

BẢNG BÁO GIÁ

Kính gửi : BỆNH VIỆN CHUYÊN KHOA 27 THÁNG 2 TỈNH SÓC TRĂNG

Số TT	Tên trang thiết bị y tế	Chủ g loại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật	Hãng/ Nước sản xuất	Hãng/ Nước chủ sở hữu	Phân nhóm (TT 14)	Quy cách đóng gói	Quy cách quy đổi	Số lượng	Đơn vị tính	Đơn giá	Giá công khai/ link
HÓA CHẤT KÈM MÁY SYSMEX MÁY BX4000												
01	Glucose Hexokinase FS		Năm sản xuất: 2021 - 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Glucose trong huyết thanh, huyết tương hoặc nước tiểu. Phương pháp: Enzymatic UV sử dụng hexokinase. Dải đo: lên đến 500 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 1 mg/dL. Thành phần: R1: TRIS buffer pH 7.8 100 mmol/L, Mg ²⁺ 4 mmol/L, ATP 2.1 mmol/L, NAD 2.1 mmol/L, R2: Mg ²⁺ 4 mmol/L, Hexokinase (HK) ≥7.5 kU/L, Glucose-6-phosphatedehydrogenase (G6P-DH) ≥7.5 kU/L. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày			Nhóm 3	R1: 4x57.8 ml, R2: 3x26.5 ml	R1: 4 x570 tests, R2: 3 x760 tests	01	Hộp		
02	ASAT (GOT) FS		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO			Nhóm 3	R1: 6x25m	R1: 6 x230	01	Hộp		

	(IFCC mod.)		13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng ASAT (GOT) trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Tối ưu hóa tia UV theo IFCC. Dải đo: lên đến 600 U/L. Giới hạn phát hiện: 1.2 U/L. Thành phần: R1: TRIS pH 7.65 110 mmol/L, L-Aspartate 320 mmol/L, MDH (malate dehydrogenase) ≥800 U/L, LDH (lactate dehydrogenase) ≥1200 U/L, R2: 2-Oxoglutarate 85 mmol/L, NADH 1 mmol/L				1, R2: 6x9.2 ml	tests, R2: 6 x230 tests			
03	ALAT (GPT) FS (IFCC mod.)		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng ALAT (GPT) trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Tối ưu hóa tia UV theo IFCC. Dải đo: lên đến 600 U/L. Giới hạn phát hiện: 0.6 U/L. Thành phần: R1: TRIS pH 7.15 140 mmol/L, L-Alanine 700 mmol/L, LDH (lactate dehydrogenase) ≥2300 U/L, R2: 2-Oxoglutarate 85 mmol/L, NADH 1 mmol/L. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày			Nhóm 3	R1: 6x25ml, R2: 6x9.2 ml	R1: 6 x230 tests, R2: 6 x230 tests	01	Hộp	

04	Gamma GT FS (Szasz mod./IFCC)		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Gamma-glutamyltransferase (Gamma-GT) trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Đo quang động học, theo Szasz/Persijn, được chuẩn hóa theo IFCC. Dải đo: lên đến 1200 U/L. Giới hạn phát hiện: 1.2 U/L. Thành phần: R1: TRIS pH 8.28 135 mmol/L, Glycylglycine 135 mmol/L, R2: L-Gamma-glutamyl-3-carboxy- pH 6.00 4-nitroanilide 22 mmol/L . Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày			Nhóm 3	R1: 4x57.8 ml, R2: 3x26.5 ml	R1: 4 x570 tests, R2: 3 x760 tests	01	Hộp		
05	Urea FS		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Urea trong huyết thanh, huyết tương hoặc nước tiểu. Phương pháp: “Urease – GLDH“: enzymatic UV. Dải đo: lên đến 300 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 2 mg/dL. Thành phần: R1: TRIS pH 7.8 150 mmol/L, 2-Oxoglutarate 9 mmol/L, ADP 0.75 mmol/L,			Nhóm 3	R1: 4x57.8 ml, R2: 3x26.5 ml	R1: 4 x570 tests, R2: 3 x760 tests	01	Hộp		

			Urease ≥ 7 kU/L, GLDH (Glutamate dehydrogenase, bovine) ≥ 1 kU/L, R2: NADH 1.3 mmol/L. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày								
06	Creatinine FS		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Creatinine trong huyết thanh, huyết tương hoặc nước tiểu theo phương pháp Jaffé. Phương pháp: Động học, không khử protein, theo phương pháp Jaffé method. Dải đo: lên đến 14 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 0.1 mg/dL. Thành phần: R1: Sodium hydroxide 0.2 mol/L, R2: Picric acid 20 mmol/L. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 08 ngày			Nhóm 3	R1: 6x32.8 ml, R2: 6x11.7 ml	R1: 6 x315 tests, R2: 6 x315 tests	01	Hộp	
07	Uric acid FS TOOS		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Uric Acid trong huyết thanh, huyết tương hoặc nước tiểu. Phương pháp: Đo quang enzymatic sử dụng TOOS (N-ethyl-N-(hydroxy-3-sulfopropyl)-m-toluidin). Dải đo: lên đến 20 mg/dL. Giới hạn phát hiện:			Nhóm 3	R1: 6x32.8 ml, R2: 6x11.7 ml	R1: 6 x315 tests, R2: 6 x315 tests	01	Hộp	

			0.24 mg/dL. Thành phần: R1: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L, TOOS 1.25 mmol/L, Ascorbate oxidase ≥1,2 kU/L, R2: Phosphate buffer pH 7.0 100 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 1.5 mmol/L, K ₄ [Fe(CN) ₆] 50 μmol/L, Peroxidase (POD) ≥5 kU/L, Uricase ≥250 U/L. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày								
08	Total protein FS		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Protein toàn phần trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Đo quang theo phương pháp biuret. Dải đo: lên đến 14 g/dL. Thành phần: R1: Sodium hydroxide 100 mmol/L, Potassium sodium tartrate 17 mmol/L, R2: Sodium hydroxide 500 mmol/L, Potassium sodium tartrate 80 mmol/L, Potassium iodide 75 mmol/L, Copper sulphate 30 mmol/L. Thời hạn ổn định thuốc thử sau khi mở nắp: 7 ngày			Nhóm 3	R1: 196.8 mL, R2: 70.2 mL	R1: 6 x315 tests, R2: 6 x315 tests	01	Hộp	
09	Albumin FS		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật:			Nhóm 3	R1: 4x29.3 mL	4 x245 tests	01	Hộp	

			Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Albumin trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Đo quang sử dụng bromocresol green. Dải đo: lên đến 6 g/dL. Thành phần: Citrate buffer pH 4.2 30 mmol/L, Bromocresol green 0.26 mmol/L. Thời hạn ổn định thuốc thử sau khi mở nắp: 42 ngày								
10	Bilirubin Auto Total FS		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Bilirubin toàn phần trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Đo quang sử dụng 2,4-dichloroaniline (DCA). Dải đo: lên đến 30 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 0.03 mg/dL. Thành phần: R1: Phosphate buffer 50 mmol/L, NaCl 150 mmol/L, R2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 5 mmol/L, HCl 130 mmol/L			Nhóm 3	R1: 6x32.8 mL, R2: 6x11.7 mL	R1: 6 x315 tests, R2: 6 x315 tests	01	Hộp	
11	Bilirubin Auto Direct FS		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Bilirubin trực tiếp trong huyết thanh hoặc huyết			Nhóm 3	R1: 6x16.2 mL, R2: 6x6.6 mL	R1: 6 x150 tests, R2: 6 x150 tests	01	Hộp	

			<p>tương. Phương pháp: Đo quang sử dụng 2,4-dichloroaniline (DCA). Dải đo: lên đến 10 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 0.01 mg/dL. Thành phần: R1: EDTA-Na₂ 0.1 mmol/L, NaCl 150 mmol/L, Sulfamic acid 100 mmol/L, R2: 2,4-Dichlorophenyl-diazonium salt 0.5 mmol/L, HCl 900 mmol/L, EDTA-Na₂ 0.13 mmol/L</p>								
12	Cholesterol FS		<p>Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,...</p> <p>Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Cholesterol trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: “CHOD-PAP”: xét nghiệm đo quang enzymatic. Dải đo: lên đến 750 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 2 mg/dL. Thành phần: Good's buffer pH 6.7 50 mmol/L, Phenol 5 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 0.3 mmol/L, Cholesterol esterase (CHE) ≥ 200 U/L, Cholesterol oxidase (CHO) ≥ 50 U/L, Peroxidase (POD) ≥ 3 kU/L . Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày</p>			Nhóm 3	R1: 4x59.4 ml	4 x530 tests	01	Hộp	

13	Triglycerides FS	<p>Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,...</p> <p>Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Triglycerides trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: So màu enzymatic sử dụng glycerol-3-phosphate-oxidase (GPO). Dải đo: lên đến 1000 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 0.5 mg/dL. Thành phần: Good's buffer pH 7.2 50 mmol/L, 4-Chlorophenol 4 mmol/L, ATP 2 mmol/L, Mg²⁺ 15 mmol/L, Glycerokinase (GK) ≥0.4 kU/L, Peroxidase (POD) ≥2 kU/L, Lipoprotein lipase (LPL) ≥2 kU/L, 4-Aminoantipyrine 0.5 mmol/L, Glycerol-3-phosphate-oxidase (GPO) ≥0.5 kU/L. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 84 ngày</p>			Nhóm 3	R1: 4x59.4 ml	4 x530 tests	01	Hộp		
14	HDL-C Immuno FS	<p>Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,...</p> <p>Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Cholesterol Lipoprotein mật độ cao (HDL-C) trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Ngưng kết miễn dịch trực tiếp, xét nghiệm điểm</p>			Nhóm 3	R1: 6x32.8 mL, R2: 6x11.7 mL	R1: 6 x315 tests, R2: 6 x315 tests	01	Hộp		

			<p>cuối. Dải đo: lên đến 180 mg/dL. Giới hạn phát hiện: 1 mg/dL. Thành phần: R1: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 0.75 mmol/L, Peroxidase (POD) 2 kU/L Ascorbate oxidase 2.25 kU/L, kháng thể (dê) kháng β-lipoprotein người, R2: Good's buffer pH 7.0 30 mmol/L, Cholesterol esterase (CHE) 4 kU/L, Cholesterol oxidase (CHO) 20 kU/L, N-Ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)- 3,5-dimethoxy-4-fluoroaniline, sodium salt (F-DAOS) 0.8 mmol/L . Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 42 ngày</p>								
15	LDL-C Select FS		<p>Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,...</p> <p>Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Cholesterol Lipoprotein mật độ thấp (LDL-C) trong huyết thanh hoặc huyết tương. Phương pháp: Định lượng trực tiếp chọn lọc, xét nghiệm điểm cuối. Dải đo: lên đến 400 mg/dL. Thành phần: R1: Good's buffer pH 6.8 20 mmol/L, Cholesterol esterase (CHE) ≥ 2.5 kU/L,</p>			Nhóm 3	R1: 6x16.2 mL, R2: 6x6.6 mL	R1: 6 x150 tests, R2: 6 x150 tests	01	Hộp	

			Cholesterol oxidase (CHO) ≥ 2.5 kU/L, N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-3,5-dimethoxyaniline (H-DAOS) 0.5 mmol/L, Catalase ≥ 500 kU/L, R2: Good's buffer pH 7.0 25 mmol/L, 4-Aminoantipyrine 3.4 mmol/L, Peroxidase (POD) ≥ 15 kU/L. Thời hạn ổn định thuốc thử sau khi mở nắp: 28 ngày								
16	Calcium P FS		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485, ... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng Calcium trong huyết thanh, huyết tương hoặc nước tiểu. Phương pháp: Đo quang, điểm cuối với Phosphonazo III. Dải đo: lên đến 25 mg/dL. Thành phần: R1: Malonic acid buffer pH 5.0 150 mmol/L, Phosphonazo III 150 μ mol/L, R2: Malonic acid 150 mmol/L, Chelating agent < 150 mmol/L. Thời hạn ổn định thuốc thử sau khi mở nắp: 42 ngày			Nhóm 3	R1: 6x32.8 mL, R2: 6x11.7 mL	R1: 6 x 315 tests, R2: 6 x 315 tests	01	Hộp	
17	BM Test HbA1C Reagent-1		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485, ... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng HbA1c trong			Nhóm 3	30ml x 2	2 x 280 tests	01	Hộp	

			máu. Phương pháp: Enzymatic. Dải đo: 3.4 - 16.4 %: NGSP (13.7 - 156 mmol/mol: IFCC) HbA1c. Thành phần: R1: 10- (carboxymethylaminocarbon yl)-3,7-bis (dimethylamino) phenothiazine, sodium salt 10 – 30 nmol/mL. Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 30 ngày								
18	BM Test HbA1C Reagent-2		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất cho xét nghiệm định lượng HbA1c trong máu. Phương pháp: Enzymatic. Dải đo: 3.4 - 16.4 %: NGSP (13.7 - 156 mmol/mol: IFCC) HbA1c. Thành phần: R2: Peroxidase (POD) 50 – 150 U/mL, Fructosyl peptide oxidase (FPOX) 3 – 9 U/mL, . Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 30 ngày			Nhóm 3	10ml x 2	2 x 235 tests	01	Hộp	
19	BM TEST HbA1c DILUENT		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Dung dịch ly giải cho xét nghiệm định lượng HbA1c trong máu. Cài đặt trên thiết bị sinh hóa tự động ly giải hồng cầu . Thời gian sử dụng sau khi mở nắp: 30			Nhóm 3	200ml x 2	2 x 1720 tests	01	Hộp	

			ngày									
20	BM TEST HbA1c CONTRO L		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất Control			Nhóm 3	1ml x 6	1ml x 2 levels x 6 vials	01	Hộp		
21	BM TEST HbA1c CALIBRA TOR		Năm sản xuất: 2021 – 2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Hóa chất Calibrators			Nhóm 3	1ml x 3	1ml x 2 levels x 3 vilals	01	Hộp		
22	TruLab N		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Chất kiểm chứng mức bệnh lý cho nhiều loại xét nghiệm thường quy, độ ổn định sau khi hoàn nguyên: 30 ngày			Nhóm 3	6 x 5ml	6 x 5ml	01	Hộp		
23	TruLab P		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Chất kiểm chứng mức bệnh lý cho nhiều loại xét nghiệm thường quy, độ ổn định sau khi hoàn nguyên: 30 ngày			Nhóm 3	6 x 5ml	6 x 5ml	01	Hộp		
24	TruCal U		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Chất hiệu chuẩn 1 mức cho nhiều loại xét nghiệm thường quy, độ ổn định sau khi hoàn nguyên: 30 ngày			Nhóm 3	6 x 3ml	6 x 3ml	01	Hộp		
25	Wash		Năm sản xuất: 2021-2022			Nhóm	500ml	500ml x	01	Hộp		

	Solution No. 9		Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Nước rửa sử dụng cho máy sinh hóa			3	x 1	1				
26	Wash Solution No. 3		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Nước rửa sử dụng cho máy sinh hóa			Nhóm 3	500ml x 1	500ml x 1	01	Hộp		
27	TruLab L Level 1		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm thuộc bộ Lipid (mức 1), độ ổn định sau khi hoàn nguyên: 30 ngày			Nhóm 3	3x3mL	3x3mL	01	Hộp		
28	TruLab L Level 2		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm thuộc bộ Lipid (mức 2), độ ổn định sau khi hoàn nguyên: 30 ngày			Nhóm 3	3x3mL	3x3mL	01	Hộp		
29	TruCal Lipid		Năm sản xuất: 2021-2022 Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485,... Tính năng kỹ thuật: Chất hiệu chuẩn 1 mức cho các xét nghiệm HDL-C, LDL-C, Phospholipids, NEFA, Lp-PLA2 trong huyết			Nhóm 3	3x2mL	3x2mL	01	Hộp		

			thanh, độ ổn định sau khi hoàn nguyên: 30 ngày									
--	--	--	---	--	--	--	--	--	--	--	--	--