

Số: 60/YCBG-Dược

TP. Hồ Chí Minh, ngày 14 tháng 5 năm 2024

Về việc yêu cầu báo giá
sinh phẩm chẩn đoán

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện Giao thông vận tải TP. Hồ Chí Minh 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 sinh phẩm chẩn đoán phục vụ công tác chuyên môn năm 2024-2025", với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

- Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện Giao thông vận tải TP. Hồ Chí Minh.
- Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá:
- Bà Nguyễn Thị Phương Trang, Điện thoại: 0938265768.
- Cách thức tiếp nhận báo giá: Nhận qua đường bưu điện. Địa chỉ: Bệnh viện Giao thông Vận tải Thành phố Hồ Chí Minh. Số nhà 72/3, đường Trần Quốc Toản, Phường 8, Quận 3, TP. Hồ Chí Minh.
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 8h ngày 17 tháng 5 năm 2024 đến trước 17h00 ngày 27 tháng 5 năm 2024.
Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét.
- Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 120 ngày, kể từ ngày 27 tháng 5 năm 2024.

II. Nội dung yêu cầu báo giá:

- Danh mục sinh phẩm chẩn đoán yêu cầu báo giá: Theo Phụ lục đính kèm Thư mời này.
- Địa điểm cung cấp hàng hóa: Bệnh viện Giao thông vận tải TP Hồ Chí Minh. Địa chỉ: Số 72/3 Trần Quốc Toản, Phường 8, Quận 3, TP. Hồ Chí Minh.
- Thời gian giao hàng dự kiến: Năm 2024-2025.

Trân trọng!

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: Dược/HST



BsCKII. Nguyễn Quốc Việt


Danh mục sinh phẩm chẩn đoán

(Kèm theo Thư mời báo giá số 60/ YCBG- Dược, ngày 14 tháng 5 năm 2024
của Bệnh viện GTVT TP HCM)

S TT	Danh mục hàng hóa	Đơn vị tính	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Số lượng
1	Test HIV	Test	Phát hiện tất cả các type kháng thể (IgG,IgM,IgA) đặc hiệu với HIV-1 gồm type phụ O và HIV-2 và phân biệt HIV-1, HIV-2 trong mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần. Ban hành trong Khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia năm 2020 của Viện vệ sinh dịch tễ trung ương. Tiêu chuẩn: ISO 13485	4,000
2	Test giang mai	Test	Định tính phát hiện kháng thể kháng Treponema pallidum (Tp) trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người. Độ nhạy $\geq 100\%$ Độ đặc hiệu $\geq 99,7\%$ Tiêu chuẩn ISO 13485	3,000
3	Test HBsAg	Tesst	Định tính phát hiện kháng nguyên HBsAg trong huyết thanh, huyết tương người. Độ nhạy, độ đặc hiệu $\geq 99\%$, Tiêu chuẩn ISO 13485	5,000
4	Test HBeAg	Test	Phát hiện kháng nguyên HBeAg trong huyết thanh, huyết tương người Độ nhạy, độ đặc hiệu $\geq 94\%$ Tiêu chuẩn ISO	1,000
5	Test HCV	Test	Định tính phát hiện kháng thể kháng HCV trong huyết thanh, huyết tương người. Độ nhạy, độ đặc hiệu $\geq 99\%$, Tiêu chuẩn ISO	5,000
6	Test HAV	Test	Định tính kháng thể IgM kháng HAV trong huyết thanh, huyết tương người. Độ nhạy, độ đặc hiệu $\geq 99\%$, Tiêu chuẩn ISO	5,000
7	Test HEV	Test	Định tính kháng thể IgG, IgM kháng HEV trong huyết thanh hoặc huyết tương người Đối với IgM kháng HEV: Độ nhạy $\geq 93\%$, Độ đặc hiệu $\geq 98\%$ Đối với IgG kháng HEV Độ nhạy $\geq 90\%$, độ đặc hiệu $\geq 98\%$ Tiêu chuẩn ISO 13485	1,000
8	Test H. Pylory	Test	Định tính phát hiện kháng thể kháng H. pylori trong máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương của người. Độ nhạy $\geq 96\%$, Độ đặc hiệu $\geq 93\%$ Tiêu chuẩn ISO 13485	100



S TT	Danh mục hàng hóa	Đơn vị tính	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Số lượng
9	Test Dengue	Test	Phát hiện kháng nguyên NS1 trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần của người. Độ nhạy $\geq 92,4\%$, Độ đặc hiệu $\geq 98,4\%$ Tiêu chuẩn ISO 13485	100
10	Test Heroin	Test	Định tính phát hiện Morphine trong nước tiểu của người, khi nồng độ chất này tăng vượt ngưỡng phát hiện (cut-off) 300 ng/mL Tiêu chuẩn ISO 13485	100
11	Test ma túy 4 trong 1 - Test Morphine/Heroin - Test Amphetamin. - Test Methamphetamin - Test Marijuana	Test	Xét nghiệm đa chất gây nghiện Độ chính xác so sánh với GC/MS MOP $\geq 96,72\%$ AMP $\geq 98,35\%$ MET $\geq 97,46\%$ THC $\geq 94,17\%$ Tiêu chuẩn ISO 13485	80,000
12	Test ma túy 5 trong 1 - Test Morphine/Heroin - Test Ketamin - Test Methamphetamin - Test THC - MDMA	Test	Xét nghiệm đa chất gây nghiện Độ chính xác so sánh với GC/MS MOP $\geq 96,72\%$ KET $\geq 97,48\%$ MET $\geq 97,46\%$ MDMA $\geq 96,61\%$ THC $\geq 94,17\%$ Tiêu chuẩn ISO 13485	3,000
13	Test Influenza A/B	Test	Test nhanh chẩn đoán cúm A, B Độ nhạy $\geq 91,8\%$, độ đặc hiệu $\geq 98,9\%$ so với RT-PCR Tiêu chuẩn ISO 13485	100
14	Test hCG	Test	Định tính phát hiện hCG trong nước tiểu của người. Ngưỡng phát hiện: 25 mIU/mL Độ nhạy, độ đặc hiệu, độ chính xác 100% Tiêu chuẩn ISO 13485	100
	Tổng cộng: 14khoản			



GIÁM ĐỐC

BSCKH Nguyễn Quốc Việt



Mẫu báo giá

Áp dụng đối với gói thầu mua sắm trang thiết bị y tế; gói thầu mua sắm linh kiện, phụ kiện, vật tư thay thế sử dụng cho trang thiết bị y tế

BÁO GIÁ⁽¹⁾

Kính gửi: ... [ghi rõ tên của Chủ đầu tư yêu cầu báo giá]

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 thiết bị y tế như sau:

1. Báo giá cho các thiết bị y tế và dịch vụ liên quan

STT	Danh mục thiết bị y tế ⁽²⁾	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất ⁽³⁾	Mã HS ⁽⁴⁾	Năm sản xuất ⁽⁵⁾	Xuất xứ ⁽⁶⁾	Số lượng/khối lượng ⁽⁷⁾	Đơn giá ⁽⁸⁾ (VNĐ)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan ⁽⁹⁾ (VNĐ)	Thuế, lệ phí (nếu có) ⁽¹⁰⁾ (VNĐ)	Thành tiền ⁽¹¹⁾ (VNĐ)
1	Thiết bị A									
2	Thiết bị B									
n	...									

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế)



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 thiết bị y tế 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⁽¹²⁾

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))

Ghi chú:

(1) Hãng sản xuất, nhà cung cấp điền đầy đủ các thông tin để báo giá theo Mẫu này. Trường hợp yêu cầu gửi báo giá trên Hệ thống mạng đầu thầu quốc gia, hãng sản xuất, nhà cung cấp đăng nhập vào Hệ thống mạng đầu thầu quốc gia bằng tài khoản của nhà thầu để gửi báo giá và các tài liệu liên quan cho Chủ đầu tư theo hướng dẫn trên Hệ thống mạng đầu thầu quốc gia. Trong trường hợp này, hãng sản xuất, nhà cung cấp không phải ký tên, đóng dấu theo yêu cầu tại ghi chú 12.

(2) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi chủng loại thiết bị y tế theo đúng yêu cầu ghi tại cột “Danh mục thiết bị y tế” trong Yêu cầu báo giá.

(3) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể tên gọi, ký hiệu, mã hiệu, model, hãng sản xuất của thiết bị y tế tương ứng với chủng loại thiết bị y tế ghi tại cột “Danh mục thiết bị y tế”.

(4) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể mã HS của từng thiết bị y tế.

(5), (6) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể năm sản xuất, xuất xứ của thiết bị y tế.

H VI
THI
TÀI
CHÍNH
Y

- (7) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể số lượng, khối lượng theo đúng số lượng, khối lượng nêu trong Yêu cầu báo giá.
- (8) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể giá trị của đơn giá tương ứng với từng thiết bị y tế.
- (9) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể giá trị để thực hiện các dịch vụ liên quan như lắp đặt, vận chuyển, bảo quản cho từng thiết bị y tế hoặc toàn bộ thiết bị y tế; chi tính chi phí cho các dịch vụ liên quan trong nước.
- (10) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể giá trị thuế, phí, lệ phí (nếu có) cho từng thiết bị y tế hoặc toàn bộ thiết bị y tế. Đối với các thiết bị y tế nhập khẩu, hãng sản xuất, nhà cung cấp phải tính toán các chi phí nhập khẩu, hải quan, bảo hiểm và các chi phí khác ngoài lãnh thổ Việt Nam để phân bổ vào đơn giá của thiết bị y tế.
- (11) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi giá trị báo giá cho từng thiết bị y tế. Giá trị ghi tại cột này được hiểu là toàn bộ chi phí của từng thiết bị y tế (bao gồm thuế, phí, lệ phí và dịch vụ liên quan (nếu có)) theo đúng yêu cầu nêu trong Yêu cầu báo giá.
- Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi đơn giá, chi phí cho các dịch vụ liên quan, thuế, phí, lệ phí và thành tiền bằng đồng Việt Nam (VND). Trường hợp ghi bằng đồng tiền nước ngoài, Chủ đầu tư sẽ quy đổi về đồng Việt Nam để xem xét theo tỷ giá quy đổi của Ngân hàng Ngoại thương Việt Nam (VCB) công bố tại thời điểm ngày kết thúc nhận báo giá.
- (12) Người đại diện theo pháp luật hoặc người được người đại diện theo pháp luật ủy quyền phải ký tên, đóng dấu (nếu có). Trường hợp ủy quyền, phải gửi kèm theo giấy ủy quyền ký báo giá. Trường hợp liên danh tham gia báo giá, đại diện hợp pháp của tất cả các thành viên liên danh phải ký tên, đóng dấu (nếu có) vào báo giá.
- Trường hợp áp dụng cách thức gửi báo giá trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia, hãng sản xuất, nhà cung cấp đăng nhập vào Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia bằng tài khoản nhà thầu của mình để gửi báo giá. Trường hợp liên danh, các thành viên thống nhất cử một đại diện thay mặt liên danh nộp báo giá trên Hệ thống. Trong trường hợp này, thành viên đại diện liên danh truy cập vào Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia bằng chứng thư số cấp cho nhà thầu của mình để gửi báo giá. Việc điền các thông tin và nộp Báo giá thực hiện theo hướng dẫn tại Mẫu Báo giá và hướng dẫn trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia.

