

ỦY BAN NHÂN DÂN
THÀNH PHỐ HỒ CHÍ MINH
TRƯỜNG ĐẠI HỌC Y KHOA
PHẠM NGỌC THẠCH

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

Số: 784 /TĐHYKPNT-PKĐK
V/v mời các đơn vị có năng lực và
quan tâm đến gói thầu “Mua các vật tư
hóa chất thực hiện xét nghiệm
Miễn dịch”

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 21 tháng 3 năm 2025

Kính gửi: Quý nhà cung cấp.

Trường Đại học Y khoa Phạm Ngọc Thạch đang triển khai gói thầu: “Mua các vật tư hóa chất thực hiện xét nghiệm Miễn dịch”.

Để có cơ sở lập giá dự toán, nhà trường kính mời các đơn vị có đủ năng lực và quan tâm đến gói thầu: “Mua các vật tư hóa chất thực hiện xét nghiệm Miễn dịch” của Trường Đại học Y khoa Phạm Ngọc Thạch gửi Thư báo giá được niêm phong về Trường Đại học Y khoa Phạm Ngọc Thạch theo phụ lục bảng yêu cầu báo giá.

Thành phần hồ sơ gồm:

1. Bảng báo giá dịch vụ (bao gồm toàn bộ chi phí như: thuế GTGT và các chi phí liên quan khác).

2. Hiệu lực của hồ sơ chào giá: tối thiểu 90 ngày.

Kính đề nghị Quý đơn vị gửi hồ sơ nêu trên bằng các hình thức sau:

1. Qua địa chỉ e-mail: hanhchinh.phongkhambsgd@pnt.edu.vn

2. Trực tiếp về Trường Đại học Y khoa Phạm Ngọc Thạch.

Địa chỉ: Trường Đại học Y khoa Phạm Ngọc Thạch – Phòng khám Đa khoa

Số 461 Sư Vạn Hạnh, Phường 12, Quận 10, Thành phố Hồ Chí Minh.

Thời gian gửi: trước 16 giờ 30 phút, ngày 31 tháng 3 năm 2025

Chi tiết liên hệ: Bà Đỗ Thị Lưu Quỳnh, Chuyên viên Phòng khám Đa khoa, số điện thoại: 0977.595.077

**Lưu ý về tư cách hợp lệ của nhà thầu tham gia báo giá:*

- Đối với nhà thầu, nhà đầu tư trong nước: là doanh nghiệp, hợp tác xã, liên hiệp hợp tác xã, tổ hợp tác, đơn vị sự nghiệp công lập, tổ chức kinh tế có vốn đầu tư nước ngoài đăng ký thành lập, hoạt động theo quy định của pháp luật Việt Nam. Đối với nhà thầu, nhà đầu tư nước ngoài: có đăng ký thành lập, hoạt động theo pháp luật nước ngoài;

- Hạch toán tài chính độc lập;

- Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp, giấy chứng nhận đăng ký hợp tác xã, liên hiệp hợp

tác xã, tổ hợp tác; không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về phá sản;

- Có tên trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia trước khi phê duyệt kết quả lựa chọn nhà thầu, nhà đầu tư;

- Không đang trong thời gian bị cấm tham dự thầu theo quyết định của người có thẩm quyền, Bộ trưởng, Thủ trưởng cơ quan ngang Bộ, cơ quan thuộc Chính phủ, cơ quan khác ở Trung ương, Chủ tịch Ủy ban nhân dân cấp tỉnh quy định tại khoản 3 Điều 87 của Luật 22;

- Không đang bị truy cứu trách nhiệm hình sự.

Trân trọng./.

(Đính kèm: Phụ lục Bảng yêu cầu báo giá)

Nơi nhận:

- Như trên;
- HT và các Phó HT;
- P.CNTT (để đăng Website);
- Lưu: VT, PKĐK-N(02b).

**KT.HIỆU TRƯỞNG
PHÓ HIỆU TRƯỞNG**

(Đã ký)

TS.BS. Phạm Quốc Dũng

PHỤ LỤC

(Đính kèm Công văn số: 784 /TĐHYKPNT-PKĐK ngày 21 tháng 3 năm 2025 của Trường Đại học Y khoa Phạm Ngọc Thạch)

BẢNG YÊU CẦU BÁO GIÁ

STT	Tên hoá chất	Đơn vị tính	Quy cách tham khảo	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng đề xuất
VẬT TƯ HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM DÙNG CHO MÁY MIỄN DỊCH Cobas 6000 HOẶC TƯƠNG ĐƯƠNG					
1	Hóa chất nội kiểm HBsAg	Hộp	16 x 1.3ml	Dung dịch kiểm chuẩn HBsAg được dùng để kiểm tra độ đúng của các xét nghiệm HBsAg trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch	01
2	Hóa chất HBsAg	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HBsAg) trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Nguyên lý xét nghiệm bắt cặp. Tổng thời gian xét nghiệm ≤18 phút.	20
3	Hóa chất Anti-HBc	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể IgG và IgM kháng kháng nguyên lõi của vi rút viêm gan B trong huyết thanh và huyết tương người.	02
4	Hóa chất nội kiểm Anti HBc		16 x 1.3 ml	Dung dịch kiểm chuẩn Anti-HBc được dùng để kiểm tra độ đúng xét nghiệm miễn dịch Elecsys Anti-HBc trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch	01
5	Hóa chất Anti-HBs	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng kháng thể của người kháng kháng nguyên bề mặt của vi rút viêm gan B (HBsAg) trong huyết thanh và huyết tương người. Nguyên lý bắt cặp. Tổng thời gian xét nghiệm: ≤ 18 phút. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang.	15

STT	Tên hoá chất	Đơn vị tính	Quy cách tham khảo	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng đề xuất
6	Hóa chất nội kiểm Anti-HBs	Hộp	16 x 1.3 ml	Dung dịch kiểm chuẩn Anti-HBs được dùng để kiểm tra độ chính xác của các xét nghiệm miễn dịch Anti-HBs trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch. Dung dịch kiểm chuẩn Anti-HBs là huyết thanh chứng sẵn sàng để sử dụng lấy từ huyết thanh người ở cả khoảng nồng độ âm và dương.	01
7	Hóa chất HBeAg	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng nguyên e của vi rút viêm gan B (HBeAg) trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Nguyên lý xét nghiệm bắt cặp. Tổng thời gian xét nghiệm ≤18 phút.	02
8	Hóa chất Anti-Hbe	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định tính kháng thể của người kháng kháng nguyên e của vi rút viêm gan B (HBeAg) trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Nguyên lý cạnh tranh. Tổng thời gian xét nghiệm: ≤18 phút.	01
9	Hóa chất HCV Ab	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm Anti-HCV là một xét nghiệm chẩn đoán in vitro dùng để phát hiện định tính kháng thể kháng vi rút viêm gan C (HCV) trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Nguyên lý bắt cặp. Tổng thời gian xét nghiệm: ≤18 phút.	11
10	Hóa chất nội kiểm HCV Ab	Hộp	16 x 1.3 ml	Dung dịch kiểm chuẩn Anti-HCV được dùng để kiểm tra độ đúng của xét nghiệm miễn dịch Anti-HCV trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch	01
11	Hóa chất định lượng CA 15-3	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng CA 15-3 trong huyết thanh và huyết tương người giúp hỗ trợ theo dõi bệnh nhân ung thư vú. Kết hợp quy trình lâm sàng và chẩn đoán	07

STT	Tên hoá chất	Đơn vị tính	Quy cách tham khảo	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng đề xuất
				khác, xét nghiệm theo trình tự thời gian với xét nghiệm này giúp hỗ trợ. ▪ Phát hiện sớm tái phát ở bệnh nhân ung thư vú giai đoạn II và III đã được điều trị trước đó	
12	Hóa chất chuẩn CA 15-3	Hộp	4x1 ml	Dung dịch hiệu chuẩn CA 15-3 được sử dụng để hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng CA 15-3 II trên máy phân tích xét nghiệm miễn dịch. Dung dịch hiệu chuẩn CA 15-3 là một ma trận huyết thanh người sẵn sàng để sử dụng có bổ sung CA 15-3 cho người ở 2 phạm vi nồng độ.	01
13	Hóa chất định lượng CA 125	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng quyết định kháng nguyên phản ứng OC 125 trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang, nguyên lý xét nghiệm bắt cặp. Tổng thời gian xét nghiệm ≤18 phút.	05
14	Hóa chất chuẩn CA 125	Hộp	4x1 ml	Dung dịch hiệu chuẩn CA 125 là một hỗn hợp huyết thanh ngựa đông khô và huyết thanh người chứa CA 125 người, được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CA 125 II trên máy xét nghiệm miễn dịch.	01
15	Hóa chất định lượng CA 72.4	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng CA 72-4 trong huyết thanh và huyết tương người. Xét nghiệm đặc biệt giúp hỗ trợ theo dõi điều trị ung thư dạ dày và ung thư buồng trứng	05
16	Hóa chất chuẩn CA 72.4	Hộp	4x1 ml	Dung dịch hiệu chuẩn CA72-4 được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CA 72-4 trên máy xét nghiệm miễn dịch. Dung dịch hiệu chuẩn CA 72-4 là huyết thanh người đông khô chứa CA 72-4 người với hai khoảng nồng độ.	01
17	Hóa chất định lượng CYFRA	Hộp/ 100	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng các phân	06

STT	Tên hoá chất	Đơn vị tính	Quy cách tham khảo	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng đề xuất
		test		đoạn của cytokeratin 19 trong huyết thanh và huyết tương người.	
18	Hóa chất chuẩn CYFRA	Hộp	4x1 ml	Dung dịch hiệu chuẩn CYFRA được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CYFRA 21-1 trên máy xét nghiệm miễn dịch.	01
19	Hóa chất định lượng CEA	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng kháng nguyên ung thư phôi trong huyết thanh và huyết tương người. Ngoài ra, xét nghiệm này còn được chỉ định đo CEA theo trình tự thời gian để hỗ trợ theo dõi tình trạng ung thư của bệnh nhân	07
20	Hóa chất chuẩn CEA	Hộp	4x1 ml	Dung dịch hiệu chuẩn CEA được dùng để chuẩn xét nghiệm định lượng CEA trên máy xét nghiệm miễn dịch.	01
21	Hóa chất định lượng AFP	Hộp/ 100 test	100 tests	Xét nghiệm miễn dịch in vitro dùng để định lượng α 1-fetoprotein trong huyết thanh và huyết tương người. ▪ Là một thông số kết hợp với các thông số khác giúp đánh giá nguy cơ tam bội nhiễm sắc thể 21 (hội chứng Down).	09
22	Hóa chất chuẩn AFP	Hộp	4x1 ml	Dung dịch hiệu chuẩn AFP là huyết thanh người đông khô chứa AFP người (từ canh cấy tế bào) với hai khoảng nồng độ.	01
23	Pha loãng mẫu	Hộp	2 x 16 ml	Dung dịch pha loãng được sử dụng như chất pha loãng mẫu kết hợp với thuốc thử xét nghiệm theo phương pháp điện hóa phát quang. Pha loãng mẫu cần thiết trong trường hợp nồng độ chất phân tích vượt quá khoảng đo của phương pháp xét nghiệm tương ứng. Hơn nữa, tiền pha loãng mẫu nói chung được chỉ định cho một số xét nghiệm.	06
24	Dung dịch rửa máy Miễn dịch	Hộp	6 x 380 ml	Dung dịch hệ thống dùng để rửa bộ phát hiện của máy phân tích xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang. Dung dịch hệ thống	50

STT	Tên hoá chất	Đơn vị tính	Quy cách tham khảo	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng đề xuất
				được sử dụng kết hợp với thuốc thử và có thể dùng với tất cả các lô thuốc thử .	
25	Dung dịch rửa máy Miễn dịch	Hộp	6 x 380 ml	Dung dịch hệ thống dùng để phát tín hiệu điện hóa cho máy phân tích xét nghiệm miễn dịch. Dung dịch hệ thống được sử dụng kết hợp với thuốc thử và có thể dùng với tất cả các lô thuốc thử .	50
26	Dung dịch rửa kim Miễn dịch	Hộp	500 ml	Dung dịch rửa hệ thống cho máy xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang.	05
27	Dung dịch rửa điện cực máy Miễn dịch	Hộp		Dung dịch dùng để vệ sinh đơn vị ISE trên máy phân tích miễn dịch điện hóa phát quang	04
28	Cốc đựng mẫu	Hộp	60 x 60 cup	Cốc đựng mẫu sử dụng cho máy Xét nghiệm miễn dịch	20
29	Típ hút mẫu	Hộp	30x120 pcs	Đầu côn sử dụng cho máy Xét nghiệm miễn dịch	20
CỘNG KHOẢN: 29 KHOẢN					