

SỞ Y TẾ TP HỒ CHÍ MINH
BỆNH VIỆN ĐA KHOA CỬ CHI

Số: ...FA15.../TB-BVCC

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM
Độc lập - Tự do - Hạnh phúc

An Nhơn Tây, ngày 05 tháng 5 năm 2026

THÔNG BÁO TRÚNG THẦU

**Gói thầu: Cung cấp vật tư y tế và hóa chất có mợn thiết bị y tế
năm 2026**

**Dự toán: Mua sắm vật tư y tế và hóa chất của Bệnh viện
Đa khoa Cử Chi năm 2026**

Kính gửi: Quý công ty (nhà thầu)

Căn cứ Luật Đấu thầu số 22/2023/QH15 ngày 23/06/2023;

Căn cứ Luật số 57/2024/QH15 ngày 29/11/2024 của Quốc Hội sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Quy hoạch, Luật Đầu tư, Luật Đầu tư theo phương thức đối tác công tư và Luật Đấu thầu;

Căn cứ Luật số 90/2025/QH15 ngày 25/06/2025 của Quốc Hội sửa đổi, bổ sung một số điều của Luật Đấu thầu, Luật Đầu tư theo phương thức đối tác công tư, Luật Hải quan, Luật Thuế giá trị gia tăng, Luật Thuế xuất khẩu, thuế nhập khẩu, Luật Đầu tư, Luật Đầu tư công, Luật Quản lý; sử dụng tài sản công;

Căn cứ Nghị định số 214/2025/NĐ-CP ngày 04/08/2025 của Chính Phủ quy định chi tiết một số điều và biện pháp thi hành Luật Đấu thầu về lựa chọn nhà thầu;

Căn cứ Thông tư số 79/2025/TT-BTC ngày 04/8/2025 của Bộ Tài Chính hướng dẫn việc cung cấp, đăng tải thông tin về đấu thầu và mẫu hồ sơ đấu thầu trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia;

Căn cứ Quyết định số 464.../QĐ-BVCC ngày 05.../.../2026 của Bệnh viện Đa khoa Cử Chi về việc phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu qua mạng gói thầu: Cung cấp vật tư y tế và hóa chất có mợn thiết bị y tế năm 2026 thuộc kế hoạch lựa chọn nhà thầu: Mua sắm vật tư y tế và hóa chất của Bệnh viện Đa khoa Cử Chi năm 2026 thuộc dự toán mua sắm: Mua sắm vật tư y tế và hóa chất của Bệnh viện Đa khoa Cử Chi năm 2026.

Nay, Bệnh viện Đa khoa Cử Chi thông báo đến Nhà thầu đã trúng thầu với các hạng mục cụ thể như sau (Đính kèm danh mục).



1. Nhà thầu trúng thầu gồm:

1.1. Nhà thầu trúng thầu: CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTECH

- **Địa chỉ:** Số 293 đường Ngô Gia Tự, Phường Kinh Bắc, Tỉnh Bắc Ninh.
- **Mã số thuế:** 0106223574.
- **Người đại diện:** NGUYỄN HOÀNG TUẤN **Chức vụ:** Tổng giám đốc.
- **Giá trúng thầu:** 1.041.450.000 VNĐ (*Bằng chữ: Một tỷ không trăm bốn mươi một triệu bốn trăm năm mươi nghìn đồng./.*), đã bao gồm thuế và các chi phí liên quan khác.

1.2. Nhà thầu trúng thầu: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI PHÁT TRIỂN ECO VIỆT NAM

- **Địa chỉ:** 621/25 Tô Ký, Phường Trung Mỹ Tây, Thành phố Hồ Chí Minh.
- **Mã số thuế:** 0313897814.
- **Người đại diện:** PHẠM VĂN HÙNG **Chức vụ:** Giám đốc.
- **Giá trúng thầu:** 1.530.000.000 VNĐ (*Bằng chữ: Một tỷ năm trăm ba mươi triệu đồng./.*), đã bao gồm thuế và các chi phí liên quan khác.

1.3. Nhà thầu trúng thầu: CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THỊNH PHÁT

- **Địa chỉ:** 116/45 Nguyễn Văn Lượng, Phường Gò Vấp, Thành phố Hồ Chí Minh.
- **Mã số thuế:** 0311981108.
- **Người đại diện:** NGUYỄN THẮNG TOÀN **Chức vụ:** Giám đốc.
- **Giá trúng thầu:** 2.401.533.360 VNĐ (*Bằng chữ: Hai tỷ bốn trăm linh một triệu năm trăm ba mươi ba nghìn ba trăm sáu mươi đồng./.*), đã bao gồm thuế và các chi phí liên quan khác.

2. Nguồn vốn: Nguồn thu từ dịch vụ khám bệnh, chữa bệnh (bao gồm cả nguồn thu do cơ quan BHXH thanh toán).

3. Hình thức lựa chọn nhà thầu: Đấu thầu rộng rãi;

4. Phương thức lựa chọn nhà thầu: Một giai đoạn, một túi hồ sơ;

5. Thời gian bắt đầu tổ chức lựa chọn nhà thầu: Quý I/2026;

6. Loại hợp đồng: Đơn giá cố định;

7. Thời gian thực hiện hợp đồng: 12 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực;

8. Nhà thầu không trúng thầu: Không có.

Nhà thầu trúng thầu ký kết hợp đồng thực hiện theo hướng dẫn tại Luật Đấu thầu số 22/2023/QH15; Luật số 57/2024/QH15; Luật số 90/2025/QH15; Nghị định số 214/2025/NĐ-CP và các văn bản pháp luật có liên quan.

Nếu quá thời hạn 15 ngày kể từ ngày ra thông báo này:

- Nhà thầu không tiến hành thực hiện bảo lãnh thực hiện hợp đồng 3% giá hợp đồng và thời gian hiệu lực là 395 ngày;
- Nhà thầu không ký kết Hợp đồng.

Bệnh viện Đa khoa Củ Chi xem như Nhà thầu đã bỏ thầu và Bệnh viện Đa khoa Củ Chi (Chủ đầu tư) sẽ tiến hành làm các thủ tục khác theo đúng Luật Đấu thầu hiện hành.

Trân trọng kính chào.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: VT, VTTBYT (THTT.03b).



Nguyễn Tô Bảo Hoàng







PHỤ LỤC DANH MỤC HÀNG HÓA
Gợi thầu: Cung cấp vật tư y tế và hóa chất có mựon thiết bị y tế năm 2026
(Đính kèm Thông báo số: 755.../TB-BVCC, ngày 05/5.../2026)

STT trong E-HSMT	Mã phân (lo)	Tên phân (lo)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có)	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng, hành thổ)	Năm sản xuất	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trong thầu (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Tên nhà thầu đăng thầu	Mã định danh	
1	PP2600046 602	Phần 1 (08 Khoản) Hóa chất và vật tư xét nghiệm sử dụng đo lượng Hemoglobin A1c (HbA1c) dựa trên phương pháp sắc ký lỏng cao áp																607.020.480,0			
1.1		Dung dịch đệm số 1		0021849 C8 Buffer HSI No. 1 (S)	- Hòa chất C8 Variant Elution Buffer HSI No. 1 được sản xuất cho máy Tosoh HLC-723C8 dùng chẩn đoán trong đng nghiên, sử dụng cho đo lượng Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu máu toàn phần hoặc pha loãng dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp - Giá trị đo (%) xác định phần trăm của mỗi định trong sự tương quan Total Area. Đơn vị nhỏ nhất của giá trị đo là 0.1% - Thành phần là các dung dịch axit hữu cơ. Mỗi loại chứa không đến 0,05 % Natri azide như là chất bảo quản - C8 Variant Elution Buffer HSI No. 1 khi chưa mở nắp luôn đn định đến ngày hết hạn sử dụng khi bảo quản từ 4 đến 30 °C. - Ổn định trong 3 tháng sau khi mở khi được bảo quản ở 4-25°C. Tiêu chuẩn: ISO, DOC	0021849	0021849 C8 Buffer HSI No. 1 (S)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220003747/PCBB-BYT ngày 27/12/2022	Hộp/800 ml	Hộp	27,0	16 tháng	6.142.500,0	165.847.500,0		CÔNG TY TNHH THUÔNG MẠI DỊCH VỤ THIỆT BỊ THÌNH PHÁT	vn03119 81108
1.2		Dung dịch đệm số 2		0021850 C8 Buffer HSI No. 2 (S)	- Hòa chất C8 Variant Elution Buffer HSI No. 2 được sản xuất cho máy Tosoh HLC-723C8 dùng chẩn đoán trong đng nghiên, sử dụng cho đo lượng Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu máu toàn phần hoặc pha loãng dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp - Giá trị đo (%) xác định phần trăm của mỗi định trong sự tương quan Total Area. Đơn vị nhỏ nhất của giá trị đo là 0.1% - Thành phần là các dung dịch axit hữu cơ. Mỗi loại chứa không đến 0,05 % Natri azide như là chất bảo quản - C8 Variant Elution Buffer HSI No. 2 khi chưa mở nắp luôn đn định đến ngày hết hạn sử dụng khi bảo quản từ 4 đến 30 °C. - Ổn định trong 3 tháng sau khi mở khi được bảo quản ở 4-25°C. Tiêu chuẩn: ISO, DOC	0021850	0021850 C8 Buffer HSI No. 2 (S)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220003747/PCBB-BYT ngày 27/12/2022	Hộp/800 ml	Hộp	12,0	16 tháng	4.830.000,0	57.960.000,0		CÔNG TY TNHH THUÔNG MẠI DỊCH VỤ THIỆT BỊ THÌNH PHÁT	vn03119 81108

STT trong E-HSMT	Mã phân (tổ)	Tên phân (tổ)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng xuất sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trung thầu (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Tên nhà thầu trúng thầu	Mã định danh
1.3		Dung dịch đếm số 3		0021851 G8 Buffer HSI No. 3 (S)	<ul style="list-style-type: none"> Hóa chất G8 Variant Elution Buffer HSI No. 3 được sản xuất cho máy Tosoh HLC-723 G8 dùng chẩn đoán trong ống nghiệm, sử dụng cho đo lường Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu máu phân tách pha loãng dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp. Giá trị đo (%) xác định phần trăm của mỗi đỉnh trong sự tương quan Total Area. Đơn vị nhỏ nhất của giá trị đo là 0,1%. Thành phần: là các dung dịch axit hữu cơ. Mỗi loại chứa không đến 0,05 % Natri azide như là chất bảo quản. G8 Variant Elution Buffer HSI No. 3 khi chưa mở nắp luôn ổn định đến ngày hết hạn sử dụng khi bảo quản từ 4 đến 30 °C. Ổn định trong 3 tháng sau khi mở nắp được bảo quản ở 4-25°C. Tiêu chuẩn: ISO, DOC 	0021851	0021851 G8 Buffer HSI No. 3 (S)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220003747/PCBB-BYT ngày 27/12/2022	Hộp/800 ml	Hộp	11,0	16 tháng	4.830.000,0	53.130.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
1.4		Thuốc thử xét nghiệm định lượng HbA1c		0018431 Hemolysis&Wash Solution (L)	<ul style="list-style-type: none"> Hóa chất Hemolysis & Wash Solution dùng trong xét nghiệm phân tích HbA1c, dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp. HSI Hemolysis & Wash Solution chứa nước loại ion, EDTA và Triton X. Mỗi loại chứa không đến 0,1 % Natri azide như là chất bảo quản. HSI Hemolysis & Wash Solution khi chưa mở nắp luôn ổn định đến ngày hết hạn sử dụng khi bảo quản từ 4 đến 30 °C. Ngày hết hạn được ghi trên vỏ hộp và nhãn chai. Ổn định trong 3 tháng sau khi mở nắp khi bảo quản từ 4-25°C Tiêu chuẩn: ISO, DOC 	0018431	0018431 Hemolysis&Wash Solution (L)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000080/PCBB-BD ngày 28/12/2022	Hộp/2000 ml	Hộp	25,0	16 tháng	6.142.500,0	153.562.500,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
1.5		Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng HbA1c		0021974 Hemoglobin A1c Control Set	<ul style="list-style-type: none"> Bộ chất để chuẩn Hemoglobin A1c này đã được thiết kế dành riêng cho việc kiểm soát chất lượng các máy phân tích Glycohemoglobin tự động của Tosoh, chế độ phân tích chuẩn và chế độ phân tích biến thể. Sản phẩm này được sử dụng để đánh giá và theo dõi chất lượng của các xét nghiệm HbA1c trên các máy phân tích này. Sản phẩm này gồm 2 nước chuẩn HbA1c (% hoặc mmol/mol) để bao phủ các phạm vi có ý nghĩa lâm sàng trong việc kiểm soát bệnh đái tháo đường. Thành phần: Sản phẩm này được chuẩn bị từ tế bào máu người với 2 nước HbA1c (% hoặc mmol/mol) và được đóng gói, nồng độ total hemoglobin khoảng 40 g/L (4 g/dL) sau khi hoàn nguyên. Bảo quản & Đóng gói: Trước khi mở, bộ chất để chuẩn Hemoglobin A1c cần được bảo quản ở 2-8 °C. Sản phẩm ổn định trong 7 ngày sau khi mở hoặc pha với điều kiện là lọ được đóng kín và giữ trong tủ lạnh ở 2-8 °C. Khi sản phẩm được làm đông lạnh sau khi pha, nó cần được bảo quản ở -20°C hoặc thấp hơn. Sau đó, sản phẩm sẽ ổn định cho đến 30 ngày. Tiêu chuẩn: ISO, DOC 	0021974	0021974 Hemoglobin A1c Control Set	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000082/PCBB-BD ngày 28/12/2022	Hộp/ (2 level x 4 x 0.5 mL)	Hộp	2,0	12 tháng	6.468.000,0	12.936.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108

STT trong E-HSMT	Mã phần (06)	Tên phần (06)	Mã VTYT theo Quyết định số 5096/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (sửa đổi)	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trong nước (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Tên nhà sản xuất	Mã định danh
1.6		Chất liệu chính xác nghiệm định lượng HbA1c		0018767 Hemoglobin A1c Calibrator Set	Bộ chất liệu chuẩn Hemoglobin A1c là một chất tham chiếu được thiết kế chuyên biệt để hiệu chuẩn các máy phân tích Glycohemoglobin tự động của Tosoh HI-C723G8 sử dụng A1c ổn định (s-A1c) đã hiện thị kết quả xét nghiệm. - Thành phần: Sản phẩm này được chuẩn bị từ tế bào máu người, đã được kiểm nghiệm bằng các phương pháp tiêu chuẩn và được đóng hộp. - Bảo quản & ổn định: - Thành phần: Sản phẩm này được chuẩn bị từ tế bào máu người, đã được kiểm nghiệm bằng các phương pháp tiêu chuẩn và được đóng hộp. - Bộ chỉ thị chuẩn Hemoglobin A1c cần được bảo quản ở 2-8°C trong khi chưa mở. Nó sẽ vẫn ổn định để sử dụng cho đến ngày hết hạn được in trên lọ. - Sau khi mở, bộ chỉ thị chuẩn Hemoglobin A1c sẽ vẫn ổn định để sử dụng cho đến 1 tuần ở 2-8°C - Tiêu chuẩn: ISO, DOC	0018767	0018767 Hemoglobin A1c Calibrator Set	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000081/PCBB-BD ngày 28/12/2022	Hộp/2 level x 5 x 4 ml)	Hộp	2.0	12 tháng	8.471.190,0	16.942.380,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
1.7		Bộ lọc dùng kèm máy xét nghiệm HbA1c		0021600 Filter Element G8 (5 pieces)	- Bộ lọc sử dụng trong phương pháp sắc ký lỏng hiệu năng cao (HPLC) - Tiêu chuẩn: ISO, DOC	0021600	0021600 Filter Element G8 (5 Pieces)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	Không phân loại	Phụ kiện, không cần GPNK	Gói/5 cái	Gói	3.0	24 tháng	6.270.000,0	18.810.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
1.8		Cột sắc ký dùng kèm máy xét nghiệm HbA1c		0021848 TSKGel G8 Variant Hsi	Được sản xuất sử dụng trên Phương pháp sắc ký lỏng hiệu năng cao (HPLC), được sử dụng cho đo lường Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu toàn phần hoặc mẫu plasma. - Tiêu chuẩn: ISO, DOC	0021848	0021848 TSKGel G8 Variant Hsi	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	Không phân loại	Phụ kiện, không cần GPNK	1 Gói/ hộp	Hộp	3.0	12 tháng	42.610.700,0	127.832.100,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2	PP2600046 603	Phần 2 (08 Khoản) Hóa chất và vật tư xét nghiệm sử dụng đo lường Hemoglobin A1c (HbA1c) dựa trên phương pháp sắc ký lỏng cao áp																		
2.1		Dung dịch đệm số 1		G11 Variant Elution Buffer No.1 (S)	- Hòa chất dung trong chân đũa trong ống nghiệm, sử dụng cho đo lường Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu toàn phần hoặc plasma bằng dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp (HPLC) - Giá trị do (%) xác định phần trăm của mỗi định trong sự tương quan Total Area. Đơn vị nhỏ nhất của giá trị do là 0.1% hoặc thấp hơn. - Thành phần: là các dung dịch axit hữu cơ. Mỗi loại chứa không đến 0,05 % Natri azide như là chất bảo quản. Tiêu chuẩn ISO, DOC	0023479	G11 Variant Elution Buffer No.1 (S)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000316/PCBB-BYT	Hộp/800 ml	Hộp	35.0	16 tháng	6.615.000,0	231.525.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2.2		Dung dịch đệm số 2		G11 Variant Elution Buffer No.2 (S)	- Hòa chất dung trong chân đũa trong ống nghiệm, sử dụng cho đo lường Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu toàn phần hoặc plasma bằng dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp (HPLC) - Giá trị do (%) xác định phần trăm của mỗi định trong sự tương quan Total Area. Đơn vị nhỏ nhất của giá trị do là 0.1% hoặc thấp hơn. - Thành phần: là các dung dịch axit hữu cơ. Mỗi loại chứa không đến 0,05 % Natri azide như là chất bảo quản. Tiêu chuẩn ISO, DOC	0023480	G11 Variant Elution Buffer No.2 (S)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000316/PCBB-BYT	Hộp/800 ml	Hộp	26,0	16 tháng	6.615.000,0	171.990.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108

STT trong E-HSMT	Mã phân (0)	Tên phân (0)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất thiết bị y tế	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trung thầu (VND)	Thành tiền (VND)	Tên nhà thầu trúng thầu	Mã định danh
2.3		Dung dịch đếm số 3		G11 Variant Elution Buffer No.3 (S)	- Hóa chất dùng trong chẩn đoán trong ống nghiệm, sử dụng cho đo lượng Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu máu toàn phần hoặc pha loãng dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp (HPLC). - Giá trị đo (%) xác định phần trăm của mỗi đỉnh trong sự tương quan Total Area. Đơn vị nhỏ nhất của giá trị đo là 0,1% hoặc thấp hơn. - Thành phần: là các dung dịch axit hữu cơ. Mỗi loại chứa không đến 0,05% Natri azide như là chất bảo quản. Tiêu chuẩn ISO, DOC	0023481	G11 Variant Elution Buffer No.3 (S)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220003316/PCBB-BYT	Hộp/800 ml	Hộp	20,0	16 tháng	6.615.000,0	132.300.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2.4		Thuốc thử xét nghiệm định lượng HbA1c		HSI Hemolysis & Wash Solution (L)	- Hóa chất ly giải hồng cầu và rửa (Hemolysis & Wash Solution) dùng trong xét nghiệm phân tích HbA1c, dựa trên Phương pháp sắc ký lỏng cao áp (HPLC). Tiêu chuẩn ISO, DOC	0018431	HSI Hemolysis & Wash Solution (L)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000080/PCBB-BD	Hộp/2000 ml	Hộp	45,0	16 tháng	6.142.500,0	276.412.500,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2.5		Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng HbA1c		Hemoglobin A1c Control Set	- Bộ chất đối chiếu Hemoglobin A1c này đã được thiết kế dành riêng cho việc kiểm soát chất lượng các máy phân tích Glycohemoglobin tự động, chế độ phân tích chuẩn và chế độ phân tích biến thể. - Sản phẩm này gồm 2 mức chuẩn HbA1c (đơn vị % hoặc mmol/mol) để bao phủ các phạm vi có ý nghĩa lâm sàng trong việc kiểm soát bệnh đái tháo đường. - Phân tích bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp (HPLC). - Thành phần: được chuẩn bị từ tế bào máu người với 2 mức HbA1c (% hoặc mmol/mol) và được đóng gói. Nồng độ total hemoglobin khoảng 40 g/L (± 1 g/L) sau khi hoàn nguyên. Tiêu chuẩn ISO, DOC	0021974	Hemoglobin A1c Control Set	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000082/PCBB-BD	Hộp/2 level x 4 x 0.5 mL	Hộp	4,0	12 tháng	6.468.000,0	25.872.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2.6		Chất liệu chuẩn xét nghiệm định lượng HbA1c		Hemoglobin A1c Calibrator Set	- Bộ chất hiệu chuẩn Hemoglobin A1c là một chất tham chiếu được thiết kế chuyên biệt để hiệu chuẩn các máy phân tích Glycohemoglobin tự động sử dụng A1c ổn định (s-A1c) để hiển thị kết quả xét nghiệm. - Phân tích bằng phương pháp sắc ký lỏng cao áp (HPLC). - Bộ chất hiệu chuẩn Hemoglobin A1c cần được bảo quản ở 2-8°C (hoặc theo nhà sản xuất) trong khi chưa mở. Nó sẽ vẫn ổn định để sử dụng cho đến ngày hết hạn được in trên lọ. Tiêu chuẩn ISO, DOC	0018767	Hemoglobin A1c Calibrator Set	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	B	220000081/PCBB-BD	Hộp/2 level x 5 x 4 mL	Hộp	2,0	12 tháng	8.471.190,0	16.942.380,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2.7		Bộ lọc dùng kèm máy xét nghiệm HbA1c		Flange type filter element (SPCS)	- Bộ lọc sử dụng trong phương pháp sắc ký lỏng hiệu năng cao (HPLC). - Hiệu suất: 500 xét nghiệm/cái (filter). Tiêu chuẩn ISO, DOC	0023861	Flange type filter element (SPCS)	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	không phân loại	Phụ kiện, không cần GPNK	Gói/5 cái	Gói	5,0	24 tháng	6.896.400,0	34.482.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
2.8		Cột sắc ký dùng kèm máy xét nghiệm HbA1c		TSK gel G11 Variant	- Được sản xuất sử dụng trên Phương pháp sắc ký lỏng hiệu năng cao (HPLC), được sử dụng cho đo lượng Hemoglobin A1c (HbA1c) trong mẫu máu toàn phần hoặc mẫu máu pha loãng. - Hiệu suất: 2000 xét nghiệm/cột. Tiêu chuẩn ISO, DOC	0023478	TSK gel G11 Variant	Tosoh Hi-Tec, Inc	Nhật	2025 trở về sau	không phân loại	Phụ kiện, không cần GPNK	1 Cột/ hộp	Hộp	6,0	12 tháng	48.300.000,0	289.800.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
3	P276/04/36/04	Phân 3 (06-Khoản) Hóa chất và vật tư xét nghiệm trên máy huyết học tự động															615.199.000,0			

STT trong E-HSMT	Mã phân (0)	Tên phân (0)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trung bình (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Tên nhà sản xuất	Mã định danh
3 1		Dung dịch pha loãng màu, phân biệt các tế bào máu và đo Hct trong xét nghiệm huyết học		ABX DILUENT 20L	- Dung dịch đệm đẳng trương để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để bảo phủ và pha loãng bạch cầu (WBC), để xác định và phân biệt các tế bào máu và đo hematocrit trên các máy đếm tế bào máu. - Dung dịch trong suốt và không màu. - Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Chất bảo quản (Preservative) < 0,1% + Chất điện hoạt (Surfactant) < 0,1% - Nhựa để bảo quản: + Điều kiện bảo quản (trước khi mở): 18-25°C (65-77°F) Không để đông lạnh. + Độ ổn định sau khi mở: Tối đa 6 tháng ở 18-25°C (65-77°F) sau khi mở. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485	0901020	ABX DILUENT 20L	HORIBA ABX SAS - Pháp	Pháp	2025 trở về sau	B	220000084/PCBB-BD	Thùng 20L	Thùng	40,0	12 tháng	4.147.350,0	165.894.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
3 2		Dung dịch ly giải hồng cầu và bảo vệ bạch cầu trong xét nghiệm huyết học		WHITEDIFF 1L	- Dung dịch để ly giải hồng cầu và bảo vệ bạch cầu. Không chứa Xyama - Dung dịch nước trong suốt và màu vàng nhạt - Thành phần: + Chất ly giải (Lysing agent) < 5% + Chất điện hoạt (Surfactant) < 5% + Chất bảo quản (Preservative) < 1% + Chất pha loãng (Diluent) vừa đủ 100% - Nhựa để bảo quản: + Điều kiện bảo quản (trước khi mở): 2-25°C (36-77°F) Không để đông lạnh + Độ ổn định sau khi mở: Tối đa 2 tháng ở 15-30°C (59-86°F) sau khi mở và trong giới hạn hạn dùng. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485	1210906022	WHITEDIFF 1L	HORIBA ABX SAS - Pháp	Pháp	2025 trở về sau	B	220000087/PCBB-BD	Hộp 1L	Hộp	50,0	9 tháng	6.615.000,0	330.750.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
3 3		Dung dịch rửa protein cho máy huyết học		ABX CLEANER 1L	- Dung dịch enzym để sử dụng trong chẩn đoán in vitro với tác dụng thủy phân protein để làm sạch các máy đếm tế bào máu. - Dung dịch nước trong suốt và không màu đến hạt vẩn đục nhạt. - Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Enzyme thủy phân protein (Proteolytic enzyme) < 1% + Chất bảo quản (Preservative) < 1% - Nhựa để bảo quản: + Điều kiện bảo quản: 18-25°C (65-77°F). Không để đông lạnh. + Độ ổn định sau khi mở: Tối đa 3 tháng ở 18-25°C (65-77°F) sau khi mở. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485	0903010	ABX CLEANER 1L	HORIBA ABX SAS - Pháp	Pháp	2025 trở về sau	A	220000065/PCBA-BD	Hộp 1L	Hộp	20,0	12 tháng	2.835.000,0	56.700.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
3 4		Dung dịch làm sạch máy xét nghiệm huyết học tự động		ABX MINOCLAIR 0.5L	- Dung dịch hóa học để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để làm sạch máy đếm tế bào máu. - Dung dịch nước base, trong suốt, màu vàng nhạt, có mùi chất tẩy trắng. - Trước khi máy được phân loại là không nguy hại theo đúng quy định (EC) S0 17/2/2008. - Thành phần: + Chất làm sạch base chất (Chemical cleaning agent) < 3% + Chất ổn định hóa học (Stabilizer) < 1% - Nhựa để bảo quản: + Điều kiện bảo quản (trước khi mở): 18-25°C. Không để đông lạnh. + Độ ổn định sau khi mở: Tối đa 6 tháng ở 18-25°C sau khi mở. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485	0401005	ABX MINOCLAIR 0.5L	HORIBA ABX SAS - Pháp	Pháp	2025 trở về sau	A	220000064/PCBA-BD	Hộp 0.5 L	Hộp	10,0	12 tháng	1.522.500,0	15.225.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108

STT trong E-HSMT	Mã phân (6)	Tên phân (6)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trưng thầu (VND)	Thành tiền (VND)	Tên nhà thầu	Mã định danh
3.5		Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 30 thông số huyết học mức trung bình		ABX DIFFROL (2N)	<ul style="list-style-type: none"> - Dùng để kiểm soát chất lượng xét nghiệm huyết học, thực hiện mỗi kiểm ở mức nồng độ trung bình/ bình thường (normal level). - Có ở hướng dẫn sử dụng và giới hạn tham chiếu phù hợp mức nồng độ của nhà sản xuất (tiếng anh hoặc tiếng việt) kèm theo. - ABX Diffrol về cảm quan giống với mẫu trơn toàn phần. Chất nổi trên bề mặt màu trắng nhạt là bình thường. - Thuốc thử này được phân loại là không nguy hại theo đúng quy định (EC - Công đồng châu Âu) Số 1272/2008 - Thành phần: ABX Diffrol chứa bạch cầu (WBC), hồng cầu (RBC) và tiểu cầu (PLT) của động vật có vú được làm thành hỗn dịch ở dạng dịch giống như huyết tương. - Điện kiến bảo quản: <ul style="list-style-type: none"> + 2, -8°C (33-46°F) + Không để đông lạnh. + Bảo quản các ống theo chiều thẳng đứng trong bao bì gốc khi không sử dụng. + Không nên bảo quản trong khoảng của tủ lạnh. - Độ ổn định sau khi mở: ABX Diffrol ổn định trong 16 trường hợp lấy mẫu trong tối đa 16 ngày ở 2, -8°C (33-46°F) sau khi mở ống và trong giới hạn của hạn sử dụng. - ABX Diffrol phải được lấy nạp-chất sau khi sử dụng. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 	2062203	ABX DIFFROL (2N)	HORIBA ABX SAS - Pháp	Mỹ	2025 trở về sau	B	220000069/PCBB-BD	Hộp 2 ống x 3ml	Hộp	6,0	3 tháng	3 885.000,0	23.310.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
3.6		Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 30 thông số huyết học mức cao		ABX DIFFROL (2H)	<ul style="list-style-type: none"> - Dùng để kiểm soát chất lượng xét nghiệm huyết học, thực hiện mỗi kiểm ở mức nồng độ cao (high level). - Có ở hướng dẫn sử dụng và giới hạn tham chiếu phù hợp mức nồng độ của nhà sản xuất (tiếng anh hoặc tiếng việt) kèm theo. - ABX Diffrol về cảm quan giống với mẫu trơn toàn phần. Chất nổi trên bề mặt màu trắng nhạt là bình thường. - Thuốc thử này được phân loại là không nguy hại theo đúng quy định (EC - Công đồng châu Âu) Số 1272/2008 - Thành phần: ABX Diffrol chứa bạch cầu (WBC), hồng cầu (RBC) và tiểu cầu (PLT) của động vật có vú được làm thành hỗn dịch ở dạng dịch giống như huyết tương. - Điện kiến bảo quản: <ul style="list-style-type: none"> + 2, -8°C (33-46°F) + Không để đông lạnh. + Bảo quản các ống theo chiều thẳng đứng trong bao bì gốc khi không sử dụng. + Không nên bảo quản trong khoảng của tủ lạnh. - Độ ổn định sau khi mở: ABX Diffrol ổn định trong 16 trường hợp lấy mẫu trong tối đa 16 ngày ở 2, -8°C (33-46°F) sau khi mở ống và trong giới hạn của hạn sử dụng. - ABX Diffrol phải được lấy nạp-chất sau khi sử dụng. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 	2062208	ABX DIFFROL (2H)	HORIBA ABX SAS - Pháp	Mỹ	2025 trở về sau	B	220000069/PCBB-BD	Hộp 2 ống x 3ml	Hộp	6,0	3 tháng	3 885.000,0	23.310.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI DỊCH VỤ THIẾT BỊ THINH PHÁT	vn03119 81108
4	PP2600046 605																1.041.450.000,0			
4.1		The định danh vi khuẩn Gram dương		VITEK® 2 GP	<ul style="list-style-type: none"> - Thẻ định danh Gram dương VITEK 2(GP) mục đích để sử dụng với VITEK 2 Systems để định danh từ đồng của hầu hết các vi sinh vật Gram dương quan trọng. - Thẻ GP cần sử vào các phương pháp hóa sinh đã được thiết lập và cơ chế đã phát triển mới - 2,3,7,8,9,10,11,14,20,21,22,23,27,32,37,39. Có 43 xét nghiệm hóa sinh, định giá việc sử dụng nguồn carbon, các hoạt động enzyme và tính kháng. - Thẻ định danh VITEK 2 GP là thẻ dùng 1 lần - Khi nhận báo quan thẻ VITEK 2 GP chưa mở được báo quan trong bao bì đồng gói báo đầu của chúng ở 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOC, FDA 	21342	-	bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	B	220002200/PCBB-BYT	20 Card/ Hộp	Card	800,0	18 tháng	180.000,0	144.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTECH	vn01062 23574

STT trong E-HSMT	Mã phân (6)	Tên phân (6)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT /Thống tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hang sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trung bình (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Tên nhà thầu cung cấp	Mã định danh
42		The định danh vi khuẩn Gram âm		VITEK® 2 GN	- The định danh gram âm VITEK 2 (GN) mục đích để sử dụng với VITEK 2 Systems để định danh từ đồng của hầu hết các trực khuẩn Gram lên men hoặc không lên men có ý nghĩa lâm sàng. - The GN căn cứ vào các phương pháp hóa sinh đã được thiết lập 1, 2, 4, 8, 9, 10, 11, 12, 17, 18, 20, 21, 24, 25, 27 và đã được phát triển mới các cơ chế tinh toán việc sử dụng nguồn carbon, hoạt tính enzyme và tính kháng. Có 47 xét nghiệm hóa sinh và một giếng đối chứng âm. - The định danh VITEK 2 GN là thể dùng một lần. - Khi nhận báo quản thể VITEK 2 GN chưa mở được báo quản trong bao bì đóng gói ban đầu của chúng ở 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOC, FDA	21341		bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	B	220002200/PCBB-BYT	20 Card/ Hộp	Card	1.800,0	12 tháng	180.000,0	324.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vn01062 23574
43		The định danh Neisseria và Haemophilus		VITEK® 2 NH	- The định danh Neisseria-Haemophilus VITEK 2 (NH) mục đích để sử dụng với VITEK 2 Systems để định danh từ đồng hầu hết các vi sinh vật không có ý nghĩa lâm sàng. - The NH căn cứ vào các phương pháp hóa sinh đã được thiết lập và các cơ chế đã phát triển mới tính toán việc sử dụng nguồn carbon, hoạt tính enzyme. Có 30 xét nghiệm hóa sinh và một giếng đối chứng âm. - The định danh VITEK 2 NH là thể dùng 1 lần. - Khi nhận báo quản thể VITEK 2 NH chưa mở được báo quản trong bao bì đóng gói ban đầu của chúng ở 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOC, FDA	21346		bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	C	2400850DKL/H/BYT-HTTB	20 Card/ Hộp	Card	100,0	18 tháng	180.000,0	18.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vn01062 23574
44		The định danh nấm		VITEK® 2 YST	- The định danh nấm VITEK 2 (YST) mục đích để sử dụng với VITEK 2 Systems để định danh từ đồng của hầu hết các nấm có ý nghĩa lâm sàng hoặc vi sinh vật giống nấm. - The YST căn cứ vào các phương pháp hóa sinh đã được thiết lập 1, 5, 8, 10, 11 và cơ chế đã phát triển mới. Có 46 xét nghiệm hóa sinh danh giá việc sử dụng nguồn carbon, nguồn nitrogen, các hoạt động enzyme. - The định danh VITEK 2 YST là thể dùng một lần. - Khi nhận báo quản thể VITEK 2 YST chưa mở được báo quản trong bao bì đóng gói ban đầu của chúng ở 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOC, FDA	21343		bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	B	220002200/PCBB-BYT	20 Card/ Hộp	Card	100,0	18 tháng	180.000,0	18.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vn01062 23574

STT trong E-HSMT	Mã phân (lô)	Tên phân (lô)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Nhân hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất thiết bị y tế	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trưng thầu (VNĐ)	Thành tiền (VNĐ)	Tên nhà thầu trưng thầu	Mã định danh
4.5		Thê kháng sinh đồ Gram âm các loại		VITEK® 2 AST-N415/ VITEK® 2 AST-N439/ VITEK® 2 AST-N443/ VITEK® 2 AST-N428	<ul style="list-style-type: none"> - Thê kháng sinh đồ Gram âm VITEK 2 được sử dụng với Hệ thống VITEK 2 trong phòng xét nghiệm lâm sàng như một xét nghiệm in vitro để xác định tính nhạy cảm của các khuẩn Gram âm hiếu khí thường gặp trên các thuốc kháng sinh khi được sử dụng theo đúng hướng dẫn. - Sử dụng với Hệ thống VITEK 2 - Thành phần của thê: Amikacin, Amoxicillin/Clavulanic Acid, ESBL, Cefepime, Ceftriaxone, Ciprofloxacin, Colistin, Eruprenem, Gentamicin, Imipenem, Meropenem, Tigecycline, Piperacillin/tazobactam, Trimethoprim/Sulfamethoxazole... - Phân giải phân loại sẽ được báo cáo cùng với giá trị MIC, theo cách phân giải do Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm (FDA), CLSI, CAFSM, EUCAST xác định. - Sau khi nhận không mở case thê VITEK 2 AST mà báo quản nguyên trong lọ lót bao bì bên đầu ở nhiệt độ 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOCK 	423934/ 424501/ 424541/ 424320	-	bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	B	424320/ Hộp	Card	1.800,0	180.000,0	324.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vñ01062 23574			
4.6		Thê kháng sinh đồ Gram dương các loại		VITEK® 2 AST-GP67/ VITEK® 2 AST-P592/ VITEK® 2 AST-ST03	<ul style="list-style-type: none"> - Thê kháng sinh đồ Gram dương được sử dụng với hệ thống định danh & kháng sinh đồ tự động để xác định tính nhạy cảm của Staphylococcus spp., Enterococcus spp., và S. agalactiae; S. pneumoniae, beta-hemolytic Streptococcus, và Viridans Streptococcus. - Sử dụng với Hệ thống VITEK 2 - Thành phần kháng sinh trong thê bao gồm: Ampicillin, Benzylpenicillin, Sang học Cefoxitin, Ciprofloxacin, Clindamycin, Erythromycin, Gentamicin, Gentamicin hàm lượng cao, Inducible Clindamycin Resistance, Levofloxacin, Linezolid, Moxifloxacin, Nitrofurantoin, Oxacillin, opyrimistin/Dalacinam, Rifampicin, Rifampicin hàm lượng cao, Streptomycin hàm lượng cao, Tetracycline, Tigecycline, Trimethoprim/Sulfamethoxazole, Vancomycin - Phân giải phân loại sẽ được báo cáo cùng với giá trị MIC, theo cách phân giải do Cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm (FDA), CLSI, CAFSM, EUCAST xác định. - Sau khi nhận không mở case thê VITEK 2 AST mà báo quản nguyên trong lọ lót bao bì bên đầu ở nhiệt độ 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOCK 	22226/ 22287/ 421040	-	bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	B	222002199/ PCBB-BYT	Card	800,0	180.000,0	144.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vñ01062 23574			
4.7		Thê kháng sinh đồ nấm		VITEK® 2 AST-YS08	<ul style="list-style-type: none"> - Thê kháng sinh đồ nấm men VITEK 2 được sử dụng với hệ thống VITEK 2 trong phòng xét nghiệm lâm sàng như một thử nghiệm in vitro để xác định tính nhạy cảm của nấm men có ý nghĩa lâm sàng với các thuốc kháng nấm khi sử dụng theo đúng hướng dẫn. - Sử dụng với Hệ thống VITEK 2 - Thành phần kháng sinh trong thê bao gồm: Amphotericin B, Caspofungin, Fluconazole, Flucytosine, Micafungin, Voriconazole/BDI. - Sau khi nhận không mở case thê VITEK 2 AST mà báo quản nguyên trong lọ lót bao bì bên đầu ở nhiệt độ 2°C tới 8°C. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485, DOCK 	420739	-	bioMérieux Inc.	Mỹ	Từ 2025 trở về sau	B	220002199/ PCBB-BYT	Card	100,0	180.000,0	18.000.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vñ01062 23574			
4.8		Dung dịch pha màu saline sol 0.45% dùng cho máy định danh vi khuẩn		SALINE SOLUTION	<ul style="list-style-type: none"> - Dung dịch nước muối - Mã sản phẩm 423520 (0.45% NaCl) được chứa trong chai 500ml, và được sử dụng để chuẩn bị thử định danh trên máy định danh vi khuẩn. - Thê tích: 500ml/chai. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485, DOCK 	423520	-	Labortoire Aguetant	Pháp	Từ 2025 trở về sau	A	230000450/ PCBA-HN	Chai	50,0	365.000,0	18.250.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MEDCOMTE CH	vñ01062 23574			

STT trong E-HSMT	Mã phân (16)	Tên phân (16)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (hiệu cõ)	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (Quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất (tính từ đầu năm)	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giải pháp nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá trong tiền (VND)	Thành tiền (VND)	Tên nhà thầu cung cấp	Mã định danh
4.9		Tuyp nhựa trong 12 x 75 mm (đứng cho máy định danh vi khuẩn)		Ông tuyp pha huyện dịch vi khuẩn, kích thước 12 x 75 mm (đứng cho máy Vitek 2) - Ông unensitized tubes được sử dụng để pha loãng mẫu và chỉ được sử dụng 1 lần và được sử dụng trong các thiết bị Vitek 2 - Kích thước: 12x75mm - Bao quản: nhiệt độ phòng. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485	69285		Greiner Bio-One GmbH	Đức		Từ năm 2025 trở về sau	Không loại áp dụng	Không áp dụng	Thùng/ 2.000 ống	Ông	5.000,0	-	6.540,0	33.200.000,0	CÔNG TY CỔ PHẦN MECOCOMTECH	vn01062 23374
5	PP2600046606	Phần 5 (06 Khoản) Dao siêu âm dùng trong phẫu thuật (có đầu kẹp đặt máy cắt siêu âm tương thích đi kèm khi trưng bày vật tư)																		
5.1		Dao cắt siêu âm mô mềm	N05.03.040	Dao mổ phẫu thuật - Dao kẹp mạch với đường kính không quá 3mm. - Đường kính: 5mm. - Chiều dài: 230mm. - Ngọn còng: đầu lồi tròn. - Time xoay 60/đó. - Biên độ dao động đầu chính: từ 30 µm đến 120µm. - Biên độ dao động đầu bên: < 20 µm. - Tần số kích thích: ≥ 55 KHz. - Tần số rung đầu phát: ≥ 55 KHz. - Công suất điện: ≤ 50W. - Chỉ số đặt từ công suất: > 2. - Công suất không tải: < 15W. - Công suất an toàn đầu ra: ≤ 6W. - Phạm kích hoạt năng lượng: 02. - Có thể kích hoạt năng lượng trên tay dao và bàn đạp. - Tiêu chuẩn: ISO. - Đóng gói: Vô trùng riêng, hạn sử dụng 3 năm.	HAR23	Hunan Secure Medical Technology Co., Ltd	Hunan Secure Medical Technology Co., Ltd	Trung Quốc	Từ năm 2025 trở đi	B	250002554/PCBB-HCM	1 cái/hộp	Cái	15,0	36 tháng	16.000.000,0	240.000.000,0	CÔNG TY TNHH THUONG MAI PHAT TRIEN ECO VIETNAM	vn03138 97814	
5.2		Dao cắt siêu âm mô cứng	N05.03.040	Dao mổ phẫu thuật - Có thể kẹp mạch với đường kính không quá 3mm. - Đường kính: 5mm. - Chiều dài: 90mm. - Ngọn còng: đầu lồi tròn. - Time xoay 360/đó. - Biên độ dao động đầu chính: từ 30 µm đến 120µm. - Biên độ dao động đầu bên: < 20 µm. - Tần số kích thích: ≥ 55 KHz. - Tần số rung đầu phát: ≥ 55 KHz. - Công suất điện: ≤ 50W. - Chỉ số đặt từ công suất: > 2. - Công suất không tải: < 15W. - Công suất an toàn đầu ra: ≤ 6W. - Phạm kích hoạt năng lượng: 02. - Có thể kích hoạt năng lượng trên tay dao và bàn đạp. - Tiêu chuẩn: ISO. - Đóng gói: Vô trùng riêng, hạn sử dụng 3 năm.	HAR36	Hunan Secure Medical Technology Co., Ltd	Hunan Secure Medical Technology Co., Ltd	Trung Quốc	Từ năm 2025 trở đi	B	250002554/PCBB-HCM	1 cái/hộp	Cái	15,0	36 tháng	16.000.000,0	240.000.000,0	CÔNG TY TNHH THUONG MAI PHAT TRIEN ECO VIETNAM	vn03138 97814	
5.3		Dao cắt siêu âm mô xơ cứng	N05.03.040	Dao mổ phẫu thuật - Có thể kẹp mạch với đường kính không quá 3mm. - Đường kính: 7mm. - Chiều dài: 90mm. - Ngọn còng: đầu lồi tròn. - Time xoay 360/đó. - Biên độ dao động đầu chính: từ 30 µm đến 120µm. - Biên độ dao động đầu bên: < 20 µm. - Tần số kích thích: ≥ 55 KHz. - Tần số rung đầu phát: ≥ 55 KHz. - Công suất điện: ≤ 50W. - Chỉ số đặt từ công suất: > 2. - Công suất không tải: < 15W. - Công suất an toàn đầu ra: ≤ 6W. - Phạm kích hoạt năng lượng: 02. - Có thể kích hoạt năng lượng trên tay dao và bàn đạp. - Tiêu chuẩn: ISO. - Đóng gói: Vô trùng riêng, hạn sử dụng 3 năm.	HAR9F	Hunan Secure Medical Technology Co., Ltd	Hunan Secure Medical Technology Co., Ltd	Trung Quốc	Từ năm 2025 trở đi	B	250002554/PCBB-HCM	1 cái/hộp	Cái	6,0	36 tháng	12.000.000,0	72.000.000,0	CÔNG TY TNHH THUONG MAI PHAT TRIEN ECO VIETNAM	vn03138 97814	

STT trong E-HSMT	Mã phân (0)	Tên phân (0)	Mã VTYT theo Quyết định số 5086/QĐ-BYT ngày 04/11/2021 /Thông tư 04/2017/TT-BYT ngày 14/4/2017 (nếu có) *	Tên thương mại	Cấu hình, tính năng kỹ thuật cơ bản	Ký mã hiệu	Nhãn hiệu	Cơ sở sản xuất/Hãng sản xuất	Xuất xứ (quốc gia, vùng lãnh thổ)	Năm sản xuất trở đi	Phân loại thiết bị y tế	Số đăng ký lưu hành/ Giấy phép nhập khẩu	Quy cách đóng gói	Đơn vị tính	Số lượng	Hạn sử dụng	Đơn giá riêng đầu (VND)	Thành tiền (VND)	Tên nhà thầu (đầu)	Mã định danh
5.4		Dây chuyển đổi năng lượng cho dao mổ nội soi và mô hờ	N05.03.040	Dây chuyển đổi năng lượng cho HAR23, HAR36	- Tần số lái 55 kHz. - Dài 3m. - Có thể hấp vô trùng nhiệt độ thấp. - Tương thích máy phát năng lượng siêu âm. - Tương thích với dao mổ nội soi. - Không giới hạn số lần sử dụng. Tiêu chuẩn ISO.	HP054	Fujian Secure Medical Technology Co.,LTD	Fujian Secure Medical Technology Co.,LTD	Trung Quốc	Từ năm 2025 trở đi	B	250002553/PCBB-HCM	1 dây/hộp	Đầy	15,0	36 tháng	40.000.000,0	600.000.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI PHÁT TRIỂN ECO VIỆT NAM	vn03138 97814
5.5		Dây chuyển đổi năng lượng cho dao mổ bươu giáp	N05.03.040	Dây chuyển đổi năng lượng cho HAR09F	- Tần số lái 55 kHz. - Dài 3m. - Có thể hấp vô trùng nhiệt độ thấp. - Tương thích máy phát năng lượng siêu âm. - Tương thích với dao mổ bươu giáp. - Không giới hạn số lần sử dụng. Tiêu chuẩn ISO.	HPBLUE	Fujian Secure Medical Technology Co.,LTD	Fujian Secure Medical Technology Co.,LTD	Trung Quốc	Từ năm 2025 trở đi	B	250002553/PCBB-HCM	1 dây/hộp	Đầy	3,0	36 tháng	40.000.000,0	120.000.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI PHÁT TRIỂN ECO VIỆT NAM	vn03138 97814
5.6		Trocar dùng một lần	N08.00.470	Trocar nhưa sử dụng một lần	Trình năng: Chất liệu PC tương thích sinh học. Tray cầm nắm thủ thiết kế công thái học giúp thao tác thuận tiện. Thiết kế 3 đặc tính: Có lưỡi dao, không lưỡi dao, Quang học. Ông thông thiết kế ren có thể tăng lực cố định. Niêm phong kép 2 lớp tránh rò rỉ khí đảm bảo vô trùng tuyệt đối. Kích thước: 3,7mm; 10,5mm; 12,5mm (+0.3mm). Cấu tạo: 1. Màng von 1: Van kín gia cường hai lớp, thiết kế nắp nhô bảo vệ kim khi chạm. 2. Màng von 2: Van kín gia cường hai lớp, thiết kế màng van dày chắc chắn. 3. Van thông gió: Thiết kế mở và xoay linh hoạt. 4. Kênh ống thông: Mũi thon Carrela giảm lực cản trong quá trình thao tác. Tiêu chuẩn: ISO và CE.	OBS-P05-100; OBS-P10-100; OBS-P12-100; OBS-D05-100; OBS-D10-100; OBS-D12-100; OBS-S12-100	Baisheng Medical Co., Ltd	Baisheng Medical Co., Ltd	Trung Quốc	Từ năm 2025 trở đi	B	250004057/PCBB-HCM	1 cái/hộp	Cái	300,0	36 tháng	860.000,0	258.000.000,0	CÔNG TY TNHH THƯƠNG MẠI PHÁT TRIỂN ECO VIỆT NAM	vn03138 97814
TỔNG CỘNG (05 PHẦN, 37 KHOẢN)																				
4.972.983.360,0																				

Bảng tiền: Bốn tỷ chín trăm bảy mươi hai triệu tám trăm bốn mươi ba nghìn ba trăm sáu mươi đồng /.