa chất định lượng Amylase	Hóa chất định lượng Amylase. Hộp R1 (5x60 mL); R2 (5x12 mL) .Đạt EN ISO 13485: 2016	Hộp	4
14	Hóa chất định lượng đo hoạt độ GGT (Gamma Glutamyl Transferase)	Hóa chất định lượng đo hoạt độ GGT (Gamma Glutamyl Transferase). Hộp R1 (1x60 mL); R2 (1x20 mL) .Đạt EN ISO 13485: 2016	Hộp	4
15	Hóa chất định lượng HDL Cholesterol	Hóa chất định lượng HDL Cholesterol. Hộp R1 (5x60 mL); R2 (5x20 mL) .Đạt EN ISO 13485: 2016	Hộp	3
16	Hóa chất định lượng LDL Cholesterol	Hóa chất định lượng LDL Cholesterol. Hộp R1 (5x60 mL); R2 (5x20 mL) .Đạt EN ISO 13485: 2016	Hộp	3
17	Hóa chất định lượng sắt	Hóa chất định lượng sắt. Hộp 4x27 mL + 4x27 mL .Đạt ISO 13485: 2016	Hộp	8
18	Dung dịch rửa máy hệ thống	Dung dịch rửa máy hệ thống. Can 5000 mL .Đạt EN ISO 13485: 2016	can	6
19	Test thử máy nước tiểu	11 thông số Sử dụng cho máy xét nghiệm Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Hộp 100 test	Hộp	160
Tổng cộng: 20 khoản				