

Số: /TB-TTKSBT

Đà Nẵng, ngày tháng 8 năm 2024

THÔNG BÁO

Về việc mời chào giá

Gói thầu: Mua sắm hoá chất, sinh phẩm năm 2024

Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thành phố Đà Nẵng đang có nhu cầu Mua sắm hoá chất, sinh phẩm phục vụ hoạt động chuyên môn năm 2024.

Để có cơ sở thực hiện đấu thầu mua sắm, Kính mời Quý công ty có quan tâm vui lòng chào giá theo các nội dung sau:

STT	Tên hàng hoá	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Thông số kỹ thuật	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)
1	Bộ thu mẫu HPV			Bộ thu mẫu HPV bao gồm: -Que lấy mẫu sử dụng một lần bao gồm: một tay cầm, một đầu thu mẫu và một ống đẩy. Đầu thu mẫu được làm bằng PE (polyethylene); tay cầm thu mẫu và ống đẩy được làm bằng PP (polypropylene). Que thu mẫu được tiệt trùng bằng khí Ethylen oxide. - Môi trường vận chuyển mẫu trong suốt, không màu, pH dung dịch 6.8 ± 0.2 .	Bộ	600		
2	Bộ kit để phát hiện định tính và định type HPV-DNA			Phát hiện và định type DNA của 12 type nguy cơ cao (31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68) và định type HPV-DNA type 16 và 18 Loại mẫu đầu vào: Mẫu dịch phết hoặc sinh thiết cổ tử cung Lượng mẫu đầu vào qPCR tối đa 10 µL Kênh màu huỳnh quang: -Đối với HR qPCR Mix: FAM: HR, HEX: chứng nội -Đối với 4TYPE qPCR Mix: FAM: HPV 18; HEX: HPV 11, TexasRed: HPV 16, Cy5:	test	600		

				<p>HPV 6 Sử dụng Công nghệ TaqMan probe Độ nhạy phân tích tối thiểu: + HPV nguy cơ cao (HR): 24 copies/ phản ứng + HPV 16: 19 copies/phản ứng + HPV 18: 8 copies/phản ứng</p>				
3	Bộ kit tách chiết DNA			<p>Sử dụng cho mẫu mô động vật, vi khuẩn, huyền dịch (huyền phù), mẫu quét bề mặt, mẫu dịch phết (y tế). Thời gian thực hiện: Tối đa 40 phút/6 mẫu Độ tinh sạch cao: $A260/A280 = 1.7 - 2.2$</p>	test	600		
4	Que thử nước tiểu 10 thông số			<p>- Dùng cho các máy Mission U500, U120, Phương pháp đo Bằng các máy phân tích nước tiểu cùng dòng Mission, có bước sóng 525 nm và 635 nm, có thể đọc bằng mắt, Đo các chỉ số : Leukocytes, Nitrite, Urobilinogen, Protein, pH, Blood, Specific Gravity, Ketone, Bilirubin, Glucose (LEU/ NIT/ URO/ PRO/ pH/ BLO/ SG/ KET/ BIL/ GLU), Dạng que. Tiêu chuẩn: ISO 13485, FDA.</p>	test	500		
5	Test nhanh chẩn đoán HIV			<p>- Phát hiện kháng thể kháng HIV-1 và HIV-2 ở huyết thanh, huyết tương hay máu toàn phần người. - Độ nhạy 100%, độ đặc hiệu $\geq 99,75\%$, - Cho kết quả nhanh trong vòng 15 phút, - Độ ổn định của kết quả xét nghiệm tới 60 phút ,không cần sử dụng thêm bất kỳ dung dịch đệm(chase) cho mẫu máu huyết thanh, huyết tương - Tấm xét nghiệm phủ kháng nguyên tái tổ hợp và peptid tổng hợp HIV-1/2. -Đạt tiêu chuẩn ISO 13485- 2016. -Được ban hành trong Khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia năm 2015 và bổ sung năm 2020 của</p>	test	600		

				Viện vệ sinh dịch tễ trung ương.				
6	Test nhanh chẩn đoán HIV			<p>- Phát hiện tất cả các type kháng thể (IgG, IgM, IgA) đặc hiệu với virus HIV-1 gồm type phụ O và HIV-2 bằng sự hình thành vạch rõ ràng (3 vạch) và phân biệt trong mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần. Nhạy với IgM trong giai đoạn nhiễm bệnh sớm</p> <p>- Vạch thử 1: Kháng nguyên HIV -1 tái tổ hợp (gp41, p24) ($0,625 \pm 0,125 \mu\text{g}$); Vạch thử 2: Kháng nguyên HIV -2 tái tổ hợp (gp36) ($0,5 \pm 0,1 \mu\text{g}$); Vạch chứng: Huyết thanh dê có kháng thể HIV ($0,75 \pm 0,15 \mu\text{g}$).</p> <p>- Độ nhạy: 100%; Độ đặc hiệu: 99.8%.</p> <p>- Giới hạn phát hiện: ở ngưỡng pha loãng 320 lần của mẫu huyết thanh dương tính với HIV</p> <p>- Thời gian trả kết quả: 10 – 20 phút</p> <p>Được ban hành trong Khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia năm 2015 và bổ sung năm 2020 của Viện vệ sinh dịch tễ trung ương.</p>	test	5.160		
7	Test nhanh chẩn đoán HIV			<p>- Theo phương pháp sắc ký miễn dịch phù hợp với việc xét nghiệm sàng lọc và xét nghiệm khẳng định HIV.</p> <p>- Đạt tiêu chuẩn ISO13485:2016.</p> <p>- Thành phần Kit thử: Cộng hợp vàng HIV-Ag tái tổ hợp.</p> <p>- Vạch kết quả Anti-human IgG-Fe Mcab.</p> <p>- Độ nhạy 99,47%,</p> <p>- Độ đặc hiệu 99,87%</p> <p>- Được ban hành trong Khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia năm 2015 và bổ sung năm 2020 của Viện vệ sinh dịch tễ trung ương.</p>	Test	2.800		
8	Test nhanh phát hiện kháng thể			- Phát hiện kháng thể đặc hiệu kháng HCV trong	Test	1.680		

	vi rút viêm gan C			mẫu huyết thanh, huyết tương người. Độ nhạy tương quan 100%. Độ đặc hiệu 99,4%.				
9	Bộ nội kiểm xét nghiệm nước tiểu toàn phần			- Dạng dung dịch. - Có 2 mức nội kiểm: mức bệnh lý, mức bình thường	Bộ	01		
10	Test nhanh phát hiện kháng nguyên Chlamydia.			- Là xét nghiệm miễn dịch nhanh dùng để phát hiện định tính trực tiếp kháng nguyên Chlamydia trachomatis trong dịch cổ tử cung nữ giới, dịch niệu đạo hoặc nước tiểu của nam giới - Ngưỡng phát hiện: 5x10 ⁴ IFU/ml - Độ đặc hiệu: 99,08% - Độ nhạy: 93,58%; - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485:2016	Test	4.250		
11	Test phát hiện định tính kháng nguyên HBs			- Định tính kháng nguyên HBs trong huyết thanh hoặc huyết tương người. Dạng khay thử Giới hạn phát hiện: 2.0 ng/ml - Không phản ứng chéo với các virus HIV, HCV, Dengue NS1, Syphilis, mẫu bệnh phẩm phụ nữ có thai, yếu tố viêm khớp dạng thấp. - Đạt tiêu chuẩn ISO 13485; CFS, KGMP - Độ nhạy tương đối: 98.68 %, - Độ đặc hiệu tương đối: 99.8 %	Test	4.900		
12	Test nhanh phát hiện kháng thể vi rút viêm gan A			- Phát hiện và phân biệt kháng thể IgG và IgM kháng virus viêm gan A. - Độ Nhạy: 97.6%. - Độ Đặc Hiệu: 98%. - Giới Hạn Phát Hiện: 5 IU/ml.	Test	30		
13	Test phát hiện kháng thể kháng xoắn khuẩn Giang mai			- Hoạt chất cacbon tác dụng với kháng thể kháng xoắn khuẩn giang mai (treponema pallidum) tạo ra một kết tủa gọi là phản ứng lên bông. Dùng để sàng lọc định tính xoắn khuẩn giang mai	Test	1.760		
14	Que thử nước tiểu			- Kiểm tra định tính phát hiện sự có mặt của	Test	390		

	phát hiện ma túy tổng hợp 4 thành phần			MOP/MDMA/THC/MET trong nước tiểu của người. -Nồng độ giới hạn: MOR 300 ng/mL; MDMA 500ng/mL, MET 1.000ng/mL, THC 50ng/mL Tuổi thọ 24 tháng. Đạt tiêu chuẩn ISO 13485				
Tổng cộng: 14 khoản								

Bảng chữ:đồng

Giá trên bao gồm các loại thuế và chi phí giao hàng tại Trung tâm.

Ghi chú:

- Quý công ty vui lòng điền đầy đủ thông tin như mẫu trên, ghi rõ ngày tháng chào giá, thời gian có hiệu lực của báo giá (kể từ ngày chào giá) tối thiểu 90 ngày kể từ ngày ký. Đơn giá hàng hóa bằng tiền đồng Việt Nam, giá đã trừ chiết khấu, đã bao gồm các loại thuế và các chi phí liên quan.

- Thành tiền = Số lượng x Đơn giá

- Công ty có thể tham gia báo giá theo từng mặt hàng

- Bì thư phải được niêm phong, đóng dấu, bên ngoài ghi rõ “Bảng chào giá Mua sắm hoá chất, sinh phẩm năm 2024” gửi về Trung tâm Kiểm soát bệnh tật thành phố Đà Nẵng. Địa chỉ: 118 Lê Đình Lý, phường Vĩnh Trung, quận Thanh Khê, thành phố Đà Nẵng. (Liên hệ Văn thư số điện thoại: 0236 3890408) hoặc qua email: kiemsoatbenhtat@danang.gov.vn

- Hạn chót nhận báo giá: 15h00 ngày 23/8/2024.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Ban Giám đốc (báo cáo);
- KHNVC (để đăng trên website CDC);
- TCKT, XN-CĐHA-TDCN, PC HIV/AIDS và QLĐTNC (tham gia xét chọn giá);
- Lưu: VT, DVTYT.

**KT. GIÁM ĐỐC
PHÓ GIÁM ĐỐC**

Phạm Trúc Lâm

