

CỤC HẬU CÁN QUẢN KHU 7
BỆNH VIỆN QUẢN DÂN Y MIỀN ĐÔNG

DANH MỤC HÓA CHẤT, VẬT TƯ XÉT NGHIỆM YÊU CẦU BÁO GIÁ KẾ HOẠCH NĂM 2024

Gói thầu số 02: Mua hóa chất, vật tư xét nghiệm 315 danh mục (Bổ sung 76 danh mục)
(Kèm theo Yêu cầu báo giá ngày 06 tháng 05 năm 2024 của Bệnh viện Quản Dân Y Miền Đông)

STT/DM YCBG	Tên hóa chất, vật tư xét nghiệm yêu cầu báo giá	Tên thiết bị y tế/Nguồn gốc xuất xứ của thiết bị để sử dụng hóa chất, vật tư xét nghiệm mà Nhà thầu khi trúng thầu phải chịu trách nhiệm cung cấp cho Chủ đầu tư (Nhà thầu có văn bản cam kết trong E-HSDT theo quy định tại Điểm a Mục 1 Điều 55 Luật Đấu thầu năm 2023)	4	5	ĐVT	Số lượng yêu cầu dự kiến	Ghi chú
1	Cup chứa mẫu dùng cho xét nghiệm miễn dịch.	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Cúp nhựa, được sử dụng như là vật tư tiêu hao trên máy phân tích miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	60	
2	Típ hút mẫu dùng cho phép nghiệm miễn dịch.	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Típ nhựa, là phụ kiện cho các máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	40	
3	Dung dịch rửa điện cực xét nghiệm miễn dịch.	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Dung dịch rửa điện cực xét nghiệm miễn dịch. Dung dịch hệ thống dùng để rửa bộ phát hiện của máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	65	

1	2	3	4	5	6	7	8
4	Dung dịch hệ thống dùng để phát tìm hiệu điện hóa.	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Dung dịch hệ thống dùng để phát tìm hiệu điện hóa cho máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	65	
5	Dung dịch phụ trợ cho vào thùng chứa nước cất, tăng cường hiệu quả rửa cho xét nghiệm miễn dịch.	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Dung dịch phụ trợ cho vào thùng chứa nước cất trên máy phân tích miễn dịch điện hóa phát quang, tăng cường hiệu quả rửa giữa các bước và cần thiết cho tất cả các xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	60	
6	Chất pha loãng mẫu trong xét nghiệm miễn dịch. Đóng gói 2 x 16 ml	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất pha loãng mẫu trong xét nghiệm miễn dịch. Được sử dụng như chất pha loãng mẫu kết hợp với thuốc thử xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	60	
7	Dung dịch pha loãng mẫu xét nghiệm miễn dịch. Đóng gói 2 x 16 ml	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Dung dịch pha loãng mẫu xét nghiệm miễn dịch, được sử dụng như chất pha loãng mẫu kết hợp với thuốc thử xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	5	
8	Dung dịch vệ sinh điện cực xét nghiệm điện giải. Đóng gói 5 x 100 ml	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Dùng để vệ sinh đơn vị ISE trên máy phân tích miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	10	
9	Cốc nhỏ dùng để chứa mẫu. Đóng gói 5000 cái	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Cốc bằng nhựa dùng để đựng thuốc thử. Ông nhựa chứa mẫu phân tích, có thể được dùng trên giá mang mẫu 16mm. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	4	
10	Thuốc thử xét nghiệm PCT (procalcitonin)	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng procalcitonin (PCT) trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. -Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
11	Thuốc thử xét nghiệm NT-proBNP	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng NT-proBNP (N-terminal pro B-type natriuretic peptide) trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. -Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	

1	2	3	4	5	6	7	8
12	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm NT-proBNP	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Mẫu chứng được dùng để kiểm tra độ đúng và độ chính xác của xét nghiệm miễn dịch trên máy điện hóa phát quang: CK-MB, CK-MB STAT, Digoxin, Digoxin, Myoglobin, Myoglobin STAT, proBNP II, proBNP II STAT và GDF-15. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
13	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm NT-proBNP	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng NT-proBNP II trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
14	Thuốc thử xét nghiệm Troponin T	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng troponin T tim trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	15	
15	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Troponin T	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Troponin T. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng Troponin T hs trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
16	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm Troponin T	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm Troponin T. Được dùng để kiểm tra chất lượng các xét nghiệm miễn dịch Troponin T hs trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
17	Thuốc thử xét nghiệm AFP (alpha1-fetoprotein)	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng α 1-fetoprotein trong huyết thanh và huyết tương người -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	12	
18	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm AFP (alpha1-fetoprotein)	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng AFP. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng AFP trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
19	Thuốc thử xét nghiệm CA 19-9	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng CA 19-9 trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Á	Hộp	6	

1	2	3	4	5	6	7	8-
20	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm CA 19-9	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 19-9. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CA 19-9 trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
21	Thuốc thử xét nghiệm CA 72-4	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng CA 72-4 trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	12	
22	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm CA 72-4	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 72-4. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CA 72-4 trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
23	Thuốc thử xét nghiệm PSA	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Thuốc thử xét nghiệm định lượng PSA toàn phần trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	8	
24	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm PSA	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng PSA toàn phần. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng total PSA trên các máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
25	Thuốc thử xét nghiệm PSA tự do	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng kháng nguyên đặc hiệu tuyến liệt tự do trong huyết thanh và huyết tương người free PSA -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
26	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm PSA tự do	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng PSA tự do. Được dùng để hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng free PSA trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	
27	Thuốc thử xét nghiệm CEA	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng CEA trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	12	

1	2	3	4	5	6	7	8
28	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm CEA	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CEA. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CEA trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
29	Thuốc thử xét nghiệm CYFRA 21-1	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng CYFRA 21-1 trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	6	
30	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm CYFRA 21-1	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CYFRA 21-1. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CYFRA 21-1 trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
31	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm Ung thư	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát các xét nghiệm định lượng AFP, CA 125, CA 15-3, CA 19-9, CA 72-4, CEA, CYFRA 21-1, Ferritin, PSA, HCG, NS. Được dùng để kiểm tra chất lượng các xét nghiệm miễn dịch trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
32	Thuốc thử xét nghiệm TSH	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng TSH trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	20	
33	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm TSH	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng TSH. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng TSH trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
34	Vật liệu kiểm soát các xét nghiệm định lượng Vitamin B12, Ferritin, Folate, β CTx, Osteocalcin, PTH, PINP, Vitamin D, Calcitonin	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát các xét nghiệm định lượng Vitamin B12, Ferritin, Folate, β CTx, Osteocalcin, PTH, PINP, Vitamin D, Calcitonin. Được dùng để kiểm tra chất lượng các xét nghiệm miễn dịch trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	4	

1	2	3	4	5	6	7	8
35	Thuốc thử xét nghiệm FT4	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng FT4 (thyroxine tự do) trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	25	
36	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm FT4	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng FT4. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng FT4 trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
37	Thuốc thử xét nghiệm FT3	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng FT3 (triiodothyronine tự do) trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang -Thời gian xét nghiệm (phút): 18	Châu Âu	Hộp	12	
38	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm FT3	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng FT3. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng FT3 trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
39	Thuốc thử xét nghiệm Ferritin	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng ferritin trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	5	
40	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Ferritin	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Ferritin. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng Ferritin trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	
41	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HAV	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể toàn phần (IgG và IgM) kháng vi rút viêm gan A (HAV) trong huyết thanh và huyết tương người Anti-HAV. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	
42	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HAV	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể toàn phần (IgG và IgM) kháng vi rút viêm gan A (HAV). Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	

1	2	3	4	5	6	7	8
43	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HAV IgM	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể IgM kháng vi rút viêm gan A trong huyết thanh và huyết tương người ANTI-HAV IGM -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	4	
44	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HAV	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể IgM kháng vi rút viêm gan A. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Anti-HAV IgM trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	
45	Thuốc thử xét nghiệm HBsAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HBsAg) trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	40	
46	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm HBsAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng nguyên HBs. Được dùng để kiểm tra chất lượng các xét nghiệm HBsAg trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	5	
47	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HBs	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng kháng thể của người kháng kháng nguyên bề mặt của vi rút viêm gan B trong huyết thanh và huyết tương người Anti-HBs. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	15	
48	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HBsAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng kháng thể của người kháng HBsAg. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Anti-HBs II trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
49	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể IgG và IgM kháng kháng nguyên lõi của vi rút viêm gan B trong huyết thanh và huyết tương người Anti-HBc -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
50	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể toàn phần (IgG và IgM) kháng HBcAg. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Anti-HBc trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	

1	2	3	4	5	6	7	8
51	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể IgM kháng kháng nguyên lõi của vi rút viêm gan B trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
52	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể IgM kháng HBcAg. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Anti-HBc IgM trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	
53	Thuốc thử xét nghiệm HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng nguyên e của vi rút viêm gan B (HBcAg) trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	5	
54	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính HBcAg. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch HBcAg trên máy phân tích miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
55	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể của người kháng kháng nguyên e của vi rút viêm gan B (HBcAg) trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	4	
56	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể kháng HBcAg. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Anti-HBc trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	1	
57	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HCV	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm chẩn đoán in vitro dùng để phát hiện định tính kháng thể kháng vi rút viêm gan C (HCV) trong huyết thanh và huyết tương người. - Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	16	
58	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HCV	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể kháng HCV. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Anti-HCV II trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	4	

I	2	3	4	5	6	7	8
59	Thuốc thử xét nghiệm định tính kháng nguyên HIV-1 p24 và kháng thể kháng HIV-1, bao gồm nhóm O, và HIV-2	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng nguyên HIV-1 p24 và kháng thể kháng HIV-1, bao gồm nhóm O, và HIV-2 trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	15	
60	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng nguyên và kháng thể kháng HIV	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng nguyên HIV-1 p24 và kháng thể kháng HIV-1 (bao gồm nhóm O) và HIV-2. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Elecsys HIV combi PT trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
61	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng Syphilis	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính các kháng thể kháng Treponema pallidum trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	8	
62	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Syphilis	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể kháng Treponema pallidum. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Syphilis trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	3	
63	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng Rubella IgG	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng kháng thể IgG kháng vi rút Rubella trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	8	
64	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Rubella IgG	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng kháng thể IgG kháng vi rút Rubella. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Rubella IgG trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
65	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng Rubella IgM	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể IgM kháng vi rút Rubella trong huyết thanh và huyết tương người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	8	
66	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Rubella IgM	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định tính kháng thể IgM kháng vi rút Rubella. Được dùng để kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch Rubella IgM trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	

1	2	3	4	5	6	7	8
67	Thuốc thử xét nghiệm free beta-hCG	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng β hCG tự do (tiêu đơn vị β tự do của kích tố sinh dục màng đệm ở người) trong huyết thanh người. -Phương pháp xét nghiệm: Miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		5
68	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm free beta-hCG	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Free HCGbeta. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng free β hCG trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		1
69	Thuốc thử xét nghiệm PAPP-A	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng protein A huyết tương liên quan đến thai kỳ trong huyết thanh người PAPP-A -Phương pháp xét nghiệm: Miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		5
70	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm PAPP-A	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng PAPP-A. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng PAPP-A trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		1
71	Vật liệu kiểm soát các xét nghiệm định lượng free β hCG, PAPP-A, Androstenedione, Estradiol, Progesterone, Testosterone	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát các xét nghiệm định lượng free β hCG, PAPP-A, Androstenedione, Estradiol, Progesterone, Testosterone, để kiểm soát chất lượng xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		1
72	Thuốc thử xét nghiệm HCG, beta-HCG	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng tổng của kích tố sinh dục màng đệm của người (hCG) và tiêu đơn vị β hCG trong huyết thanh và huyết tương người HCG+BETA -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		5
73	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm HCG, beta-HCG	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HCG+beta. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng HCG+beta trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		2
74	Thuốc thử xét nghiệm định lượng cortisol	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng cortisol trong huyết thanh, huyết tương và nước bọt người. -Phương pháp xét nghiệm: Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp		6

	2	3	4	5	6	7	8
75	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng cortisol	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng cortisol. Được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng Cortisol II trên máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	2	
76	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 24 thông số miễn dịch	Máy xét nghiệm miễn dịch tự động điện hóa phát quang. Xuất xứ thiết bị: G7.	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 24 thông số miễn dịch được dùng để kiểm tra chất lượng các xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Đạt tiêu chuẩn: ISO 13485; CE.	Châu Âu	Hộp	4	

Tổng cộng: 76 mặt hàng yêu cầu báo giá.

Ngày 05 tháng 05 năm 2024

GIÁM ĐỐC



Trương Hoàng Việt



