

Số: 93/YCBG-Dược
Về việc yêu cầu báo giá
sinh phẩm chẩn đoán

TP. Hồ Chí Minh, ngày 05 tháng 6 năm 2025

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 2025-2026”, 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 Đinh Thị Vân Anh, Điện thoại: 0984499827.
- Cách thức tiếp nhận báo giá: Nhận trực tiếp hoặc qua đường bưu điện. Địa chỉ: Bệnh viện Giao thông Vận tải Thành phố Hồ Chí Minh. Số nhà 72/3 đường Trần Quốc Toàn, Phường 8, Quận 3, TP. Hồ Chí Minh.
- Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 8h ngày 06 tháng 6 năm 2025 đến trước 17h00 ngày 16 tháng 6 năm 2025.
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 16 tháng 6 năm 2025.

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: Bệnh viện Giao thông vận tải TP Hồ Chí Minh. Địa chỉ: Số 72/3 Trần Quốc Toàn, Phường 8, Quận 3, TP. Hồ Chí Minh.
- Thời gian giao hàng dự kiến: Năm 2025-2026.
Trân trọng!

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: Dược/HST

GIÁM ĐỐC



BsCKII. Nguyễn Quốc Việt

Danh mục sinh phẩm chẩn đoán

(Kèm theo Thư mời báo giá số 93/YCBG- Dược, ngày 05 tháng 6 năm 2025
của Bệnh viện GTVT TP HCM)

S TT	Danh mục hàng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
1	Test nhanh HIV	Phát hiện định tính kháng thể kháng virus HIV type 1 và type 2. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh - Độ nhạy: 99,8%. - Độ đặc hiệu: 99,5%. - Độ chính xác: 99,65%. - Ngưỡng phát hiện: 2NCU/ml - Độ lặp lại: 100%. - Độ ổn định: 100% Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	8,000
2	Test nhanh Giang Mai	Định tính phát hiện kháng thể kháng Treponema pallidum (Tp) trong huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần Độ nhạy 100%, độ đặc hiệu >99% Tiêu chuẩn ISO 13485 Xuất xứ: G7	Test	8,000
3	Test nhanh HBsAg	Định tính phát hiện kháng nguyên HBsAg trong huyết thanh hoặc huyết tương của người. Độ nhạy, độ đặc hiệu> 99% Tiêu chuẩn ISO 13485 Xuất xứ: G7	Test	10,000
4	Test nhanh HBeAg	Định tính phát hiện kháng nguyên HBeAg trong huyết thanh hoặc huyết tương của người. Độ nhạy, độ đặc hiệu>98% Tiêu chuẩn ISO 13485 Xuất xứ: G7	Test	2,000

S TT	Danh mục hàng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
5	Test nhanh HCV	Phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C. Không sử dụng dung dịch đệm. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh. Qui cách test thử: (Ngang : 0.42cm, chiều dài: 8cm, độ dày: 0.15cm) - Độ nhạy $\geq 99,8\%$. - Độ đặc hiệu $\geq 99,2\%$. - Độ chính xác $\geq 99,5\%$. - Ngưỡng phát hiện: 2NCU/ml - Độ lặp lại: 100%. - Độ ổn định: 100%. Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	8,000
6	Test nhanh HAV	Định tính phát hiện sự có mặt của kháng thể kháng HAV trong mẫu toàn phần hoặc huyết tương / huyết thanh của người nhằm chẩn đoán lây nhiễm Virus Viêm Gan A. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh/Máu toàn phần - Ngưỡng phát hiện: 1 S/co - Độ nhạy: 90.6%. - Độ đặc hiệu: 97.6%. - Độ chính xác: 94.1% - Độ lặp lại: 100% - Độ ổn định: 100%. Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	10,000

S.TT	Danh mục hàng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
7	Test nhanh HEV	Định tính phát hiện sự có mặt của kháng thể IgM kháng HEV trong huyết tương/Huyết thanh của người nhằm chẩn đoán lây nhiễm virus Viêm Gan E. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh. - Ngưỡng phát hiện: 4U/ml. - Độ nhạy: 100%. - Độ đặc hiệu: 99,3%. - Độ chính xác: 99,65%. - Độ lặp lại: 100% - Độ ổn định: 100%. Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	5,000
8	Test nhanh H.pylori	Phát hiện định tính kháng thể kháng H.Pylori trong huyết thanh hoặc huyết tương. (Ab) Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh. Qui cách test thử: (Ngang : 0.42cm, chiều dài: 8cm, độ dày: 0.15cm) - Độ nhạy $\geq 99,5\%$. - Độ đặc hiệu $\geq 99,2\%$. - Độ chính xác $\geq 99,35\%$. - Ngưỡng phát hiện: 0.76 S/co - Độ lặp lại: 100%. - Độ ổn định: 100% Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	100

S.TT	Danh mục hàng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
9	Test nhanh Dengue NS1	Định tính phát hiện kháng nguyên NS1 của vi rút sốt xuất huyết trong huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần của người bằng phương pháp sắc ký miễn dịch. Phức hợp kháng thể đặc hiệu vi rút sốt xuất huyết và vàng được đặt ở vùng cộng hợp, và kháng thể kháng kháng nguyên NS1 được cố định trên màng - Thể tích mẫu: 100 µl - Đọc kết quả trong vòng 15-20 phút. - Độ nhạy tương đối: 97.16%; Độ đặc hiệu tương đối: 100% so với phương pháp RT-PCR - Giới hạn phát hiện: Tuýp 2: 0.006125 µg/ml, tuýp 3: 0.00153125µg/ml, tuýp 4: 0.006125 µg/ml - Không có phản ứng chéo Corynebacterium diphtheria, Hemophilus influenzae, Staphylococcus aureus, Streptococcus pneumoniae, Streptococcus pyogenes (1×10^8 CFU/ml), Adenovirus tuýp 3, Vi rút cúm A, B, Vi rút Sởi, Vi rút parainfluenza tuýp 1,2,3, Vi rút hợp bào hô hấp, Rotavirus, Rubella Virus, Vi rút viêm não Nhật Bản (1×10^4 pfu/ml) - Các chất gây nhiễu không ảnh hưởng đến kết quả: Hemoglobin, Bilirubin, Triglycerid - Các chất chống đông như heparin, EDTA và natri citrat không ảnh hưởng đến kết quả thử nghiệm - Giấy phép lưu hành do BYT cấp thuộc phân loại C - Đạt tiêu chuẩn ISO & Korea FSC - Xuất xứ: OECD	Test	100
10	Test nhanh hCG	Phát hiện định tính sự có mặt của hCG trong nước tiểu giúp cho việc chẩn đoán phát hiện thai sớm. Mẫu bệnh phẩm: Nước tiểu. Qui cách test thử: (Ngang : 0.27cm, chiều dài: 8cm, độ dày: 0.15cm) - Độ nhạy : 100%. - Độ đặc hiệu $\geq 99,5\%$. - Độ chính xác $\geq 99,75\%$ - Ngưỡng phát hiện: 25mIU/ml. - Độ lặp lại: 100%. - Độ ổn định: 100% Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	500

S.TT	Danh mục hàng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
11	Test ma túy 5 trong 1 (MOP/KET/MET/THC/MDMA)	Phát hiện định tính nhóm các chất gây nghiện trong nước tiểu. - Mẫu bệnh phẩm: Nước tiểu. Ngưỡng phát hiện: + Morphine: 300 ng/ml + MDMA: 500 ng/ml + Ketamine: 1.000 ng/ml + Methamphetamine: 500 ng/ml + THC: 50 ng/ml - Độ nhạy: 99,8%. - Độ đặc hiệu: 99,6%. - Độ chính xác: 99,7%. - Độ lặp lại: 100 %. - Độ ổn định: 100%. Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	6,000
12	Test nhanh Covid	Định tính phát hiện kháng nguyên SARS-CoV-2 trong mẫu dịch tỵ hầu của người Ngưỡng phát hiện: 142TCID₅₀/ml với vi rút SARS-CoV-2 nuôi cấy bất hoạt và 0,1ng/ml với kháng nguyên tái tổ hợp SARS-CoV-2 Độ nhạy >=96,3%, độ đặc hiệu >= 99,75% Xuất xứ G7 Tiêu chuẩn ISO 13485	Test	500

S.TT	Danh mục hàng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
13	Test nhanh Lao	Định tính phát hiện kháng thể IgG/IgM kháng Lao trong huyết tương, huyết thanh hoặc trong máu toàn phần của người, Giúp chẩn đoán nhiễm trùng Lao.. Mẫu bệnh phẩm: Huyết tương/Huyết thanh/máu toàn phần. Qui cách test thử: (Ngang : 0.42cm, chiều dài: 6cm, độ dày: 0.15cm) - Độ nhạy ≥ 97%. - Độ đặc hiệu ≥ 97%. - Độ chính xác ≥ 97%. - Ngưỡng phát hiện: 350IU/ml - Độ lặp lại: 100% - Độ ổn định: 100% Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	200
14	Test nhanh Heroin	Phát hiện định tính nhóm chất thuốc phiện Morphine - Heroin - Opiates trong nước tiểu. - Mẫu bệnh phẩm: Nước tiểu. - Ngưỡng phát hiện: 300 ng/ml. - Độ nhạy: 99,8%. - Độ đặc hiệu: 99,6%. - Độ chính xác: 99,7% - Độ lặp lại: 100% - Độ ổn định: 100% Bảo quản nhiệt độ: 8-30 độ C. Hạn dùng: 24 tháng, kể từ ngày sản xuất Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485:2016 Có chứng nhận chất lượng COA từ nhà sản xuất. Xuất xứ: G7	Test	500

STT	Mục năng hóa	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng
15	Test nhanh cúm A/B	Test Influenza A/B được dùng để định tính phân biệt kháng nguyên vi rút cúm tuýp A và tuýp B từ các mẫu tăm bông mũi họng. - Độ nhạy tương đối: 83.7 % (Tuýp A), 94.4 % (Tuýp B), Độ đặc hiệu tương đối: 96.67 % so với kỹ thuật RT-PCR - Không phản ứng chéo với các tác nhân sau: Bacillus subtilis, Candida albicans , Escherichia coli , Enterococcus faecalis, Heamophilus influenzae, Klebsiella pneumoniae, Mycobacterium tuberculosis, Adenovirus, Coronavirus, Cytomegalovirus , Herpes simplex, Echo 6 virus , Vi rút parainfluenza, RSV ,... - Các chất gây nhiễu không ảnh hưởng đến kết quả: Máu toàn phần , Nước súc miệng OTC, Thuốc xịt mũi OTC , Viên ngậm đau họng OTC , Acetaminophen , Axit acetylsalicylic , Clorpheniramin , Guaiacol glyceryl , Ibuprofen , Phenylephrin - Đọc kết quả trong vòng 10-15 phút - Giấy phép lưu hành do BYT cấp thuộc phân loại C - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485, Korea FSC - Xuất xứ: OECD	Test	50
	Tổng cộng: 15khoản			

GIÁM ĐỐC



BSCN Nguyễn Quốc Việt

Mẫu báo giá

BÁO GIÁ

Kính gửi: Bệnh viện Giao thông vận tải TP Hồ Chí Minh

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 hàng hóa là sinh phẩm chẩn đoán

STT	Tên hàng hóa mời thầu	Tính năng kỹ thuật cơ bản	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền	Hãng/nước sản xuất	Ghi chú
1	Hàng hóa số 1							
2	Hàng hóa số 2							

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngày ... tháng ... năm ... [ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 120 ngày], kể từ ngày kể từ ngày 16 tháng 6 năm 2025.

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 2025

Đại diện hợp pháp của hãng sản xuất, nhà cung cấp
(Ký tên, đóng dấu)

