

Số: 256/BVNH-KD

Ninh Hòa, ngày 25 tháng 02 năm 2025

YÊU CẦU BÁO GIÁ

Kính gửi: Các hãng sản xuất, nhà cung cấp tại Việt Nam

Bệnh viện Đa khoa khu vực Ninh Hòa có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá kế hoạch, làm cơ sở tổ chức lựa chọn nhà thầu mua sắm Hoá chất xét nghiệm huyết học, hóa sinh, nước tiểu có đặt máy 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 khu vực Ninh Hòa - Địa chỉ: Tổ dân phố 16, phường Ninh Hiệp, thị xã Ninh Hòa

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: Bộ phận văn thư Bệnh viện Đa khoa khu vực Ninh Hòa. Địa chỉ: Tổ dân phố 16, phường Ninh Hiệp, thị xã Ninh Hòa. Điện thoại: 0258.3.847.452. Email: vanthubvnh@gmail.com; benhviendkninhhoa@gmail.com

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận bản gốc trực tiếp tại địa chỉ: Bệnh viện Đa khoa khu vực Ninh Hòa - Tổ dân phố 16, phường Ninh Hiệp, thị xã Ninh Hòa.

- Nhận qua email: vanthubvnh@gmail.com; benhviendkninhhoa@gmail.com nhận file mềm và bản scan (có đóng dấu các tài liệu liên quan)

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ ngày 26 tháng 02 năm 2025 đến ngày 10 tháng 03 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: 180 ngày kể từ ngày 10/03/2025

6. Thư mời báo giá được đăng tải: <http://benhvienninhhoa.khanhhoa.gov.vn>;
<https://muasamcong.mpi.gov.vn>

II. NỘI DUNG YÊU CẦU BÁO GIÁ:

1. Danh mục: (Đính kèm danh mục báo giá)

2. Địa điểm cung cấp: Khoa Dược - Bệnh viện Đa khoa khu vực Ninh Hòa

3. Thời gian giao hàng dự kiến: Tháng 05/2025

4. Dự kiến về các điều khoản tạm ứng, thanh toán hợp đồng:

- Tạm ứng: không

- Thanh toán hợp đồng và các điều kiện thanh toán: thanh toán nhiều lần bằng chuyển khoản trong vòng 90 ngày kể từ ngày bên nhà trúng thầu cung cấp đầy đủ hàng hóa, chứng từ, hóa đơn tài chính theo quy định.

5. Các thông tin khác:

- Nhà thầu trúng thầu hóa chất có trách nhiệm cung cấp máy xét nghiệm phù hợp, đảm bảo chất lượng để sử dụng hết hóa chất trúng thầu, kết quả xét nghiệm đạt chuẩn ngoại kiểm và nội kiểm. Khi trúng thầu nhà thầu cam kết chịu trách nhiệm bảo trì bảo dưỡng máy, thay thế vật tư trong suốt thời gian sử dụng hóa chất do nhà thầu cung cấp.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Như trên (VBĐT);
- Lưu: VT, Khoa Dược.

GIÁM ĐỐC

Lê Quang Lệnh

Công ty

Địa chỉ:

CỘNG HÒA XÃ HỘI CHỦ NGHĨA VIỆT NAM

Độc lập – Tự do – Hạnh phúc

BÁO GIÁ

Kính gửi: Bệnh viện Đa khoa khu vực Ninh Hòa.

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Bệnh viện Đa khoa khu vực Ninh Hòa, 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:

Stt	Tên hóa chất	Yêu cầu kỹ thuật	Quy cách	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Tiêu chuẩn chất lượng	Đơn vị tính	Số lượng	Đơn giá	Thành tiền
I	HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM HUYẾT HỌC									
1	Dung dịch pha loãng hồng cầu, bạch cầu	-Dung dịch pha loãng hồng cầu, bạch cầu sử dụng máy huyết học 5 thành phần bạch cầu; ≥ 28 thông số chính. Dung dịch điện giải đệm, ổn định và vi lọc để pha loãng máu dùng để đo hồng cầu, bạch cầu (WBC), tiểu cầu (PLT), Nồng độ hemoglobin (HGB) Thành phần: Sodium chloride < 1.0 % Buffers < 1.0 % Stabilizers < 0.5 % Preservatives < 0.5 % in ion-free water Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Thùng 20 Lít				Thùng	75		

2	Dung dịch dịch ly giải bạch cầu	<p>Dung dịch ly giải bạch cầu sử dụng cho máy huyết học 5 thành phần bạch cầu; ≥ 28 thông số chính</p> <p>- Là chất ly giải ổn định và được lọc vi mô để phân giải mô tế bào hồng cầu (RBC), để xác định định lượng bạch cầu (WBC) và đo sự biệt hóa 5 phần bạch cầu (LYM, MONO, NEU, EO, BA) trong máu người.</p> <p>Thành phần: Detergents < 2.2 % Buffers < 0.8 % Stabilizers . < 0.4 % Preservatives < 0.4 % in ion-free water</p> <p>Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA</p>	Thùng 5 Lít				Thùng	45		
3	Dung dịch phân tích (phá vỡ) hồng cầu	<p>Dung dịch phân tích (phá vỡ) hồng cầu. Dung dịch ly giải và phân tích tích hemoglobin sử dụng cho máy huyết học 5 thành phần bạch cầu; ≥ 28 thông số chính</p> <p>- Là chất ly giải ổn định và được lọc vi mô để phân hủy tế bào hồng cầu (RBC), để xác định định lượng bạch cầu(WBC), biệt hóa 3 phần bạch cầu (LYM, MID, GRAN) và đo nồng độ hemoglobin(HGB) đo trong máu người</p> <p>Thành phần: Surfactants < 4.5 % Buffers < 1.0 % Stabilizers < 0.4 % Preservatives < 0.4 % in ion-free water</p> <p>Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA</p>	Thùng 5 Lít				Thùng	10		
4	Hóa chất chuẩn dùng cho máy xét nghiệm huyết học	<p>Hóa chất control hàng ngày. Sản phẩm từ máu đã được ổn định, dùng để kiểm tra các thông số trên hệ thống phân tích huyết học.</p> <p>Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA</p>	Hộp 3x3ml				Hộp	24		

II		HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM SINH HÓA									
5	Hoá chất xét nghiệm HbA1C	Hộp 2 lọ R1: 16ml + 2 lọ R2: 6,3ml + 2 lọ Hemolysing reagent 42ml Thành phần: Latex: 0,13% Mouse anti-human HbA1c mônclonal antibody: 0,05mg/ml. Goat anti-mouse IgG polyclonal antibody: 0,08mg/dl Stabilizers; Buffer Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	R1: 2 x 16ml R2: 2 x 6,3ml Hemolysing reagent: 2 x 42ml					Hộp	10		
6	Hóa chất xét nghiệm HbA1c Direct Calibrators	Hộp 1 lọ HbA1C DIRECT CALIBRATOR 1 0.5 ml+ 1 lọ HbA1C DIRECT CALIBRATOR 2 0.5 ml+1 lọ HbA1C DIRECT CALIBRATOR 3 0.5 ml+1 lọ HbA1C DIRECT CALIBRATOR 4 0.5 ml Chất chuẩn nồng độ HbA1C, dùng để dựng đường chuẩn HbA1C trên máy sinh hóa Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	4x0.5 ml//Hộp					Hộp	2		
7	Hóa chất xét nghiệm HbA1c Direct Controls	Hộp 2 lọ HbA1C DIRECT CONTROL N 0.5 ml + 2 lọ HbA1C DIRECT CONTROL P 0.5 ml- Chất kiểm soát nồng độ HbA1C Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	4x0.5 ml//Hộp					Hộp	4		
8	Hoá chất xét nghiệm ACID URIC	R1: 4x50ml+R2: 1x50ml Standard: 1x5ml Thành phần: phosphate buffer pH 7.0, ADPS ≥ 0.2 mM, 4-aminoantypyrine 0.3 mM, uricase ≥ 450 U/l, POD > 2500 U/l, surfactant. Standard: uric acid 5 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp/5x 50ml (R1: 4x50ml+ R2: 1x50ml Standard: 1x5ml)					Hộp	3		
9	Hóa chất định lượng Albumin	R1: 4x100ml; Standard: 1x5ml Thành phần: succinate buffer 100 mM pH 4.2, bromochresol green 0.2 mM, surfactant. Standard: albumin solution 4 g/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x100ml					Hộp	1		

10	Hoá chất xét nghiệm Amylase	Hộp 12 lọ 20ml (liquid) blue cap Thành phần: CNP-G3 2.3 mM, NaCl 350 mM, calcium acetate 6 mM, potassium thiocyanate 600 mM, Good's buffer pH 6.0 100 mM, stabilizers and non-reactive components. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp/12x20ml					Hộp	5		
11	Hoá chất xét nghiệm Bilirubin toàn phần	Tuyến tính lên tới 20mg/dl. Bước sóng: 510 nm (cho phép 490÷520 nm) R1: 4x25ml; R2: 1x25ml Thành phần: R1 (ReagentA): hydrochloric acid 0.1 M, surfactant. R2 (ReagentB): hydrochloric acid 0.1 M, 3,5-dichlorophenyl diazonium salt 2 mM, surfactant, non reactive stabilizers Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	5x25ml/ Hộp (R1: 4x25ml; R2: 1x25ml)					Hộp	3		
12	Hoá chất xét nghiệm Bilirubin trực tiếp	R1: 4x25ml; R2: 1x25ml Thành phần: R1 (ReagentA): sodium chloride 0.26 M, EDTA 0.1 mM. R2 (ReagentB): EDTA 0.1 mM, diazotized 2,4-dichloroaniline 0.1 mM, hydrochloric acid 0.18 M. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	5x25ml/ Hộp (R1: 4x25ml; R2: 1x25ml)					Hộp	3		
13	Hóa chất định lượng Calci	R1:3x50ml+R2: 3x50ml Thành phần: Reagent A 0305: Composition: CPC 0.14 mM, 8-quinolinol 26 mM, HCl pH 1.20 Reagent B: 0305: Composition: AMP buffer 1 M pH 11.00, surfactant. Standard: calcium solution 10 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 6x50ml					Hộp	1		
14	Hoá chất xét nghiệm Cholesterol toàn phần	R1: 4x100ml+ Standard: 1x5ml Thành phần: Good's buffer pH 7.20, sodium cholate 8mM, CHE ≥ 400 U/l, CHOD ≥ 200 U/l, POD ≥ 500 U/l, 4-AAP 0.6 mM, 4-chlorophenol 2 mM. Standard: cholesterol solution 200 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x100ml					Hộp	5		

15	Hoá chất xét nghiệm CK-NAC	Hộp R1:12x8ml+R2: 2x12ml Thành phần: imidazole buffer 29 mM pH 6.50, creatine phosphate 30 mM, glucose 20 mM, N-acetyl-L-cysteine 20 mM, magnesium acetate 10 mM, EDTA 2 mM, ADP 2 mM, NADP 2 mM, AMP 5 mM, Di(adenosine-5')pentaphosphate 12 µM, glucose-6-phosphate-dehydrogenase ≥ 3 kU/l, hexokinase ≥ 3 kU/l. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	12x10ml/ Hộp (R1:12x8 ml+ R2:2x12 ml)				Hộp	4		
16	Hoá chất xét nghiệm CK-MB	Hộp R1:12x8ml+R2: 2x12ml Thành phần: Buffer 100 mM pH 6.70, creatine phosphate 35 mM, glucose 20 mM, N-acetyl-L-cysteine 20 mM, magnesium acetate 10 mM, EDTA 2 mM, ADP 2 mM, NADP 2 mM, AMP 5 mM, Di(adenosine-5')pentaphosphate 10 µM, glucose-6-phosphate-dehydrogenase ≥ 1.5 kU/l, hexokinase ≥ 2.5 kU/l, Anti-CK-M monoclonal antibodies - inhibiting capacity > 2000 U/l. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp/12x 10ml (R1:12x8 ml+R2:2x 12ml)				Hộp	10		
17	Hoá chất xét nghiệm Creatinine	R1: 2x100ml + R2: 2x100ml +Standard: 1x5ml Thành phần: picric acid 14mM, NaOH 0.18 M, sodium tetraborate 10mM, Surfactant Standard: creatinine 2 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x100ml				Hộp	10		
18	Hóa chất định lượng GGT	R1: 8x40ml; R2: 2x40ml Thành phần: Tris buffer 100 mM pH 8.25, glycylglycine 100 mM, L-Glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 4 mM. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp/8x 50ml (R1: 8x40ml; R2: 2x40ml)				Hộp	2		
19	Hoá chất xét nghiệm Glucose	Hộp 4 lọ R1 100ml + 1 lọ Standard 5ml Thành phần: phosphate buffer pH 6.50 220 mM, GOD ≥ 15000 U/l, POD ≥ 500 U/l, 4-AAP 1 mM, phenol 10 mM, surfactant. Standard: glucose solution 100 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x100ml				Hộp	10		

20	Hoá chất xét nghiệm AST(GOT)	Tuyến tính lên tới 440 U/l. Bước sóng: 340 nm R1: 8x40ml; R2: 2x40ml Thành phần: Tris buffer 80 mM pH 7.65, L-aspartate 240 mM, 2-Oxoglutarate 12 mM, NADH 0.18 mM, MDH \geq 600 U/l, LDH \geq 900U/l. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 8x50ml (R1: 8x40ml; R2: 2x40ml)				Hộp	6		
21	Hoá chất xét nghiệm ALT(GPT)	R1: 8x40ml; R2: 2x40ml Thành phần: Tris buffer 100 mM pH 7.15, L-Alanine 500 mM, 2-Oxoglutarate 15 mM, NADH 0.18 mM, LDH \geq 1700 U/l. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 8x50ml (R1: 8x40ml; R2: 2x40ml)				Hộp	6		
22	Hoá chất xét nghiệm HDL-Cholesterol	R1: 3x20ml; R2: 1x20ml Thành phần: R1 (ReagentA): Good's buffer pH 7.0 30 mmol/l, 4-aminoantipyrine 0.9 mmol/l, POD 2400 U/l, ascorbate oxidase 2700 U/l, and anti human-lipoprotein antibody, blend of 5-chloro-2-methyl-2-H-isothiazol-3-one [EC No 247-500-7] and 2-methyl-2-H-isothiazol-3-one [EC No 220-239-6] (3:1) in concentration 0.0015-0.06% R2 (ReagentB): Good's buffer pH 7.0 30 mmol/l, cholesterol esterase 4000 U/l, cholesterol oxidase 20000 U/l, and F-DAOS 0.8 mmol/l Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x20ml				Hộp	24		
23	Hóa chất định lượng Magnesium XL	R1: 6 lọ 50ml; Standard: 1x5ml Thành phần hóa chất: xylydyl blue 0.11 mM, NaCl 0.86 M, EGTA 0.25 mM, triethanolamine 0.7 mM, Good's buffer pH 11.0, surfactant, preservative. Standard: magnesium solution 2 mEq/l - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 6 x 50ml				Hộp	2		
24	Hóa chất định lượng Protein Total	Hộp R1 4x100ml + 1 lọ Standard 5ml Thành phần: cupric sulphate 6 mM, sodium-potassium tartrate 21 mM, potassium iodide 6 mM, NaOH 0.75 M. Standard: proteins solution 6 g/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x100ml				Hộp	1		

25	Hoá chất xét nghiệm Triglycerid	Hộp R1: 4x100ml; Standard: 1x5ml Thành phần: Good's buffer pH 6.80, ATP 2 mM, GK > 300 U/l, POD > 1000 U/l, LPL > 1000 U/l, GPO > 2000 U/l, TOPS 3 mM, 4-AAP 0.3 mM, surfactants and stabilizers. Standard: glycerol equivalent to 200 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 4x100ml				Hộp	5		
26	Hóa chất định lượng Ure trong máu	Hộp R1:12x16ml+ R2: 3x16ml + 1 lọ Standard 5ml Thành phần: CAPSO buffer 8 mM pH 7.60, 2-Oxoglutarate 7.5 mM, Urease > 8 KU/l, GLDH > 800 U/l, NADH 0.25 mM, stabilizers. Standard: urea 50 mg/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 12x20ml				Hộp	4		
27	Hoá chất xét nghiệm Iron	Hộp R1:12x16ml+ R2: 2x 24ml+ 1 lọ RB1:2 vials powder for 24ml+ 1 lọ Standard 5ml Thành phần: Reagent A F245: 12 x 16 ml (liquid) blue cap Composition: acetate buffer 500 mM pH 4.50, thiourea \geq 50 mM, guanidine hydrochloride \geq 100 mM, surfactant. Reagent B F245: 2 x 24 ml (liquid) red cap Composition: ferrozine 6 mM. Reagent B1 F245: 2 vials powder for 24 ml F400: 2 vials powder for 40 ml Composition: sodium ascorbate \geq 50 mM. Standard: iron(III) solution 200 μ g/dl - 5 ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 12 x 20ml				Hộp	2		
28	Hóa chất Autocal H	Chất chuẩn dùng để dựng đường chuẩn cho máy 3ml/lọ Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Lọ 3ml				Lọ	30		
29	Hóa chất nội kiểm mức bất thường	Hóa chất Kiểm tra chất lượng của máy 5ml/lọ Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Lọ 5ml				Lọ	24		
30	Hóa chất nội kiểm mức bình thường	Hóa chất Kiểm tra chất lượng của máy 5ml/lọ Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Lọ 5ml				Lọ	24		

31	Hoá chất xét nghiệm Lactac	Hộp 1x57ml Thành phần: Tris buffer (pH 7.5) ≥ 50 mmol/l lactate oxidase ≥ 0.2 kU/l peroxidase ≥ 2 kU/l 4-aminoantipyrine ≥ 0.4 mmol/l Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 1x57ml				Hộp	6		
32	Hoá chất xét nghiệm CRP Ultra	Hộp 1 Lọ R1:46,5ml + 1 Lọ R2: 48,5ml Thành phần: suspension of latex particles sensitized with anti-CRP antibodies (rabbit) (pH 7.3) 0.20 w/v% glycine buffer solution (pH 7.0) Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	R1: 1x46,5ml; R2: 1x48,5ml (95ml/ hộp)				Hộp	24		
33	Hoá chất xét nghiệm CRP Ultra Calibrators 4-276	Hộp 1 lọ WHITE 0,5 mg/dl+ 1 lọ YELLOW-GREEN 2 mg/dl +1 lọ BLUE 4 mg/dl +1 lọ DARK RED 16 mg/dl+ 1 lọ DARK BROWN 32 mg/dl . Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	5x2ml/ Hộp				Hộp	2		
34	Hoá chất xét nghiệm Ethanol	Xét nghiệm nồng độ cồn trong máu Thành phần đóng gói: 2 x 49ml Nồng độ trong xét nghiệm: Buffer (pH 7,3) NADanalogue 1.35 mmol/L Alcohol dehydrogenase > 203 kU/l Stabilizers, preservatives Phương pháp: UV Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	Hộp 2x49ml				Hộp	2		
35	Hóa chất chuẩn Cormay ammonia/ethanol controls	Thành phần thuốc thử: buffer (pH 7,3) NADanalogue 1.35 mmol/l alcohol dehydrogenase >203 kU/l stabilizers, preservatives; Gồm 3x3ml/ hộp. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Hộp 3x3ml				Hộp	6		
36	Hoá chất Ethanol Calibration	Chất hiệu chuẩn Ethanol. Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	10 x 1 ml { 5 x 1 ml(100 mg/dl). 5 x 1 ml(300 mg/dl)}				Hộp	1		

37	Hoá chất xét nghiệm ASLO	Hộp: 1-Reagent 1 x 28.5 ml 2-Reagent 1 x 46 ml Thành phần: suspension of latex particles sensitized with SLO (pH 8.2) 0.17 w/v% glycine buffer solution (pH 8.3) Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	1 x 74.5 ml/Hộp					Hộp	2		
38	Hóa chất ASO Calibrators	Hộp 1 x 5ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Hộp 1 x 5ml					Hộp	2		
39	Hóa chất Immuno-control I	Control Serum for: CRP, ASO, RF, AFP Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	2x3ml/Hộp					Hộp	4		
40	Hoá chất xét nghiệm RF	Hộp: 1-Reagent 1 x 43.5 ml 2-Reagent 1 x 14 ml Thành phần: suspension of latex particles sensitized with denatured human IgG (pH 7.3) 0.17 w/v% glycine buffer solution (pH 8.3) Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA.	1x57,5ml/hộp					Hộp	1		
41	Hóa chất RF calibrators	Quy cách đóng gói: Hộp/ 4x1ml Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Hộp/4x1 ml					Hộp	1		
42	Nước rửa máy	Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA. Công ty trúng thầu hóa chất cung cấp máy xét nghiệm phù hợp để hoạt động .	Can/ 2000ml					Can	18		
V	HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM NƯỚC TIỂU										
43	Que thử nước tiểu ≥ 10 thông số	Đạt một trong các tiêu chuẩn ISO, CE, FDA	Hộp 100 test					Hộp	60		
Tổng cộng: 43 khoản											

Giá trên đã bao gồm VAT và các chi phí khác nếu có

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngày ... tháng ... năm ... [ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 180 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
(Ký tên, đóng dấu)