

Số: 1369/BVĐKĐG-VTTB
V/v: Mời chào giá vật tư y tế

Hà Nội, ngày 01 tháng 8 năm 2024

Kính gửi: Các hãng sản xuất, nhà cung cấp vật tư y tế tại Việt Nam

Bệnh viện đa khoa Đức Giang có nhu cầu tiếp nhận tài liệu, báo giá để tham khảo xây dựng cấu hình kỹ thuật, giá gói thầu, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu cho các gói thầu mua sắm vật tư tiêu hao, hóa chất năm 2024;

Bệnh viện kính mời các đơn vị, doanh nghiệp kinh doanh có khả năng cung cấp, quan tâm chào giá, 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 Đức Giang số 54 phố Trường Lâm, phường Đức Giang, quận Long Biên, TP Hà Nội.
2. Mọi thông tin cần liên hệ về báo giá: Đ/c Nguyễn Thị Phương Nhung – Phòng Vật tư thiết bị - ĐT : 038.692.2866 hoặc số 024 38711751 để được hỗ trợ
3. Báo giá (Theo mẫu phụ lục II đính kèm)

Được tiếp nhận theo các hình thức sau :

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ : Văn thư, Bệnh viện Đa khoa Đức Giang số 54 phố Trường Lâm, phường Đức Giang, quận Long Biên, TP Hà Nội. (ĐT : 0936.890.489)
- Nhận qua Email : bvdkdg@hanoi.gov.vn, vttbytducgiang@gmail.com.

(Lưu ý: các đơn vị gửi cùng vào 2 mail trên cho Bệnh viện)

4. Thời gian tiếp nhận báo giá : Từ 09h ngày 01 tháng 8 năm 2024 đến trước 17h ngày 12 tháng 8 năm 2024.

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 90 ngày (Ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 90 ngày kể từ ngày 12 tháng 8 năm 2024).

II. Nội dung yêu cầu báo giá :

1. Danh mục vật tư y tế (Kèm theo phụ lục I):
2. Địa điểm giao hàng: Kho vật tư y tế, Bệnh viện đa khoa Đức Giang, số 54 phố Trường Lâm, phường Đức Giang, Long Biên, Hà Nội.
3. Thời gian giao hàng dự kiến: Năm 2024.
4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng: Không tạm ứng, thanh toán theo từng đợt, sau khi thực hiện hợp đồng và đầy đủ hồ sơ hợp lệ.

Rất mong nhận được sự quan tâm của Quý đơn vị.

Trân trọng cảm ơn!

Nơi nhận:

- Như kính gửi;
- Lưu VTTB.



GIÁM ĐỐC

Nguyễn Văn Thường

11/27/2011

Tên công ty báo giá:

BẢNG BÁO GIÁ

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 :

ST T	Danh mục thiết bị y tế ⁽²⁾	Cấu hình kỹ thuật báo giá	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⁾ (VND)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan ⁽⁹⁾ (VND)	Thuế, phí, lệ phí (nếu có) ⁽¹⁰⁾ (VND)	Thành tiền ⁽¹¹⁾ (VND)
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 ngàytháng....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 đấu thầu quốc gia, hãng sản xuất, nhà cung cấp đăng nhập vào Hệ thống mạng đấu 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 đấu 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 chúng 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.
- (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 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.

DANH MỤC CHI TIẾT KÈM THEO

TT	Danh mục hàng hóa	Thông số, quy cách	ĐVT	Số lượng
I	Hóa chất xét nghiệm Human Papilloma Virus (HPV)			
1	Kit tách chiết acid nucleic	<p>Kit tách Nucleic Acid Virus (HIV, HCV, HBV, CMV, EBV, virus cúm) từ nhiều loại mẫu khác nhau: huyết tương, huyết thanh, nước tiểu, dịch cơ thể, dịch phết...</p> <ul style="list-style-type: none"> - Sử dụng công nghệ hạt từ, có thể tự động hóa. - Đạt tiêu chuẩn CE-IVD - Thể tích mẫu đầu vào 200-400 µl - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện việc tách Nucleic Acid Virus 	Test	2.000
2	Bộ xét nghiệm Human Papilloma Virus (HPV)	<p>Bộ xét nghiệm phát hiện định tính ≥ 14 kiểu gene HPV nguy cơ cao từ mẫu phết cổ tử cung: type 16, 18 và 12 kiểu gen HPV nguy cơ cao khác (HPV 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, và 68)</p> <ul style="list-style-type: none"> - Tiêu chuẩn chất lượng: CE-IVD, ISO: 13485 hoặc tương đương - Công nghệ: Real-time PCR - Độ đặc hiệu lâm sàng: ≥ 99.1% hoặc Tính đặc hiệu: Không có phản ứng chéo với các chủng HPV khác danh sách trên cũng như với 1 số vi khuẩn gây bệnh khác 	Test	2.000
II	Hóa chất xét nghiệm miễn dịch – vi sinh trên máy tự động			
4	Hóa chất xét nghiệm HBsAg	<p>Hóa chất xét nghiệm HBsAg trong huyết thanh hoặc huyết tương người</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm 	Test	3.000
5	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm HBsAg	<ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương 	ml	16
6	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm HBsAg	<ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương 	ml	30
7	Hóa chất xét nghiệm HBeAg	<p>Hóa chất xét nghiệm HBeAg trong huyết thanh hoặc huyết tương người</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm 	Test	3.000
8	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm HBeAg	<ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương 	ml	20
9	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm HBeAg	<ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương 	ml	20
10	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBs	<p>Hóa chất xét nghiệm Anti-HBs trong huyết thanh hoặc huyết tương người</p> <ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm 	Test	1.000
11	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBs	<ul style="list-style-type: none"> - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương 	ml	12

12	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm Anti-HBs	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	20
13	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc trong huyết thanh hoặc huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	500
14	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBc	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	12
15	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm Anti-HBc	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	20
16	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc IgM	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc IgM trong huyết thanh hoặc huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	500
17	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBc IgM	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	12
18	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm Anti-HBc IgM	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	20
19	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV trong huyết thanh hoặc huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	1.500
20	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HCV	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	18
21	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm Anti-HCV	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	18
22	Hóa chất xét nghiệm Anti-HIV	Hóa chất xét nghiệm Anti-HIV trong huyết thanh hoặc huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	1.000
23	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HCV	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	48
24	Hóa chất kiểm chuẩn xét nghiệm Anti-HCV	- Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	48
III	Hóa chất định nhóm máu bằng Gelcard trên máy tự động hoàn toàn			
25	Gelcard xét nghiệm định nhóm máu hệ ABO và Rh	- Đạt tiêu chuẩn: CE hoặc FDA - Xuất xứ: Các nước châu Âu hoặc Mỹ - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm - Đơn vị tính: Test/Card/The Yêu cầu thiết bị: - Kết nối với hệ thống LIS của bệnh viện. - Công suất: ≥ 45 mẫu/giờ, - Có chế độ chạy mẫu ưu tiên.	Test	14.400

26	Gelcard xét nghiệm pháp Coombs trực tiếp	<ul style="list-style-type: none"> - Đạt tiêu chuẩn: CE hoặc FDA - Xuất xứ: Các nước châu Âu hoặc Mỹ - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm - Đơn vị tính: Test/Card/Thẻ Yêu cầu thiết bị: - Kết nối với hệ thống LIS của bệnh viện. - Công suất: ≥ 45 mẫu/giờ, - Có chế độ chạy mẫu ưu tiên. 	Test	600
27	Gelcard xét nghiệm pháp Coombs gián tiếp	<ul style="list-style-type: none"> - Đạt tiêu chuẩn: CE hoặc FDA - Xuất xứ: Các nước châu Âu hoặc Mỹ - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm - Đơn vị tính: Test/Card/Thẻ Yêu cầu thiết bị: - Kết nối với hệ thống LIS của bệnh viện. - Công suất: ≥ 45 mẫu/giờ, - Có chế độ chạy mẫu ưu tiên. 	Test	600
28	Gelcard xét nghiệm phản ứng hòa hợp có sử dụng kháng globulin người	<ul style="list-style-type: none"> - Đạt tiêu chuẩn: CE hoặc FDA - Xuất xứ: Các nước châu Âu hoặc Mỹ - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm - Đơn vị tính: Test/Card/Thẻ Yêu cầu thiết bị: - Kết nối với hệ thống LIS của bệnh viện. - Công suất: ≥ 45 mẫu/giờ, - Có chế độ chạy mẫu ưu tiên. 	Test	2.400
29	Gelcard xét nghiệm sàng lọc kháng thể bất thường	<ul style="list-style-type: none"> Sàng lọc kháng thể bất thường, kỹ thuật Gelcard ở 2 môi trường nước muối và AHG - Đạt tiêu chuẩn: CE hoặc FDA - Xuất xứ: Các nước châu Âu hoặc Mỹ - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm - Đơn vị tính: Test/Card/Thẻ Yêu cầu thiết bị: - Kết nối với hệ thống LIS của bệnh viện. - Công suất: ≥ 45 mẫu/giờ, - Có chế độ chạy mẫu ưu tiên. 	Test	250
30	Gelcard xét nghiệm phản ứng hòa hợp trong môi trường nước muối ở 22°C	<ul style="list-style-type: none"> - Đạt tiêu chuẩn: CE hoặc FDA - Xuất xứ: Các nước châu Âu hoặc Mỹ - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm - Đơn vị tính: Test/Card/Thẻ Yêu cầu thiết bị: - Kết nối với hệ thống LIS của bệnh viện. - Công suất: ≥ 45 mẫu/giờ, - Có chế độ chạy mẫu ưu tiên. 	Test	2.600
IV	Hóa chất xét nghiệm miễn dịch trên máy tự động			
31	Hóa chất xét nghiệm Tacrolimus	<ul style="list-style-type: none"> Định lượng Tacrolimus trong máu toàn phần người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương - Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm 	Test	500

32	Hóa chất chuẩn Tacrolimus	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Tacrolimus - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	63
33	Hóa chất xử lý mẫu Tacrolimus	Tách chiết Tacrolimus từ các mẫu - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	60
34	Hóa chất xét nghiệm Cyclosporine	Định lượng Cyclosporine trong máu toàn phần người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	100
35	Hóa chất chuẩn Cyclosporine	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Cyclosporine - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	63
36	Hóa chất xử lý mẫu Cyclosporine	Tách chiết Cyclosporine từ các mẫu - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	150
37	Hóa chất xét nghiệm CYFRA 21-1	Định lượng các mảnh/các phân đoạn cytokeratin 19 trong huyết thanh và huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	2.500
38	Hóa chất chuẩn CYFRA 21-1	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CYFRA 21-1 - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	36
39	Hóa chất kiểm tra CYFRA 21-1	Kiểm tra/Kiểm soát xét nghiệm định lượng CYFRA 21-1 - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	72
40	Hóa chất xét nghiệm HE4	Định lượng kháng nguyên HE4 trong huyết thanh người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	1.000
41	Hóa chất chuẩn HE4	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng HE4 - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	36
42	Hóa chất kiểm tra HE4	Kiểm tra/Kiểm soát xét nghiệm định lượng HE4 - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	72
43	Hóa chất xét nghiệm ProGRP	Định lượng ProGRP trong huyết thanh và huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	2.000
44	Hóa chất chuẩn ProGRP	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng ProGRP - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	36

45	Hóa chất kiểm tra ProGRP	Kiểm tra/Kiểm soát xét nghiệm định lượng ProGRP - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	72
46	Hóa chất xét nghiệm SCC	Định lượng kháng nguyên ung thư tế bào vảy (SCC Ag) trong huyết thanh và huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	2.000
47	Hóa chất chuẩn SCC	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng SCC - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	36
48	Hóa chất kiểm tra SCC	Kiểm tra/Kiểm soát xét nghiệm định lượng SCC - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	72
49	Hóa chất xét nghiệm NT-proBNP	Định lượng peptide lợi niệu loại B pro đầu N trong huyết thanh và huyết tương người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	7.000
50	Hóa chất chuẩn NT-proBNP	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng NT-proBNP - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	54
51	Hóa chất kiểm tra NT-proBNP	Kiểm tra/Kiểm soát xét nghiệm định lượng NT-proBNP - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	96
52	Hóa chất xét nghiệm TRAb	Định lượng các kháng thể kháng thụ thể hormon kích thích tuyến giáp (TRAb) trong huyết thanh người - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương Cung cấp đủ vật tư kèm theo để thực hiện xét nghiệm	Test	500
53	Hóa chất chuẩn TRAb	Hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng TRAb - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	36
54	Hóa chất kiểm tra TRAb	Kiểm tra/Kiểm soát xét nghiệm định lượng TRAb - Chứng nhận IVD/CE - Chứng nhận ISO 13485 hoặc tương đương	ml	48