

Số: 797/BVĐK-DUOC

Ninh Bình, ngày 03 tháng 6 năm 2026

## YÊU CẦU BÁO GIÁ

Kính gửi: Các Công ty sản xuất, kinh doanh hoá chất

Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình đang 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 Mua bổ sung một số hoá chất sử dụng trong vòng 09 tháng tại Bệnh viện đa khoa tỉnh Ninh Bình 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 tỉnh Ninh Bình.

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Bộ phận văn thư, Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình. (Nếu có các vấn đề cần làm rõ, đề nghị liên hệ SĐT 0942.526.996 để được giải đáp)

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

Các công ty gửi trực tiếp bản giấy báo giá hoặc gửi qua dịch vụ chuyển phát về địa chỉ sau đây (ghi trên bao bì báo giá):

Bộ phận Văn thư, Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình.

Địa chỉ: Đường Tuệ Tĩnh, phường Nam Thành, thành phố Ninh Bình, tỉnh Ninh Bình; Điện thoại: 02293 871 030.

Đồng thời công ty báo giá gửi bản scan và file mềm vào địa chỉ email : **duocbvdknb@gmail.com**

Thời điểm tiếp nhận báo giá được tính là thời điểm nhận báo giá bản giấy hoặc thời điểm nhận bản scan qua email (*thời điểm báo có thư đến*).

**Lưu ý:** Các công ty gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của mặt hàng báo giá


4. Thời hạn tiếp nhận báo giá:

- Trong vòng 10 ngày kể từ ngày Thư mời này được đăng tải công khai trên Website của bệnh viện và trang [muasamcong.mpi.gov.vn/web/guest](http://muasamcong.mpi.gov.vn/web/guest)

- 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 210 ngày kể từ ngày 13/6/2026.

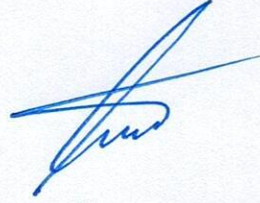
### II. Nội dung yêu cầu báo giá:

Danh mục yêu cầu báo giá và mẫu báo giá (có phụ lục kèm theo). 

**Nơi nhận:**

- Như trên;
- Giám đốc (để b/c);
- Phòng CTXH (để đăng tải) ;
- Lưu: VT, Dược.

**KT. GIÁM ĐỐC  
PHÓ GIÁM ĐỐC**



**Nguyễn Văn Tuyên**

**Phụ lục**  
**DANH SÁCH CÁC MẬT HÀNG YÊU CẦU BÁO GIÁ**

*(Kèm theo Yêu cầu báo giá số 797/BVĐK-DUOC ngày 03/6/2026 của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình)*

STT	Tên phần (lô)	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng
1	<b>Hóa chất cho máy xét nghiệm sinh hoá AU680</b>				
1.1		Hóa chất định lượng Micro Albumin niệu	- Hóa chất được dùng để định lượng Micro albumin niệu (MAU). - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	2.102
1.2		Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Micro Albumin niệu	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng Micro albumin niệu (MAU) - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ, sử dụng được ít nhất 1 tháng (30 ngày) sau khi mở nắp. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.3		Hóa chất nội kiểm cho xét nghiệm định lượng Micro Albumin niệu mức 1	- Hóa chất dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng Micro albumin niệu (MAU) mức 1 (hoặc mức bình thường, hoặc mức N/normal). - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ, sử dụng được ít nhất 1 tháng (30 ngày) sau khi mở nắp. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.4		Hóa chất nội kiểm cho xét nghiệm định lượng Micro Albumin niệu mức 2	- Hóa chất dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng Micro albumin niệu (MAU) mức 2 (hoặc mức cao, hoặc mức bất thường hoặc mức P/Path) - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ, sử dụng được ít nhất 1 tháng (30 ngày) sau khi mở nắp. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.5		Hóa chất định lượng ALP (Alkalin Phosphatase)	- Hóa chất được dùng để định lượng alkaline phosphatase (ALP) trong huyết thanh hoặc huyết tương người. - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485. - Dùng cho máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	1.040
1.6		Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng ALP (Alkalin Phosphatase)	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng ALP (Alkalin Phosphatase) - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.7		Hóa chất nội kiểm cho các xét nghiệm định lượng ALP (Alkalin Phosphatase)	- Hóa chất dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng ALP (Alkalin Phosphatase) mức 1 (hoặc mức bình thường, hoặc mức N/normal). - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.8		Hóa chất nội kiểm cho các xét nghiệm định lượng ALP (Alkalin Phosphatase)	- Hóa chất dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng ALP (Alkalin Phosphatase) mức 2 (hoặc mức cao, hoặc mức bất thường hoặc mức P/Path) - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.9		Hóa chất định lượng lactate	Hóa chất dùng để định lượng lactate trong huyết tương hoặc dịch não tủy người. Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	1.874
1.10		Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng lactate	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng lactate - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.11		Hóa chất nội kiểm xét nghiệm định lượng lactate mức 1	- Hóa chất dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng lactate mức 1 (hoặc mức bình thường, hoặc mức N/normal). - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
1.12		Hóa chất nội kiểm xét nghiệm định lượng lactate mức 2	- Hóa chất dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng lactate mức 2 (hoặc mức cao, hoặc mức bất thường hoặc mức P/Path) - Quy cách đóng gói: ≤ 5mL/lọ - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	63
2	<b>Hóa chất nội kiểm cho xét nghiệm định lượng HDL/LDL-Cholesterol</b>				

STT	Tên phần (lô)	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng
2.1		Hóa chất nội kiểm xét nghiệm định lượng HDL/LDL-Cholesterol mức 1	Dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng HDL/LDL-Cholesterol mức 1 (hoặc mức bình thường hoặc mức N/ norm). Dùng tương thích hoàn toàn với hoá chất HDL Cholesterol liquicolor và LDL Cholesterol liquicolor của Denka Co., Ltd/Nhật Bản - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	105
2.2		Hóa chất nội kiểm xét nghiệm định lượng HDL/LDL-Cholesterol mức 2	- Dùng để nội kiểm cho xét nghiệm định lượng HDL/LDL-Cholesterol mức 2 (hoặc mức cao, hoặc mức bất thường hoặc mức P/Path). Dùng tương thích hoàn toàn với hoá chất HDL Cholesterol liquicolor và LDL Cholesterol liquicolor của Denka Co., Ltd/Nhật Bản - Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485. - Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm sinh hoá AU680	ml	105
3	<b>Máu cừu</b>	Máu cừu	Bổ sung trong khi pha chế môi trường nuôi cấy vi sinh, pha chế môi trường thạch máu. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	ml	21.630
4	<b>Bộ nhuộm lao</b>	Bộ nhuộm lao	Bộ nhuộm lao dùng để thực hiện xét nghiệm nhuộm soi. Bao gồm 03 dung dịch thuốc nhuộm thành phần là Carbo Fuchsin chai ≥250ml, Alcohol acid (Hydrochloric acid in ethanol) chai ≥250ml và Methylene Blue chai ≥ 250ml. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485	bộ	37
5	<b>Môi trường nuôi cấy chọn lọc các trực khuẩn Gram âm, đặc biệt họ vi khuẩn đường ruột và chi Pseudomonas</b>	Môi trường nuôi cấy chọn lọc các trực khuẩn Gram âm, đặc biệt họ vi khuẩn đường ruột và chi Pseudomonas	Môi trường nuôi cấy chọn lọc các trực khuẩn Gram âm, đặc biệt họ vi khuẩn đường ruột và chi Pseudomonas. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485.	gam	6.195
6	<b>Test nhanh chẩn đoán sốt xuất huyết</b>	Test nhanh chẩn đoán sốt xuất huyết	- Phát hiện kháng thể IgG và IgM kháng virus Dengue trong huyết thanh, huyết tương hay máu toàn phần người - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485	test	775
7	<b>Hoá chất dùng cho máy xét nghiệm HbA1c Arkray 8180</b>	Dung dịch kiểm tra chất lượng	Chất kiểm chuẩn HbA1c - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485. Dùng cho máy xét nghiệm HbA1c Arkray 8180	ml	17
8	<b>Hoá chất dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411</b>				
8.1		Hóa chất định lượng ACTH	Hàng hóa dùng để định lượng nội tiết tố kích thích vỏ thượng thận (ACTH) trong huyết tương người có chống đông bằng EDTA. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	12.575
8.2		Hóa chất định lượng C-peptide	Hàng hóa xét nghiệm dùng để định lượng C-PEPTIDE trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	4.064
8.3		Hóa chất định lượng folate	Hàng hóa dùng để định lượng folate trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	Test	1.241
8.4		Hóa chất định lượng kháng thể của người kháng kháng nguyên bề mặt của virus viêm gan B (Anti-HBs)	Hàng hóa định lượng kháng thể của người kháng kháng nguyên bề mặt của virus viêm gan B (Anti-HBs) trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	844
8.5		Hóa chất định lượng TG	Hàng hóa dùng để định lượng thyroglobulin (TG) trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	5.834
8.6		Hóa chất định lượng vitamin B12	Hàng hóa dùng để định lượng vitamin B12 trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	1.166
8.7		Hóa chất kiểm tra chất lượng các xét nghiệm miễn dịch	Hàng hóa dùng để kiểm tra chất lượng các xét nghiệm miễn dịch Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	ml	302
8.8		Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định lượng troponin T	Hàng hóa được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Troponin T. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy miễn dịch Cobas E411	ml	71
8.9		Hóa chất rửa hệ thống	Hàng hóa rửa hệ thống (Eleclys SysWash). Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	ml	50.476

STT	Tên phần (lô)	Tên hàng hóa	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng
8.10		Hóa chất xét nghiệm định lượng beta HCG	Hàng hóa dùng để xét nghiệm định lượng beta HCG trong huyết thanh hoặc huyết tương người Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	1.021
8.11		Hóa chất định tính kháng thể của người kháng kháng nguyên e của vi rút viêm gan B (Anti-HBE)	Hàng hóa dùng để định tính kháng thể của người kháng kháng nguyên e của vi rút viêm gan B (HBeAg) trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	test	3.988
8.12		Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HIV	Hàng hóa dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm HIV. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	ml	93
8.13		Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định lượng HBsAg	Hàng hóa dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch HBsAg. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng tương thích hoàn toàn với máy xét nghiệm miễn dịch Cobas E411	ml	147
9	<b>Hoá chất dùng cho máy định danh và làm kháng sinh đồ Vitek 2</b>				
9.1		Ống nghiệm vô khuẩn chứa mẫu xét nghiệm	Ống nghiệm bằng nhựa trong (polystyrene) chứa mẫu xét nghiệm. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng cho máy định danh và làm kháng sinh đồ Vitek 2.	Ống	6.435
9.2		Nước muối 0.45%	Nước muối 0.45%. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng cho máy định danh và làm kháng sinh đồ Vitek 2.	ml	33.390
9.3		Thẻ định danh vi khuẩn Gram âm	Thẻ định danh Gram âm để định danh trực khuẩn Gram âm lên men và không lên men Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng cho máy định danh và làm kháng sinh đồ Vitek 2.	card	3.490
9.4		Thẻ kháng sinh đồ vi khuẩn Gram âm	Thẻ kháng sinh đồ vi khuẩn Gram âm . Đạt tiêu chuẩn ISO 13485 Dùng cho máy định danh và làm kháng sinh đồ Vitek 2.	card	3.704
10	<b>Hoá chất dùng cho máy phân tích GEM 3500</b>	Hóa chất xét nghiệm đo khí máu	- Hóa chất dùng để đo các thông số: pH, pCO <sub>2</sub> , pO <sub>2</sub> , Hct - Sử dụng cho máy phân tích GEM 3500 - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485	test	16.034
11	<b>Hoá chất dùng cho máy xét nghiệm đông máu Thrombolyzer XRM</b>				
11.1		Cồng đo mẫu	Cồng đo mẫu Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 Dùng cho máy xét nghiệm đông máu Thrombolyzer XRM	test	68.652
11.2		Dung dịch CaCl <sub>2</sub> dùng cho xét nghiệm đông máu	Hóa chất nền cho xét nghiệm Thromboplastin (APTT) Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 Dùng cho máy xét nghiệm đông máu Thrombolyzer XRM	ml	1.890
11.3		Hóa chất định lượng Fibrinogen	Hàng hóa định lượng Fibrinogen Đạt tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485 Dùng cho máy xét nghiệm đông máu Thrombolyzer XRM	ml	1.485
<b>Tổng số: 40 mặt hàng/11 phần lô</b>					

**Mẫu báo giá**

(Kèm theo Công văn số 797/BVĐK-DUOC ngày 03/6/2026 của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình)

Công ty...  
Địa chỉ...  
Điện thoại...  
Email...

**BÁO GIÁ**

Kính gửi: Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình

Trên cơ sở Công văn số 797/BVĐK-DUOC của Bệnh viện Đa khoa tỉnh Ninh Bình, 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 các hoá chất như sau:

1. Báo giá cho các hoá chất và dịch vụ liên quan

STT	Tên hàng hoá	Tên thương mại	Đơn vị tính	Thông số kỹ thuật	Mã hiệu sản phẩm	Nhãn hiệu	Mã HS	Năm SX	Xuất xứ	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan (VNĐ)	Thuế, phí, lệ phí (nếu có) (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)
1														
2														
3														
...														
<b>Tổng số: ... mặt hàng</b>														

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

1. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ... ngày kể từ ngày 13/6/2026 [ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 210 ngày]

2. Chúng tôi cam kết:

- Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi Giấy chứng nhận đăng kí kinh 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 hoá chất 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 2026

**ĐẠI DIỆN CÔNG TY**

(Ký, ghi rõ họ tên, đóng dấu)