

Thành phố Hồ Chí Minh, ngày 03 tháng 03 năm 2023

THƯ MỜI BÁO GIÁ

Cung cấp hóa chất sinh phẩm, vật tư tiêu hao phụ vụ cho hoạt động xét nghiệm từ các mẫu bệnh phẩm bằng nguồn kinh phí kinh doanh dịch vụ

Kính gửi: Các đơn vị quan tâm

Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh đang có kế hoạch về việc mua hóa chất sinh phẩm, vật tư tiêu hao cho hoạt động xét nghiệm từ các mẫu bệnh phẩm bằng nguồn kinh phí kinh doanh dịch vụ;

Để có cơ sở xây dựng kế hoạch dự toán mua sắm, Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh mời các đơn vị quan tâm tham gia báo giá nội dung như sau (Chi tiết xem phụ lục 1 đính kèm)

- Hồ sơ báo giá gồm:
 - + Báo giá theo mẫu phụ lục 2 kèm theo;
 - + Tài liệu liên quan: bao gồm hồ sơ kỹ thuật, các hồ sơ pháp lý của sản phẩm (nếu có);
- Thời gian nhận báo giá: trước ngày 14/03/2023.
- Yêu cầu hiệu lực báo giá: Báo giá yêu cầu có hiệu lực trong vòng 90 ngày kể từ ngày phát hành báo giá
- Hình thức gửi:
 - + Bản chính Hồ sơ báo giá được gửi về Bộ phận văn thư – Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh – Địa chỉ: 167 Pasteur, Phường Võ Thị Sáu, Quận 3, Tp.HCM.
 - + File mềm được gửi đến địa chỉ email: ptquynhpas@gmail.com
 - + Mọi chi tiết xin liên hệ: Bà Phan Thu Quỳnh – Phòng Kế hoạch tổng hợp, số điện thoại 0989.597.584.

Trân trọng./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Viện trưởng (để b/c);
- PVT Đinh Xuân Thành (để p/h chỉ đạo);
- Trưởng phòng KHTH (để b/c);
- Phòng HCQT (CNTT) (để thực hiện);
- Lưu: VT, KHTH.



Phạm Duy Quang

Phụ lục 1
DANH MỤC HÀNG HÓA
(Kèm theo Công văn số 648/PAS-KHTH ngày 02/03/2023 của Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh)

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC HÀNG HÓA	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG	
I	SHHHMD								
1	MHH482	HCSP	Hóa chất xét nghiệm AST (Aspartate aminotransferase)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ hấp thụ tia UV	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo IFCC - Khoảng đo: 5-700U/L - Giới hạn dưới: 5 U/L. - Độ lặp lại: CV <= 3.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2.4%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày 	Test	70,000
2	MHH483	HCSP	Hóa chất xét nghiệm ALT (Alanine Aminotransferase)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ hấp thụ tia UV	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo IFCC - Khoảng đo: 5-700U/L - Giới hạn dưới: 5 U/L. - Độ lặp lại: CV <= 9.3%. - Độ tái lập: CV <= 3.3%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày 	Test	70,000
3	MHH484	HCSP	Hóa chất xét nghiệm ALP (ALKALINE PHOSPHATASE)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo IFCC - Khoảng đo: 5-1200U/L - Giới hạn dưới: 5 U/L. - Độ lặp lại: CV <= 0.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2.4%. - So sánh phương pháp: R > 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 56 ngày 	Test	1,200
4	MHH485	HCSP	Hóa chất xét nghiệm ALB (Albumin)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo mẫu tham chiếu của IRMM - Khoảng đo: 30.4-912umol/L - Giới hạn dưới: 30.4umol/L. - Độ lặp lại: CV <= 1.2%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 1.5%. - So sánh phương pháp: R > 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày 	Test	1,500
5	MHH486	HCSP	Hóa chất xét nghiệm AMYLASE	Nhóm 1	Phương pháp đo màu sử dụng men theo IFCC.	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Khoảng đo: 3-1500U/L - Giới hạn dưới: 3U/L. - Độ lặp lại: CV <= 1.2%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2.4%. - So sánh phương pháp: R > 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày 	Test	2,400
6	MHH487	HCSP	Hóa chất xét nghiệm ASLO (Antisteptolysin O)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo mẫu chuẩn nội bộ - Khoảng đo: 20-600U/mL - Giới hạn dưới: 20U/mL. - Độ lặp lại: CV <= 1.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2.6%. - So sánh phương pháp: R > 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày 	Test	3,000
7	MHH488	HCSP	Hóa chất xét nghiệm BIL-D (Bilirubin direct)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu Diazo	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo theo phương pháp Doumas - Khoảng đo: 1.4-236 umol/L - Giới hạn dưới: 1.4umol/L. - Độ lặp lại: CV <= 4.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 10%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 42 ngày 	Test	35,000
8	MHH489	HCSP	Hóa chất xét nghiệm BIL-T (Bilirubin total)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu Diazo	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo theo phương pháp Doumas - Khoảng đo: 2.5-650umol/L - Giới hạn dưới: 2.5umol/L. - Độ lặp lại: CV <= 2.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 3.3%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 42 ngày 	Test	25,000
9	MHH490	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Cholesterol	Nhóm 1	Phương pháp đo màu dùng men	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo theo phương pháp Abell/Kendall - Khoảng đo: 0.1-20.7mmol/L - Giới hạn dưới: 0.1mmol/L. - Độ lặp lại: CV <= 1.10%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 1.6%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 28 ngày 	Test	36,000
10	MHH491	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Calcium	Nhóm 1	Phương pháp đo quang	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo theo tài liệu tham chiếu của SRM 956c level 2 - Khoảng đo: 0.2-5.0 mmol/L - Giới hạn dưới: 0.2 mmol/L. - Độ lặp lại: CV <= 2.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2.5%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 42 ngày 	Test	4,500
11	MHH492	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Fructosamine	Nhóm 1	Phương pháp đo màu	Sinh hóa	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo theo tiêu chuẩn Fructose polylysine - Khoảng đo: 14-1000umol/L - Giới hạn dưới: 14umol/L. - Độ lặp lại: CV <= 1.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 1.8%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 56 ngày 	Test	750

TT	Mã QLHH	LOẠI HẠNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
12	MHH493	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Fructosamine	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Fructosamine	ml	6
13	MHH494	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Fructosamine mức bình thường	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Fructosamine	ml	9
14	MHH495	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Fructosamine mức bệnh lý	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Fructosamine	ml	9
15	MHH496	HCSP	Hóa chất xét nghiệm GGT (Gamma glutamyl transferase)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu dùng men	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo IFCC, và theo Persijn và van der Slik - Khoảng đo: 3-1200U/L - Giới hạn dưới: 3.0U/L. - Độ lặp lại: CV< = 0.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 3.7%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	36,000
16	MHH497	HCSP	Hóa chất xét nghiệm GLUC (Glucose)	Nhóm 1	Xét nghiệm UV Phương pháp tham chiếu men sử dụng hexokinase	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo ID/MS - Khoảng đo: 0.11-41.6mmol/L - Giới hạn dưới: 0.11mmol/L. - Độ lặp lại: CV< = 1.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 1.3%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích 56 ngày	Test	56,000
17	MHH498	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HDL-C (High Density Lipoprotein Cholesterol)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu dùng men đồng pha	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo phương pháp CDC - Khoảng đo: 0.08-3.88mmol/L - Giới hạn dưới: 0.08mmol/L. - Độ lặp lại: CV< = 1.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 2.2%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	59,500
18	MHH499	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HbA1c	Nhóm 1	Định lượng HbA1c dựa trên xét nghiệm miễn dịch ức chế đo độ đục (TINIA) cho máu toàn phần ly giải.	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo phương pháp IFCC - Khoảng đo: 4.20-20.1% - Giới hạn dưới: 4.20%. - Độ lặp lại: CV< = 2.3%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 2.6%. - Độ ổn định trên máy phân tích 28 ngày	Test	15,000
19	MHH500	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng HbA1C	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm HbA1c	ml	510
20	MHH501	HCSP	Dung dịch ly huyết để chuẩn bị mẫu định lượng HbA1C	Nhóm 1			Phương pháp xét nghiệm: Thuốc thử ly huyết được sử dụng để tiền pha loãng mẫu máu toàn phần (ứng dụng máu toàn phần) và pha loãng mẫu chuẩn (ứng dụng máu toàn phần và ứng dụng ly huyết).	ml	90
21	MHH502	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm HbA1c mức bình thường	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm HbA1c	ml	48
22	MHH503	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm HbA1c mức bệnh lý	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm HbA1c	ml	48
23	MHH504	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Iron (Sắt huyết thanh)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo SRM937 - Khoảng đo: 0.9-179umol/L. - Giới hạn dưới: 0.9umol/L. - Độ lặp lại: CV< = 1.3%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 1.8%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 42 ngày	Test	2,000
24	MHH505	HCSP	Hóa chất xét nghiệm LDL-C (Low Density Lipoprotein Cholesterol)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu dùng men đồng pha	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo phương pháp định lượng beta - Khoảng đo: 0.1-14.2mmol/L - Giới hạn dưới: 0.1mmol/L. - Độ lặp lại: CV< = 2.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 2.5%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	36,000
25	MHH506	HCSP	Hóa chất xét nghiệm MG (Magnesium)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu điểm cuối	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo phương pháp quang phổ hấp thụ nguyên tử - Khoảng đo: 0.1-2.0mmol/L - Giới hạn dưới: 0.1mmol/L. - Độ lặp lại: CV< = 1.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 1.3%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	1,250
26	MHH507	HCSP	Hóa chất xét nghiệm PHOS (Phospho)	Nhóm 1	Molybdate UV	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo chuẩn tham chiếu sơ cấp NERL - Khoảng đo: 0.1-6.46mmol/L. - Giới hạn dưới: 0.1mmol/L. - Độ lặp lại: CV< = 0.7%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 1.4%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	1,500

T.T	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
27	MHH508	HCSP	Hóa chất xét nghiệm RF (Rheumatoid Factor)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo theo chuẩn của WHO số 64/2 - Khoảng đo: 10-130U/L - Giới hạn dưới: 10U/L. - Độ lặp lại: CV < = 1.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 1.8%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 56 ngày	Test	4,000
28	MHH509	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm RF	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm RF	ml	30
29	MHH510	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm RF	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm RF	ml	60
30	MHH511	HCSP	Hóa chất xét nghiệm RPR (Rapid Plasma Reagin)	Nhóm 3	xét nghiệm đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Khoảng đo: 0.5-8.0RU - Giới hạn dưới: 0.5RU. - Độ lặp lại: CV < = 4.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 3.5%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 28 ngày	Test	7,500
31	MHH512	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm RPR	Nhóm 3			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm RPR	ml	40
32	MHH513	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm RPR	Nhóm 3			Chất chuẩn cho xét nghiệm RPR	ml	22
33	MHH514	HCSP	Hóa chất xét nghiệm TRIGL (Triglyceride)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu sử dụng men	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo phương pháp ID/MS - Khoảng đo: 0.1 -10 mmol/L. - Giới hạn dưới: 0.1 mmol/L - Độ lặp lại: CV < = 1.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 2.0%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 56 ngày	Test	45,000
34	MHH515	HCSP	Hóa chất xét nghiệm TP (Total Protein)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo SRM 927 - Khoảng đo: 2.0-120 g/L. - Giới hạn dưới: 2.0 g/L - Độ lặp lại: CV < = 1.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 2.5%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 28 ngày	Test	1,500
35	MHH516	HCSP	Hóa chất xét nghiệm TPUC (Total Protein Urine)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo chuẩn sơ cấp có thể truy nguyên theo NIST - Khoảng đo: 40-2000 mg/L. - Giới hạn dưới: 40mg/L - Độ lặp lại: CV < = 2.2%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 1.6%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 42 ngày	Test	1,200
36	MHH517	HCSP	Hóa chất xét nghiệm TPLA (Treponema Pallidum Antibody)	Nhóm 3	xét nghiệm đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Khoảng đo: 4.6-250 TU - Giới hạn dưới: 4.6 TU - Độ lặp lại: CV < = 2.7%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 4.5%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích 28 tối thiểu ngày	Test	1,250
37	MHH518	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm TPLA	Nhóm 3			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm TPLA	ml	30
38	MHH519	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm TPLA	Nhóm 3			Chất chuẩn cho xét nghiệm TPLA	ml	30
39	MHH520	HCSP	Hóa chất xét nghiệm UA (Uric Acid)	Nhóm 1	Phương pháp đo màu sử dụng men	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo ID/MS - Khoảng đo: 11.9-1487 umol/L. - Giới hạn dưới: 11.9umol/L - Độ lặp lại: CV < = 1.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 1.6%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 56 ngày	Test	28,000
40	MHH521	HCSP	Hóa chất xét nghiệm UREAL (Ure/BUN)	Nhóm 1	Xét nghiệm động học theo phương pháp đo quang	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo ID/MS - Khoảng đo: 0.5-40 mmol/L. - Giới hạn dưới: 0.5mmol/L - Độ lặp lại: CV < = 1.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < = 1.3%. - So sánh phương pháp: R > = 0.99. - Chứng nhận CE. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 56 ngày	Test	25,000
41	MHH532	HCSP	Dung dịch SMS	Nhóm 1			Chất rửa cho hệ thống Sinh hóa	ml	750
42	MHH533	HCSP	Thuốc thử xét nghiệm LIH	Nhóm 1	Xét nghiệm Serum Index Gen.2 dựa trên tính toán độ hấp thụ của mẫu pha loãng ở cấp bậc song nhị sắc khác nhau để biểu thị bán định lượng mức lipid huyết, tán huyết và vàng da trong mẫu huyết thanh và huyết tương	Sinh hóa	Dùng phát hiện tán huyết trong hệ thống Sinh hóa	Test	82,500
43	MHH534	HCSP	Dung dịch pha loãng NACL 9%	Nhóm 1			Dung dịch pha loãng xét nghiệm hệ thống Sinh hóa	ml	1,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
44	MHH535	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa	Nhóm 1			Hiệu chuẩn các xét nghiệm sinh hóa	ml	540
45	MHH536	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm protein nước tiểu	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm nước tiểu	ml	20
46	MHH537	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CRP	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm CRP	ml	30
47	MHH538	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm mỡ	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm mỡ	ml	60
48	MHH539	HCSP	Dung dịch NaOH-D	Nhóm 1			Dung dịch rửa cho kim hút thuốc thử trên hệ thống Sinh hóa	ml	7,920
49	MHH540	HCSP	Dung dịch NaOH-D/Basic wash	Nhóm 4			Dung dịch rửa có tính kiềm cho công phản ứng trên hệ thống Sinh hóa	L	180
50	MHH541	HCSP	Dung dịch Acid Wash	Nhóm 1			Dung dịch rửa có tính acid cho công phản ứng trên hệ thống Sinh hóa	L	21.6
51	MHH542	HCSP	Dung dịch SCCS	Nhóm 1			Dung dịch rửa cho công phản ứng trên hệ thống Sinh hóa	ml	350
52	MHH543	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm CRP, ASLO mức bệnh lý	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm CRP, ASLO	ml	36
53	MHH544	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm CRP, ASLO mức bình thường	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm CRP, ASLO	ml	36
54	MHH545	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm protein nước tiểu mức bệnh lý	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Immunoglobulin	ml	36
55	MHH546	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm protein nước tiểu mức bình thường	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Immunoglobulin	ml	36
56	MHH547	HCSP	Chất chuẩn cho các xét nghiệm Sinh hóa mức 1	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Sinh hóa	ml	160
57	MHH548	HCSP	Chất chuẩn cho các xét nghiệm Sinh hóa mức 2	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Sinh hóa	ml	160
58	MHH549	HCSP	Chất chuẩn giá trị natri, kali, và clo trên điện cực chọn lọc ion (mức thấp)	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ion đồ	ml	300
59	MHH550	HCSP	Chất chuẩn giá trị natri, kali, và clo trên điện cực chọn lọc ion (mức cao)	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ion đồ	ml	300
60	MHH551	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn điện cực của mô đun phân tích ISE	Nhóm 4			Hóa chất phụ trợ cho xét nghiệm Ion đồ	L	60
61	MHH552	HCSP	Chất pha loãng mẫu phụ trợ cho mô đun ISE	Nhóm 5			Hóa chất phụ trợ cho xét nghiệm Ion đồ	L	32
62	MHH553	HCSP	Chất phụ trợ cho xét nghiệm Ion đồ	Nhóm 1			Hóa chất phụ trợ cho xét nghiệm Ion đồ	ml	12,000
63	MHH554	HCSP	Hóa chất vào buồng phản ứng	Nhóm 1			Hóa chất phụ trợ cho xét nghiệm trên hệ thống Sinh hóa	ml	7,080
64	MHH555	HCSP	Hóa chất rửa kim hút mẫu 1	Nhóm 1			Hóa chất rửa kim hút mẫu trên hệ thống Sinh hóa	ml	1,920
65	MHH556	HCSP	Hóa chất rửa kim hút mẫu 2	Nhóm 1			Hóa chất rửa kim hút mẫu trên hệ thống Sinh hóa	ml	1,920
66	MHH557	VTTH	Điện cực Chloride	Nhóm 1	Phương pháp đo điện cực ion chọn	Sinh hóa	Điện cực Chloride dùng cho xét nghiệm ion đồ trên hệ thống ISE	cái	5
67	MHH558	VTTH	Điện cực Sodium	Nhóm 1	Phương pháp đo điện cực ion chọn	Sinh hóa	Điện cực Sodium dùng cho xét nghiệm ion đồ trên hệ thống ISE	cái	5
68	MHH559	VTTH	Điện cực Potassium	Nhóm 1	Phương pháp đo điện cực ion chọn	Sinh hóa	Điện cực Potassium dùng cho xét nghiệm ion đồ trên hệ thống ISE	cái	5
69	MHH560	VTTH	Điện cực tham chiếu	Nhóm 1			Điện cực tham chiếu dùng cho xét nghiệm ion đồ trên hệ thống ISE	cái	5
70	MHH561	VTTH	Đèn Halogen 12V/50W	Không phân nhóm			Đèn halogen, nguồn điện: 12V, công suất: 50W	cái	15
71	MHH562	VTTH	Công phản ứng	Nhóm 1			Công phản ứng dùng cho hệ thống xét nghiệm sinh hóa	Cái	120
72	MHH563	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Cystatin C	Nhóm 1	Xét nghiệm vi hạt đo độ đục miễn dịch tăng cường.	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo tài liệu tham chiếu của ERM-DA471/IFCC - Khoảng đo: 0.4-6.8 mg/L. - Giới hạn dưới: 0.4 mg/L - Độ lặp lại: CV <= 1.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2.2%. - So sánh phương pháp: R >= 0.98.	Test	1,125
73	MHH564	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Cystatin C	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Cystatin	ml	8
74	MHH565	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Cystatin	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Cystatin	ml	18

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
75	MHH566	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HAPT (Haptoglobin)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo IRMM - Khoảng đo: 0.1 - 5.7g/L - Giới hạn dưới: 0.1 g/L - Độ lặp lại: CV = 1.3%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 1.2%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
76	MHH567	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Kappa	Nhóm 3	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn CRM 470 - Khoảng đo: 1 - 12.0g/L - Giới hạn dưới: 0.4 g/L - Độ lặp lại: CV = 1.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 2.9%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
77	MHH568	HCSP	Hóa chất xét nghiệm LAMB (Lambda)	Nhóm 3	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn CRM 470 - Khoảng đo: 0.5 - 7.5g/L - Giới hạn dưới: 0.2 g/L - Độ lặp lại: CV = 1.7%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 2.5%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
78	MHH569	HCSP	Hóa chất xét nghiệm AAT (Antitrypsin)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo chất đối chiếu đã được thẩm định trong huyết thanh người của IRMM - Khoảng đo: 0.2 - 6.0g/L - Giới hạn dưới: 0.2 g/L - Độ lặp lại: CV = 0.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 1.5%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
79	MHH570	HCSP	Hóa chất xét nghiệm APOAT (Apolipoprotein A-1)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo chuẩn tham chiếu IFCC SP1-01 - Khoảng đo: 0.2 - 4.0g/L - Giới hạn dưới: 0.03 g/L - Độ lặp lại: CV = 1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 4.7%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
80	MHH571	HCSP	Hóa chất xét nghiệm APOBT (Apolipoprotein B)	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Khoảng đo: 0.2 - 4.0g/L - Giới hạn dưới: 0.03 g/L - Độ lặp lại: CV = 1.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 3.1%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
81	MHH572	HCSP	Hóa chất xét nghiệm MYO (Myoglobin)	Nhóm 1	Xét nghiệm vi hạt đo độ đục miễn dịch tăng cường.	Sinh hóa	- Khoảng đo: 15 - 500ng/L - Giới hạn dưới: 15 ng/L - Độ lặp lại: CV = 1.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 2.1%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
82	MHH573	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm MYO	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Myoglobin	ml	6
83	MHH574	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Myoglobin	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Myoglobin	ml	12
84	MHH575	HCSP	Hóa chất xét nghiệm D-Dimer	Nhóm 1	Xét nghiệm vi hạt đo độ đục miễn dịch tăng cường.	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo phương pháp Asserachrom D-Dimer - Khoảng đo: 0.15 - 9.0 ug FEU/mL - Giới hạn dưới: 0.15 ug FEU/mL - Độ lặp lại: CV = 2.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 4.7%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 84 ngày	Test	500
85	MHH576	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm D-Dimer Gen.2	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm D-Dimer	ml	6
86	MHH577	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm D-Dimer Gen.2	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm D-Dimer	ml	8
87	MHH578	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Folate RBC	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn quốc tế WHO NIBSC - Khoảng đo: 1.36 - 45.4 nmol/L. - Giới hạn dưới: 4.54 nmol/L. - Độ lặp lại: CV = 15.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 16.1%. - So sánh phương pháp: R >= 0.98.	Test	500
88	MHH579	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Folate	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Folate	ml	8
89	MHH580	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Folate	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Folate	ml	24
90	MHH581	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Homocysteine	Nhóm 1	Xét nghiệm men homocysteine dựa trên nguyên lý xét nghiệm chu trình men mới	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo tài liệu tham chiếu của NIST SRM 1955. - Khoảng đo: 3.0-50.0 umol/L. - Giới hạn dưới: 3.0umol/L. - Độ lặp lại: CV = 2.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV < 2.3%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99.	Test	500

TT	Mã QLHH	LOẠI HÃNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
91	MHH582	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Homocysteine	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Homocystein	ml	12
92	MHH583	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Homocystein	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Homocystein	ml	24
93	MHH584	HCSP	Hóa chất xét nghiệm C-Reactive Protein độ nhạy cao	Nhóm 1	Xét nghiệm vi hạt đo độ đục miễn dịch tăng cường.	Sinh hóa	- Chuẩn hóa dựa trên mẫu tham chiếu của IRMM. - Khoảng đo: 0.15-20 mg/L. - Giới hạn dưới: 0.15 mg/L. - Độ lặp lại: CV<=1.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 8.4%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	1,500
94	MHH585	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm CRP độ nhạy cao	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm CRP độ nhạy cao	ml	10
95	MHH586	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Insulin	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa sử dụng chuẩn tham chiếu IRP WHO thứ nhất số 66/304 - Khoảng đo: 0.2-1000uU/mL. - Giới hạn dưới: 0.2uU/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.9%. - So sánh phương pháp: R >= 0.95.	Test	500
96	MHH587	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Insulin	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Insulin	ml	8
97	MHH588	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Lipoprotein (a)	Nhóm 1	Xét nghiệm vi hạt đo độ đục miễn dịch tăng cường.	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo chuẩn tham chiếu SRM2B của IFCC - Khoảng đo: 7-240nmol/L. - Giới hạn dưới: 7 nmol/L - Độ lặp lại: CV<=5.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 8.0%. - So sánh phương pháp: R >= 0.95. - Độ ổn định trên máy phân tích tối thiểu 42 ngày	Test	750
98	MHH589	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm LPA	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm LPA	ml	10
99	MHH590	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm LPA	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm LPA	ml	8
100	MHH591	HCSP	Hóa chất xét nghiệm proBNP	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	-Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang - Khoảng đo: 1.18-4130 pmol/L. - Giới hạn dưới: 1.18 pmol/L - Độ lặp lại: CV<=7.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 11.2%.	Test	500
101	MHH592	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm PROBNP	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Pro-BNP	ml	8
102	MHH593	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Pro-BNP	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Pro-BNP	ml	16
103	MHH594	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Troponin T	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo phương pháp Enzymun-Test Troponin T (CARDIAC T). - Khoảng đo: 3.0-10000ng/L. - Giới hạn dưới: 5 ng/L. - Độ lặp lại: CV<=2.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.7%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99.	Test	1,000
104	MHH595	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Troponin T hs	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm hs Troponin	ml	8
105	MHH596	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Troponin hs	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Troponin	ml	16
106	MHH597	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBsAg 100 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo theo chuẩn của NIBSC (mã số: 00/588; Tiêu chuẩn Quốc tế Thứ hai của WHO áp dụng cho HBsAg, thể phụ adw2, di truyền kiểu A; IU/mL) - Độ nhạy: <=0.04U/mL cho các thể ad, ay. - Độ lặp lại: CV<=3.4% (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 8.1% (mẫu dương tính yếu). - Độ nhạy 99.9% - Độ đặc hiệu trong một nhóm người hiến máu như sau: độ đặc hiệu IR là 99.91 %; độ đặc hiệu có phản ứng lặp lại (RR) là 99.98 %; Trong nhóm mẫu thường quy, độ đặc hiệu (IR và RR) là 99.88 %. - Đóng gói: ≤ 100 test/hộp	Test	6,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
107	MHH598	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBsAg 300 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo theo chuẩn của NIBSC (mã số: 00/588; Tiêu chuẩn Quốc tế Thứ hai của WHO áp dụng cho HBsAg, thể phụ adw2, di truyền kiểu A; IU/mL.) - Độ nhạy: ≤ 0.04 IU/mL cho các thể ad, ay. - Độ lặp lại: $CV < 3.3\%$ (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV < 3.9\%$ (mẫu dương tính yếu). - Độ nhạy 99.9% - Độ đặc hiệu trong một nhóm người hiến máu như sau: độ đặc hiệu IR là 99.91 %; độ đặc hiệu có phản ứng lặp lại (RR) là 99.98 %; Trong nhóm mẫu thường quy, độ đặc hiệu (IR và RR) là 99.88 %. - Có khả năng phát hiện sớm các mẫu chuyển đổi huyết thanh. - Đóng gói: ≤ 300 test/hộp 	Test	18,000
108	MHH599	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm HBsAg	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm HBsAg	ml	1,144
109	MHH600	HCSP	Hóa chất xét nghiệm IgE	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo phương pháp tham chiếu quốc tế WHO thứ 2 của IgE huyết thanh. - Khoảng đo: 0.2-2500 IU/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.2 IU/mL. - Độ lặp lại: $CV \leq 3.4$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 4.0$. - So sánh phương pháp: $R \geq 0.99$. 	Test	9,000
110	MHH601	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm IgE	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm IgE	ml	40
111	MHH602	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HAV	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn Quốc tế thứ hai cho Kháng thể kháng viêm gan A, Globulin miễn dịch. - Độ lặp lại: $CV \leq 1.6\%$ - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 3.5\%$. - So sánh phương pháp: $R \geq 0.9$. - Độ đặc hiệu phân tích: Không có phản ứng chéo với HBV, HCV, HIV, CMV, EBV, HSV, Toxoplasma gondii, Rubella, Mumps/Rubeola, Parvovirus B19 và Treponema pallidum - Độ nhạy 100% - Độ đặc hiệu 99.48% (n=577, nhóm người hiến máu); 99.66% (n=871, nhóm xét nghiệm định kỳ) 	Test	21,000
112	MHH603	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HAV	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HAV	ml	208
113	MHH604	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBs 100 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo Tiêu chuẩn Tham chiếu WHO thứ nhất số 1977. - Khoảng đo: 2.0-1000 IU/L. - Giới hạn phát hiện: < 2.0 IU/L. - Độ đặc hiệu phân tích: Không có phản ứng chéo với HAV, HCV, HEV, CMV, EBV, HIV, Rubella, Toxoplasma gondii, Treponema pallidum, viêm khớp dạng thấp, đáp ứng tự miễn hoặc bệnh gan do rượu được ghi nhận - Độ nhạy 100% - Độ đặc hiệu trong nhóm người hiến máu 99.78%, trong nhóm mẫu thường quy 99.45% - Độ lặp lại: $CV \leq 4.7\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 6.8\%$. - Đóng gói: ≤ 100 test/hộp 	Test	40,000
114	MHH605	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBs 300 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	<ul style="list-style-type: none"> - Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn Tham chiếu WHO thứ nhất số 1977. - Khoảng đo: 2.0-1000 IU/L. - Giới hạn phát hiện: < 2.0 IU/L. - Độ đặc hiệu phân tích: Không có phản ứng chéo với HAV, HCV, HEV, CMV, EBV, HIV, Rubella, Toxoplasma gondii, Treponema pallidum, viêm khớp dạng thấp, đáp ứng tự miễn hoặc bệnh gan do rượu được ghi nhận. - Độ nhạy 100% - Độ đặc hiệu trong nhóm người hiến máu 99.78%, trong nhóm mẫu thường quy 99.45% - Độ lặp lại: $CV \leq 5\%$ - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 6.9\%$. - Đóng gói: ≤ 300 test/hộp 	Test	24,000
115	MHH606	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBs	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBs	ml	249.6

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
116	MHH607	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc 100 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo theo nguyên liệu chuẩn tham chiếu của WHO cho kháng thể kháng HBc (NIBSC mã số 95/522). - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.8 WHO IU/mL. - Độ nhạy 100% - Độ đặc hiệu trong mẫu chẩn đoán thường quy/ bệnh nhân nhập viện là 100 % (giới hạn tin cậy 95 % (2 bên): 99.60-100 %), trên bệnh nhân thăm phân 99.31 % (95 % giới hạn tin cậy (2 bên): 98.23-99.81 %) và trên phụ nữ có thai 100 % (95 % giới hạn tin cậy (2 bên): 99.62-100 %). - Độ lặp lại: $CV \leq 3.2$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 7.3$. - Có khả năng phát hiện sớm các mẫu chuyển đổi huyết thanh. - Đóng gói: ≤ 100 test/hộp	Test	50,000
117	MHH608	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc 300 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo theo nguyên liệu chuẩn tham chiếu của WHO cho kháng thể kháng HBc (NIBSC mã số 95/522). - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.8 WHO IU/mL. - Độ nhạy 100% - Độ đặc hiệu trong mẫu chẩn đoán thường quy/ bệnh nhân nhập viện là 100 % (giới hạn tin cậy 95 % (2 bên): 99.60-100 %), trên bệnh nhân thăm phân 99.31 % (95 % giới hạn tin cậy (2 bên): 98.23-99.81 %) và trên phụ nữ có thai 100 % (95 % giới hạn tin cậy (2 bên): 99.62-100 %). - Độ lặp lại: $CV \leq 2.5$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 4.2$. - Có khả năng phát hiện sớm các mẫu chuyển đổi huyết thanh. - Đóng gói: ≤ 300 test/hộp	Test	18,000
118	MHH609	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBc	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBc	ml	249.6
119	MHH610	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV 100 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Độ đặc hiệu phân tích: $\geq 95\%$. - Độ đặc hiệu lâm sàng: $\geq 99\%$. - Độ nhạy lâm sàng: $\geq 99.99\%$. - Độ lặp lại: $CV \leq 0.9$ (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 1.8$ (mẫu dương tính yếu). - Có khả năng phát hiện sớm các mẫu chuyển đổi huyết thanh.	Test	25,000
120	MHH611	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV 300 test	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Độ đặc hiệu phân tích: $\geq 95\%$. - Độ đặc hiệu lâm sàng: $\geq 99\%$. - Độ nhạy lâm sàng: $\geq 99.66\%$. - Độ lặp lại: $CV \leq 1.1$ (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 1.4$ (mẫu dương tính yếu). - Có khả năng phát hiện sớm các mẫu chuyển đổi huyết thanh. - Đóng gói: ≤ 300 test/hộp	Test	9,000
121	MHH612	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HCV	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HCV	Test	249.6
122	MHH613	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBeAg	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn quốc tế thứ nhất của WHO cho kháng nguyên e kháng vi rút viêm gan B. - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.3 IU/mL. - Độ đặc hiệu: 100% - Độ lặp lại: $CV \leq 1.6$ (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 3.1$ (mẫu dương tính yếu).	Test	15,000
123	MHH614	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm HBeAg	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm HBeAg	ml	208
124	MHH615	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBe	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn Quốc tế thứ nhất của WHO cho kháng nguyên e kháng kháng thể vi rút viêm gan B. - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.2 IU/mL. - Độ đặc hiệu lâm sàng: $\geq 99.99\%$. - Độ nhạy lâm sàng: $\geq 90\%$ (mẫu đã từng nhiễm HBV). - Độ lặp lại: $CV \leq 1.1$ (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 1.5$ (mẫu dương tính yếu).	Test	9,000
125	MHH616	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBe	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-Hbe	ml	166.4
126	MHH617	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HAV IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Độ đặc hiệu là 100 % (Giới hạn tin cậy 95 % là 99.7-100 %) - Độ nhạy lâm sàng: $\geq 98\%$ (mẫu nhiễm HAV cấp). - Độ lặp lại: $CV \leq 4.2$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: $CV \leq 7.9$	Test	1,200
127	MHH618	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HAV IgM	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HAV IgM	ml	53.6

TT	Mã QLHH	LOẠI HÃNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
128	MHH619	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo "HBc Reference Serum 84 (anti-HBc IgM)" của Viện Paul-Ehrlich, Langen (Đức). - Giới hạn phát hiện: ≤ 3.0 PEI U/mL. - Độ đặc hiệu 100%; - Độ lặp lại: CV ≤ 2.4 (mẫu dương tính yếu). - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV ≤ 4.1 (mẫu dương tính yếu).	Test	800
129	MHH620	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBcIgM	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBcIgM	ml	48
130	MHH621	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Syphilis	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Độ đặc hiệu lâm sàng: $\geq 99.8\%$. - Độ nhạy lâm sàng: $\geq 99.99\%$. - Độ lặp lại: CV ≤ 1.7 đối với mẫu dương tính. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV ≤ 5.0 .	Test	8,000
131	MHH622	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Syphilis	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Syphilis	ml	16
132	MHH623	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Testosterone	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo phương pháp ID-GC/MS. - Khoảng đo: 0.025-15.0 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.025 ng/mL. - Độ lặp lại: CV $\leq 8.9\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 14.5\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.99 .	Test	700
133	MHH624	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Testosterone	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Testosterone	ml	16
134	MHH625	HCSP	Hóa chất xét nghiệm PSA total	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa theo tiêu chuẩn tham chiếu Stanford/WHO số 96/670. - Khoảng đo: 0.006-100 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.006 ng/mL. - Độ lặp lại: CV $\leq 1.7\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 3.7\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.98 .	Test	4,500
135	MHH626	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm total PSA	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm PSA	ml	16
136	MHH627	HCSP	Hóa chất xét nghiệm FT4	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: có thể truy nguyên theo Enzymun-Test đã được chuẩn hóa bằng thẩm tách cân bằng. - Khoảng đo: 0.5-100 pmol/L. - Giới hạn phát hiện: 0.5 pmol/L. - Độ lặp lại: CV $\leq 4.3\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 8.4\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.99 .	Test	7,000
137	MHH628	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm FT4	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm FT4	ml	16
138	MHH629	HCSP	Hóa chất xét nghiệm FT3	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: có thể truy nguyên theo xét nghiệm FT3 đã được chuẩn hóa bằng thẩm tách cân bằng. - Khoảng đo: 0.6-50 pmol/L. - Giới hạn phát hiện: 0.6 pmol/L. - Độ lặp lại: CV $\leq 4.1\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 5\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.99 .	Test	5,000
139	MHH630	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm FT3	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm FT3	ml	16
140	MHH631	HCSP	Hóa chất xét nghiệm T3	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn tham chiếu bằng cách thêm T3 vào huyết thanh người không có chất phân tích. - Khoảng đo: 0.3-10 nmol/L. - Giới hạn phát hiện: 0.3 nmol/L. - Độ lặp lại: CV $\leq 6.5\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 7.2\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.99 .	Test	3,000
141	MHH632	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm T3	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm T3	ml	16
142	MHH633	HCSP	Hóa chất xét nghiệm T4	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: đã được kiểm tra bằng ID-GC/MS. - Khoảng đo: 5.4-320 nmol/L. - Giới hạn phát hiện: 5.4 nmol/L. - Độ lặp lại: CV $\leq 3.5\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 7.2\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.99 .	Test	3,000
143	MHH634	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm T4	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm T4	ml	16
144	MHH635	HCSP	Hóa chất xét nghiệm TSH	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn tham chiếu IRP WHO thứ 2 số 80/558. - Khoảng đo: 0.0054-100 uIU/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.005uIU/mL. - Độ lặp lại: CV $\leq 11.1\%$. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV $\leq 11.9\%$. - So sánh phương pháp: R ≥ 0.99 .	Test	9,000
145	MHH636	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm TSH	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm TSH	ml	31.2

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
146	MHH637	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Calcitonin	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn Tham chiếu IRP WHO số 89/620. - Khoảng đo: 0.5-2000pg/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.5 pg/mL.. - Độ lặp lại: CV<=3.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 6.1%. - So sánh phương pháp: R >=0.97.	Test	500
147	MHH638	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Calcitonin	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Calcitonin	ml	12
148	MHH639	HCSP	Hóa chất xét nghiệm ProGRP	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Giới hạn phát hiện: 3.0pg/mL. - Độ lặp lại: CV<=3.7%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 6.8%. - So sánh phương pháp: R >=0.98.	Test	500
149	MHH640	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm ProGRP	Nhóm 3			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm ProGRP	ml	80
150	MHH641	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm ProGRP	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm ProGRP	ml	12
151	MHH642	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HE4	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 15-1500pmol/L. - Giới hạn phát hiện: 15.0pmol/L. - Độ lặp lại: CV<=1.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 3.4%. - So sánh phương pháp: R >=0.97.	Test	500
152	MHH643	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HE4	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm HE4	ml	12
153	MHH644	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm HE4	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm HE4	ml	20
154	MHH645	HCSP	Hóa chất xét nghiệm PSA tự do	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo Tiêu chuẩn Tham chiếu WHO số 96/668. - Khoảng đo: 0.01-50ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.016ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=4.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 6.8%. - So sánh phương pháp: R >=0.98.	Test	500
155	MHH646	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Free PSA	Nhóm 1			Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Free PSA	ml	12
156	MHH647	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBsAg confirmation	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Giới hạn phát hiện: độ pha loãng ≤ 0.1 U/mL và ≤ 0.1 IU/mL được khẳng định chắc chắn cho chuẩn Paul-Ehrlich-Institute (thể phụ ad, 1987) và chuẩn NIBSC (mã số: 00/588; Tiêu chuẩn Quốc tế Thứ hai WHO cho HBsAg, thể phụ adw2, di truyền kiểu A) sử dụng Elecsys HBsAg Confirmatory Test. - Độ đặc hiệu lâm sàng: >=99.99%. - So sánh phương pháp: tương đồng >=99.99% so với xét nghiệm khẳng định khác.	ml	40
157	MHH648	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Cortisol	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo IRMM. - Khoảng đo: 0.054-63.4 ug/dL. - Giới hạn phát hiện: 0.054ug/dL. - Độ lặp lại: CV<=5.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 10.1%. - So sánh phương pháp: R >=0.99.	Test	500
158	MHH649	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Cortisol	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Cortisol	ml	12
159	MHH650	HCSP	Hóa chất xét nghiệm SCC	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.1-70 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.2 ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=3.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.2%. - So sánh phương pháp: R >=0.93.	Test	3,500
160	MHH651	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm SCC	Nhóm 3			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm SCC	ml	16
161	MHH652	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CEA	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.2- 1000ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.2 ng/mL - Độ lặp lại: CV<=2.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 5.1%. - So sánh phương pháp: R >=0.99.	Test	8,000
162	MHH653	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CEA	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm CEA	ml	24
163	MHH654	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CA 19-9	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.6- 1000 U/mL. - Giới hạn phát hiện: < 0.6 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=2.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 8.0%. - So sánh phương pháp: R >=0.94.	Test	5,000
164	MHH655	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA 9-9	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA19-9	ml	24
165	MHH656	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CA 125	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.6- 5000 U/mL. - Giới hạn phát hiện: 1.2 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=3.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 6.5%. - So sánh phương pháp: R >=0.98.	Test	3,500
166	MHH657	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA 125	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA125	ml	24

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
167	MHH658	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CA 72-4	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.5-250 U/mL. - Giới hạn phát hiện: 1 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 3.7%. - So sánh phương pháp: R >=0.95.	Test	5,500
168	MHH659	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA 72-4	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA72-4	ml	24
169	MHH660	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Cyfra	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.100-500 ng/mL - Giới hạn phát hiện: ≤ 0.10 ng/mL - Độ lặp lại: CV<=2.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.9%. - So sánh phương pháp: R >=0.95.	Test	6,000
170	MHH661	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Cyfra	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Cyfra	ml	16
171	MHH662	HCSP	Hóa chất xét nghiệm NSE	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.05-370 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: <0.05 ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 3.8%. - So sánh phương pháp: R >=0.99.	Test	5,000
172	MHH663	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm NSE	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho xét nghiệm NSE	ml	12
173	MHH664	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CA 15-3	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 1.0-300 U/mL. - Giới hạn phát hiện: < 1.0 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 5.0%. - So sánh phương pháp: R >=0.96.	Test	4,500
174	MHH665	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA 15-3	Nhóm 1			Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CA 15-3	ml	16
175	MHH666	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm SCC	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm SCC	ml	60
176	MHH667	HCSP	Chất chuẩn cho các xét nghiệm ung thư	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm ung thư	ml	240
177	MHH668	HCSP	Hóa chất xét nghiệm AFP	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: đã được chuẩn hóa theo tiêu chuẩn tham chiếu IRP WHO thứ nhất số 72/225 - Khoảng đo: 0.75 - 1000 IU/mL. - Giới hạn phát hiện: 1.5 IU/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 2.1%. - So sánh phương pháp: R >=0.99.	Test	24,600
178	MHH669	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm AFP	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm AFP	ml	40
179	MHH670	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Beta HCG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chuẩn hóa: đã được chuẩn hóa theo tiêu chuẩn Quốc tế thứ 4 cho kích tố sinh dục màng đệm từ Viện Quốc gia về Chuẩn Sinh học và Chứng (NIBSC). - Khoảng đo: 0.1 - 10000 mIU/mL. - Giới hạn phát hiện: <=0.1 mIU/mL. - Độ lặp lại: CV<=2.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 7.4%. - So sánh phương pháp: R >=0.99.	Test	1,000
180	MHH671	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Beta HCG	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm HCG	ml	16
181	MHH672	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Ferritin	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.5 - 2000 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.5 ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=12.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 23.4%. - So sánh phương pháp: R >=0.99.	Test	2,500
182	MHH673	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ferritin	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm FERRITINE	ml	12
183	MHH674	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Rubella IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: đã được chuẩn hóa theo tiêu chuẩn Quốc tế thứ nhất cho Immunglobulin kháng Rubella, người, mã số RUBI-1-94, từ Viện Quốc gia về Chuẩn Sinh học và Chứng. - Khoảng đo: 0.17 - 500 IU/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.17 IU/mL. - Độ lặp lại: CV<=2.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.3%. - So sánh phương pháp: + Độ nhạy tương đối: >= 99%. + Độ đặc hiệu tương đối: >= 97%	Test	8,000
184	MHH675	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Rubella IgG	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm Rubella IgG	ml	128
185	MHH676	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Rubella IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Giới hạn phát hiện: 0.17 IU/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.0% (mẫu dương tính yếu) - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 2.7% (mẫu dương tính yếu). - Độ đặc hiệu phân tích: >=96%. - Độ đặc hiệu tương đối: >=98%. - Độ nhạy lâm sàng: >=85%.	Test	8,000
186	MHH677	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Rubella IgM	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Rubella IgM	ml	80

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
187	MHH678	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Toxo IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn Quốc tế thứ 3 cho huyết thanh chứa kháng thể kháng Toxoplasma (TOXM) của NIBSC. - Khoảng đo: 0.18-650 IU/mL - Giới hạn phát hiện: < 0.13 IU/mL - Độ lặp lại: CV<=1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 5.7%. - Độ đặc hiệu phân tích:>=97%. - Độ đặc hiệu tương đối:>=98%. - Độ nhạy tương đối: >=98%	Test	1,500
188	MHH679	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Toxo IgG	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm Toxo IgG	ml	64
189	MHH680	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Toxo IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Độ lặp lại: CV<=1.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 2.4%. - Độ nhạy: 95.3%-98.8%; - Độ đặc hiệu: 98.8%-99.7%	Test	1,500
190	MHH681	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Toxo IgM	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm Toxo IgM	ml	42.88
191	MHH682	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CMV IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.25-500 U/mL - Giới hạn phát hiện: 0.25 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=2.7%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.5%. - Độ đặc hiệu phân tích:>=96%. - Tương đồng với các mẫu nhiệm trùng nguyên phát:>=94%. - Tương đồng với các mẫu từng nhiễm: >= 99.99%. - Tương đồng với các mẫu âm tính: >=96%. - So sánh phương pháp: tương đồng >=96%.	Test	800
192	MHH683	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm CMV IgG	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm CMV IgG	ml	64
193	MHH684	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CMV IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.25-500 U/mL - Giới hạn phát hiện: 0.25 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=2.7% đối với mẫu dương tính yếu. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.9% đối với mẫu dương tính yếu. - Độ đặc hiệu phân tích:>=96%. - Tương đồng với các mẫu nhiệm trùng nguyên phát:>=94%. - Tương đồng với các mẫu từng nhiễm: >= 99.99%. - Tương đồng với các mẫu âm tính: >=96%. - So sánh phương pháp: tương đồng >=96%.	Test	800
194	MHH685	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm CMV IgM	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm CMV IgM	ml	64
195	MHH686	HCSP	Hóa chất xét nghiệm PIVKA	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo des-γ-carboxy prothrombin tái tổ hợp tinh khiết từ canh cây tế bào - Khoảng đo: 3.5-12000 ng/mL - Giới hạn phát hiện: <=3.5 ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=2.2%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<= 4.3%.	Test	500
196	MHH687	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm PIVKA II	Nhóm 3			Chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm PIVKA II	ml	8
197	MHH688	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm PIVKA II	Nhóm 3			Chất chuẩn cho các xét nghiệm PIVKA II	ml	16
198	MHH689	HCSP	Hóa chất xét nghiệm IgA	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: dựa trên mẫu tham chiếu của IRMM. - Khoảng đo: 0.5- 8g/L. - Giới hạn phát hiện: 0.05g/L. - Độ lặp lại: CV<=1.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=1.8%. - So sánh phương pháp: R: >=0.99 - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	750
199	MHH690	HCSP	Hóa chất xét nghiệm IgG	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa: theo chất đối chiếu đã được thẩm định trong huyết thanh người của IRMM. - Khoảng đo: 3.0- 50g/L. - Giới hạn phát hiện: 0.3g/L. - Độ lặp lại: CV<=1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=1.7%. - So sánh phương pháp: R: >=0.99 - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	750
200	MHH691	HCSP	Hóa chất xét nghiệm IgM	Nhóm 1	Phương pháp đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa: theo chất đối chiếu đã được thẩm định trong huyết thanh người của IRMM. - Khoảng đo: 3.0- 50g/L. - Giới hạn phát hiện: 0.3g/L. - Độ lặp lại: CV<=1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=1.7%. - So sánh phương pháp: R: >=0.99 - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	750

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
201	MHH692	HCSP	Hóa chất xét nghiệm T-uptake	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: sử dụng dần mẫu huyết thanh người đã thử nghiệm lâm sàng với TBI trung bình là 1.0 - Khoảng đo: 0.2- 1.9 TBI. - Giới hạn phát hiện: 0.2 TBI - Độ lặp lại: CV<=2.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=4.9%. - So sánh phương pháp: R: >=0.90	Test	1,000
202	MHH693	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm T-uptake	Nhóm 3			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm T-uptake	ml	12
203	MHH694	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Thyroglobulin	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo CRM 457 của Liên minh châu Âu. - Khoảng đo: 0.04- 500 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 0.04 ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=4.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=4.5%. - So sánh phương pháp: R: >=0.98	Test	500
204	MHH695	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Tg	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm Thyroglobulin	ml	12
205	MHH696	HCSP	Hóa chất kháng định cho xét nghiệm Thyroglobulin	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kháng định cho xét nghiệm Thyroglobulin	Test	500
206	MHH697	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-TPO (Thyropoxidase Antibody)	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn 66/387 của NIBSC - Khoảng đo: 5.0- 600 IU/mL. - Giới hạn phát hiện:< 5.0 IU/mL - Độ lặp lại: CV<=6.3%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=9.5%. - So sánh phương pháp: R: >=0.89	Test	500
207	MHH698	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-TPO	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm Anti-TPO	ml	18
208	MHH699	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-TG (Thyroglobulin Antibody)	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn 65/93 của NIBSC - Khoảng đo: 10.0- 4000 IU/mL. - Giới hạn phát hiện:<10.0 IU/mL - Độ lặp lại: CV<=4.9%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=6.3%. - So sánh phương pháp:tỷ lệ tương đồng >= 87%	Test	500
209	MHH700	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-Tg	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm Anti-TG	ml	18
210	MHH701	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-TSHR	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo chuẩn IS 90/672 thứ nhất của NIBSC. - Khoảng đo: 0.8- 40 IU/L. - Giới hạn phát hiện: 0.8 IU/L - Độ lặp lại: CV<=7.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=9.1%. - So sánh phương pháp:R>= 0.99	Test	500
211	MHH702	HCSP	Chất chuẩn cho các xét nghiệm Anti-TG, Anti-TSHR, Anti-TPO	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm Anti-TG, Anti-TSHR, Anti-TPO	ml	40
212	MHH703	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-TSHR	Nhóm 1			Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-TSHR	ml	24
213	MHH704	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CMV IgG Avidity	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.25- 500 U/mL. - Giới hạn phát hiện:0.25 U/mL. - Độ lặp lại: CV<=3.4%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=3.8%. - Độ nhạy: >=94% - Độ đặc hiệu: >=95%	Test	500
214	MHH705	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Precicontrol CMV IgG Avidity	Nhóm 1			Chất chuẩn cho các xét nghiệm CMV IgG Avidity	ml	18
215	MHH706	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Toxo IgG Avidity	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo tiêu chuẩn quốc tế thứ 3 cho huyết thanh chứa kháng thể kháng Toxoplasma (TOXM) của NIBSC. - Khoảng đo: 0.13- 650 IU/mL. - Giới hạn phát hiện:0.13 IU/mL. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=8.7%. - Độ đặc hiệu: >=97%	Test	500
216	MHH707	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Toxo IgG Avidity	Nhóm 3			Chất chuẩn cho các xét nghiệm Toxo IgG Avidity	ml	36
217	MHH708	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-CCP	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 7- 500 U/mL. - Giới hạn phát hiện:8 U/mL - Độ lặp lại: CV<=1.0%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=1.9%. - Độ nhạy: >=67% - Độ đặc hiệu: >=96% - So sánh phương pháp tương đồng >=94%	Test	500
218	MHH709	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-CCP	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm Anti-CCP	ml	24

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
219	MHH710	HCSP	Hóa chất xét nghiệm C-Peptide	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo thuốc thử tham chiếu quốc tế WHO cho C-peptide của insulin người với xét nghiệm miễn dịch, IRR, mã số 84/510 - Khoảng đo: 0.003- 13.3 nmol/L. - Giới hạn phát hiện: 0.003nmol/L - Độ lặp lại: CV<=1.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=2.3%. - So sánh phương pháp:R >=0.99	Test	500
220	MHH711	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm C-Peptide	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm C-Peptide	ml	12
221	MHH712	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Vitamin B12	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: độ chính xác của xét nghiệm sử dụng tiêu chuẩn Quốc tế 03/178 của Tổ chức Y tế Thế giới cho Vitamin B12 - Khoảng đo: 50- 2000 pg/mL. - Giới hạn phát hiện: 100 pg/mL - Độ lặp lại: CV<=3.3%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=5.2%. - So sánh phương pháp:R >=0.99	Test	500
222	MHH713	HCSP	Hiệu chuẩn cho xét nghiệm Vitamin B12	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm Vitamin B12	ml	12
223	MHH714	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Folate RBC	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Khoảng đo: 120- 600 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: 46.5 ng/mL - Độ lặp lại: CV<=8.8%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=10.4%. - So sánh phương pháp:R >=0.97	Test	500
224	MHH715	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Folate RBC	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm Folate RBC	ml	12
225	MHH716	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Procalcitonin	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo xét nghiệm BRAHMS PCT LIA - Khoảng đo: 0.02- 100 ng/mL. - Giới hạn phát hiện: <=0.02ng/mL - Độ lặp lại: CV<=7.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=8.7%. - So sánh phương pháp:R >=0.98	Test	500
226	MHH717	HCSP	Hóa chất xét nghiệm IL-6	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	- Chuẩn hóa: theo chuẩn IS 89/548 thứ nhất của NIBSC - Khoảng đo: 1.5- 5000 pg/mL. - Giới hạn phát hiện: 1.5 pg/mL - Độ lặp lại: CV<=8.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV<=15.1%. - So sánh phương pháp:R >=0.98	Test	500
227	MHH718	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm IL-6	Nhóm 1			Hiệu chuẩn cho các xét nghiệm IL-6	ml	24
228	MHH719	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm IL-6	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm IL-6	ml	48
229	MHH720	HCSP	Chất pha loãng cho các xét nghiệm TSH	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chất pha loãng cho các xét nghiệm TSH trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch; Đệm huyết thanh ngựa; chất bảo quản	ml	128
230	MHH721	HCSP	Chất pha loãng cho các xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chất pha loãng cho các xét nghiệm miễn dịch trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch - Hỗn hợp protein; chất bảo quản ≤0.1	ml	2,080
231	MHH722	HCSP	Chất pha loãng cho các xét nghiệm miễn dịch 36 mL	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chất pha loãng cho các xét nghiệm miễn dịch trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch Hỗn hợp protein; chất bảo quản	ml	360
232	MHH723	HCSP	Chất chuẩn cho xét nghiệm định lượng: IgE, T3,T4,TSH	Nhóm 1			Chất chuẩn cho xét nghiệm định lượng: IgE, T3,T4,TSH	ml	240
233	MHH724	HCSP	Nước rửa dùng cho các xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Nước rửa dùng cho các xét nghiệm miễn dịch	ml	360,000
234	MHH725	HCSP	Nước rửa kim hút thuốc thử	Nhóm 2	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Nước rửa kim hút thuốc thử dùng cho hệ thống miễn dịch	ml	2,940
235	MHH726	HCSP	Dung dịch đệm dùng phát tín hiệu điện hóa	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Dung dịch đệm dùng phát tín hiệu điện hóa	L	260
236	MHH727	HCSP	Cúp và tip dùng hút mẫu, QC, và chất chuẩn trên hệ thống xét nghiệm	Nhóm 4			Cúp và tip dùng hút mẫu, QC, và chất chuẩn trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Thùng	80
237	MHH728	HCSP	Dung dịch rửa bộ phát hiện	Nhóm 4	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Dung dịch rửa bộ phát hiện	L	1,280
238	MHH729	HCSP	Dung dịch làm sạch cho hệ thống ISE	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Dung dịch làm sạch cho hệ thống ISE và miễn dịch	ml	10,000
239	MHH730	VTTH	Cốc mẫu dùng để chạy QC, calib, nước tiểu, ngoại kiểm, các mẫu bệnh phẩm	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	cốc mẫu dùng để chạy QC, calib, nước tiểu, ngoại kiểm, các mẫu bệnh phẩm không quét code tự động trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Cái	25,000
240	MHH731	VTTH	Cúp và tip trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Cúp và tip dùng hút mẫu, QC, và chất chuẩn trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Thùng	45
241	MHH732	HCSP	Dung dịch dùng để phát tín hiệu điện hóa	Nhóm 4	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Dung dịch dùng để phát tín hiệu điện hóa cho hệ thống	L	260
242	MHH733	HCSP	Dung dịch rửa dùng để loại bỏ các chất có tiềm năng gây nhiễu	Nhóm 4	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Dung dịch rửa dùng để loại bỏ các chất có tiềm năng gây nhiễu việc phát hiện các tín hiệu trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch	L	168

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
243	MHH734	HCSP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Anti HCV	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 2 bước rửa	Miễn dịch	- Độ nhạy: $\geq 100\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 99.7\%$. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính.	Test	4,000
244	MHH735	HCSP	Hóa chất chuẩn cho các xét nghiệm HBsAg, anti-HCV	Nhóm 3			Dùng để kiểm soát chất lượng của xét nghiệm kháng nguyên HBs, kháng thể HCV	ml	72
245	MHH736	HCSP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm HBsAg	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 2 bước rửa	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.03-2500 IU/mL. - Độ nhạy: $\geq 100\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 100\%$. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: giá trị thực $\pm 20\%$. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn dương tính (L, M, H): CV $\leq 15\%$.	Test	14,000
246	MHH737	HCSP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Anti-HBs	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 1 bước rửa	Miễn dịch	- Khoảng đo: 5.0 - 1000 mIU/mL - Độ nhạy: $\geq 100\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 100\%$. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: giá trị thực $\pm 20\%$. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn dương tính (L, M, H): CV $\leq 15\%$.	Test	14,000
247	MHH738	HCSP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm HbcAb	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 2 bước rửa	Miễn dịch	- Độ nhạy: $\geq 99.10\%$. - Độ đặc hiệu: $\geq 100\%$. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính. - Độ tái lập (3 lần): + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính.	Test	14,000
248	MHH739	HCSP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm HbeAg	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 2 bước rửa	Miễn dịch	- Độ nhạy: $\geq 99.75\%$. - Độ đặc hiệu: $\geq 99.01\%$. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính. - Độ tái lập (3 lần): + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính.	Test	500
249	MHH740	HCSP	Hóa chất dùng cho xét nghiệm kháng thể Anti-HBe	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, cạnh tranh 2 bước rửa	Miễn dịch	- Độ nhạy: $\geq 98.46\%$. - Độ đặc hiệu: $\geq 99.85\%$. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính. - Độ tái lập (3 lần): + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính.	Test	500
250	MHH741	HCSP	Hóa chất dùng cho đo lượng đồng phân glycosyl hóa của Mac-2 binding protein (M2BPGI)	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 2 bước rửa	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.1 - 20 (COD). - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: giá trị thực $\pm 30\%$. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính (L, M, H): CV $\leq 15\%$.	Test	1,200
251	MHH742	HCSP	Hóa chất đo nồng độ của hoóc-môn kích thích tuyến giáp (TSH) trong huyết thanh hoặc huyết tương	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, sandwich 1 bước rửa	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.002 - 200 uIU/mL. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: giá trị thực $\pm 30\%$. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính (L, M, H): CV $\leq 15\%$.	Test	1,000
252	MHH743	HCSP	Hóa chất đo nồng độ Triiodothyronine tự do trong huyết thanh hoặc huyết tương (FT3)	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, cạnh tranh 1 bước rửa	Miễn dịch	- Khoảng đo: 1-30pg/mL - Độ nhạy: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn dương tính: giá trị thực $\pm 20\%$. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn dương tính (L, M, H): CV $\leq 15\%$.	Test	1,000
253	MHH744	HCSP	Hóa chất đo nồng độ Thyroxin tự do trong huyết thanh hoặc huyết tương (FT4)	Nhóm 3	Hóa phát quang gắn enzyme, cạnh tranh 1 bước rửa	Miễn dịch	- Khoảng đo: 0.25-8ng/mL - Độ nhạy: + Mẫu chuẩn âm tính: âm tính. + Mẫu chuẩn dương tính: dương tính. - Độ chính xác: + Mẫu chuẩn dương tính: giá trị thực $\pm 20\%$. - Độ tái lập (10 lần): + Mẫu chuẩn dương tính (L, M, H): CV $\leq 15\%$.	Test	1,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
254	MHH745	HCSP	Hóa chất dùng để kiểm soát chất lượng cho xét nghiệm HBsAg, HBeAg, Anti-HBs, Anti-HBe, và Anti-HBc.	Nhóm 3		Miễn dịch	Dùng để kiểm soát chất lượng cho xét nghiệm HBsAg, HBeAg, Anti-HBs, Anti-HBe, và Anti-HBc.	ml	60
255	MHH746	HCSP	Hóa chất dùng để kiểm soát xét nghiệm M2BPGi	Nhóm 3		Miễn dịch	Dùng để kiểm soát chất lượng xét nghiệm M2BPGi	ml	45
256	MHH747	HCSP	Hóa chất dùng để kiểm soát cho các xét nghiệm miễn dịch định lượng	Nhóm 3		Miễn dịch	Dùng để kiểm soát chất lượng cho các xét nghiệm: TSH, FT3, FT4, PSA, AFP, CEA, CA125, CA19-9, Ferritin, Insulin và CA15-3.	ml	27
257	MHH748	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm M2BPGi	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm M2BPGi.	ml	5
258	MHH749	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm HBsAg	Nhóm 3			Dùng hiệu chuẩn xét nghiệm HBsAg.	ml	12
259	MHH750	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HCV	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho kit xét nghiệm Anti-HCV.	ml	4
260	MHH751	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBs	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBs.	ml	10
261	MHH752	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm HBeAg	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm HBeAg.	ml	5
262	MHH753	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBe	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBe.	ml	5
263	MHH754	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBc	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm Anti-HBc.	ml	10
264	MHH755	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm TSH	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm TSH.	ml	5
265	MHH756	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm FT3	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm FT3.	ml	5
266	MHH757	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm FT4	Nhóm 3			Dùng để hiệu chuẩn cho xét nghiệm FT4.	ml	36
267	MHH758	HCSP	Chất hiện màu dùng trong các xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 3		Miễn dịch	Chất hiện màu dùng trong các xét nghiệm miễn dịch	ML	2000 ML R5=4900m
268	MHH759	HCSP	Dung dịch phân tách B/F (bước rửa) của máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 3		Miễn dịch	Dung dịch phân tách B/F (bước rửa) của máy xét nghiệm miễn dịch	L	360
269	MHH760	HCSP	Dung dịch rửa đường ống của máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 3		Miễn dịch	Dung dịch rửa đường ống của máy xét nghiệm miễn dịch	L	2,000
270	MHH761	HCSP	Dung dịch rửa kim hút hóa chất cho máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 3		Miễn dịch	Dung dịch rửa kim hút hóa chất cho máy xét nghiệm miễn dịch	ml	17,500
271	MHH762	HCSP	Dung dịch pha loãng mẫu đo với mỗi xét nghiệm	Nhóm 3		Miễn dịch	Dùng pha loãng mẫu đo với mỗi xét nghiệm	ml	600
272	MHH763	VTHH	Cup thực hiện phản ứng	Nhóm 6		Miễn dịch	Bảng nhựa, dùng 1 lần cho xét nghiệm miễn dịch	cái	125,000
273	MHH764	VTHH	Đầu cân bằng nhựa, dùng một lần cho xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 6		Miễn dịch	Đầu cân bằng nhựa, dùng một lần cho xét nghiệm miễn dịch	cái	100,000
274	MHH765	HCSP	Dung dịch pha loãng dùng cho máy huyết học	Nhóm 4		Huyết học	Sử dụng để đo số lượng, kích thước hồng cầu và tiểu cầu, cũng là chất ly giải để đo Hemoglobin. Thành phần: Sodium chloride ; Tris buffer; EDTA-2K	Lit	3,000
275	MHH766	HCSP	Hóa chất ly giải hồng cầu dùng trong hệ thống huyết học tự động	Nhóm 4	Phương pháp SLS-hemoglobin không sử dụng Cyanide	Huyết học	Công dụng: sử dụng để đo nồng độ hemoglobin trong máu	ml	37,500
276	MHH767	HCSP	Hóa chất ly giải dùng cho kênh đo hồng cầu nhân trên hệ thống huyết học tự động	Nhóm 4	Phương pháp đếm tế bào dòng chảy huỳnh quang bằng nguồn Laser	Huyết học	Hóa chất ly giải dùng cho kênh đo hồng cầu nhân trên hệ thống huyết học tự động	Lit	100
277	MHH768	HCSP	Hóa chất ly giải dùng cho kênh đo bạch cầu trên hệ thống huyết học tự động	Nhóm 4	Phương pháp đếm tế bào dòng chảy huỳnh quang bằng nguồn Laser	Huyết học	Hóa chất ly giải dùng cho kênh đo bạch cầu trên hệ thống huyết học tự động	Lit	100
278	MHH769	HCSP	Hóa chất nhuộm kênh đo hồng cầu nhân trên hệ thống huyết học tự động	Nhóm 1	Phương pháp đếm tế bào dòng chảy huỳnh quang bằng nguồn Laser	Huyết học	Hóa chất nhuộm kênh đo hồng cầu nhân trên hệ thống huyết học tự động	ml	2,460
279	MHH770	HCSP	Hóa chất nhuộm kênh đo bạch cầu trên hệ thống huyết học tự động	Nhóm 1	Phương pháp đếm tế bào dòng chảy huỳnh quang bằng nguồn Laser	Huyết học	Hóa chất nhuộm kênh đo bạch cầu trên hệ thống huyết học tự động	ml	1,260
280	MHH771	HCSP	Hóa chất rửa loại bỏ các thành phần không mong muốn sau phản ứng trên hệ thống huyết học tự động	Nhóm 1		Huyết học	Hóa chất rửa loại bỏ các thành phần không mong muốn sau phản ứng trên hệ thống huyết học tự động	ml	1,200
281	MHH772	HCSP	Chất chuẩn mức 1 cho xét nghiệm huyết học	Nhóm 1			Chất chuẩn mức thấp dùng trên hệ thống huyết học tự động	ml	180
282	MHH773	HCSP	Chất chuẩn mức 2 cho xét nghiệm huyết học	Nhóm 1			Chất chuẩn mức trung bình dùng trên hệ thống huyết học tự động	ml	180

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
283	MHH774	HCSP	Chất chuẩn mức 3 cho xét nghiệm huyết học	Nhóm 1			Chất chuẩn mức cao dùng trên hệ thống huyết học tự động	ml	180
284	MHH775	HCSP	Que thử nước tiểu 9 thông số	Nhóm 1		Sinh hóa	- Khoảng đo: + URO: 2.0-12mg/dL. + Blood: RBC (10-250 cell/ul); Hb (0.03-0.75 mg/dL), + PRO: 15-1000 mg/dL, + GLU: 50 -2000 mg/dL, + KET: 10-80 mg/dL. + BIL: 0.5-2.0 mg/dL. + NIT: 0.3-0.5 mg/dL. + LEU: 25-500 cell/uL. + pH: 5.0-9.0. - Độ nhạy: + URO: <=0.2 và 2.0 mg/dL. + Blood: RBC: 0-10 cell/ul.; Hb: 0-0.03 mg/dL. + PRO: 0-15 mg/dL. + GLU: <=10 và 50 mg/dL. + KET: 0 và 10 mg/dL. + BIL: 0 và 0.5 mg/dL. + NIT: 0 và 0.1 mg/dL. + LEU: 0 và 25 cell/uL. + pH: giá trị thực +/-0.5. - Độ chính xác: phù hợp với giá trị thực của mẫu đánh giá. Độ tái lập: (5 lần) + Uro, Prot, Gluc, Keton, Bili, Nitrit, và Leu: phù hợp với giá trị thực. + pH: giá trị thực +/-0.5. + RBC (Blood): phù hợp với giá trị thực.	Cái	20,000
285	MHH776	HCSP	Dung dịch tạo dòng chảy dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 4		Sinh hóa	Dung dịch tạo dòng, sử dụng cùng với các hoá chất khác trên hệ thống máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động	L	700
286	MHH777	HCSP	Hóa chất ly giải trên kênh đo Tế bào có nhân dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1		Sinh hóa	Dung dịch pha loãng, sử dụng cùng với hoá chất khác để xác định các thành phần có nhân (WBC, EC, BACT) trên hệ thống máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động	L	50
287	MHH778	HCSP	Hóa chất ly giải trên kênh đo các Tế bào không nhân dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1		Sinh hóa	Dung dịch pha loãng, sử dụng cùng với hoá chất khác để xác định các thành phần không có nhân (RBC, CASTS...) trên hệ thống máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động.	L	50
288	MHH779	HCSP	Hóa chất nhuộm trên kênh đo Tế bào có nhân dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1		Sinh hóa	Dung dịch nhuộm tế bào WBC, EC, BACT... trong nước tiểu hoặc dịch cơ thể để xác định số lượng trên máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động	Hộp	12
289	MHH780	HCSP	Hóa chất nhuộm trên kênh đo Tế bào không nhân dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1		Sinh hóa	Dung dịch nhuộm các thành phần RBC, CASTS, ... trong nước tiểu hoặc dịch cơ thể để xác định số lượng trên máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động	Hộp	12
290	MHH781	HCSP	Hóa chất nội kiểm cho máy phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1		Sinh hóa	Chất chuẩn sử dụng cho máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động, bao gồm các thông số sau: RBC, WBC, EC, CAST, BACT, Cond	ml	360
291	MHH782	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn kênh đo tỷ trọng dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1			Chất hiệu chuẩn sử dụng để điều chỉnh độ nhạy của máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động.	ml	300
292	MHH783	HCSP	Hóa chất rửa máy dùng cho phân tích cận lắng nước tiểu	Nhóm 1		Sinh hóa nước tiểu	Dung dịch kiểm mạnh dùng để rửa hệ thống máy phân tích cận lắng nước tiểu tự động	ml	600
293	MHH784	HCSP	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm đo tỷ trọng nước tiểu	Nhóm 1			Chất hiệu chuẩn xét nghiệm đo tỷ trọng nước tiểu	ml	200
294	MHH785	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm Sinh hóa nước tiểu	Nhóm 1	Đo quang	Sinh hóa	Hóa chất kiểm tra chất lượng cho xét nghiệm Sinh hóa nước tiểu	ml	250
295	MHH786	VTTH	Ông nghiệm thủy tinh	Không phân nhóm		Sinh hóa nước tiểu	Ông nghiệm bằng nhựa, không có chất bôi trơn nên không gây nguy cơ nhiễm bẩn mẫu thử. Được sản xuất và đóng gói trong phòng sạch	Cái	15,000
296	MHH787	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HBc	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng nguyên lõi virus viêm gan B (anti-HBc) trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: huyết tương người đã với hóa và chất nhuộm. Mẫu chuẩn có phản ứng với anti-HBc	ml	30
297	MHH788	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HBc	Nhóm 1			Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng nguyên lõi virus viêm gan B (anti-HBc) trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: Control - thành phần là huyết tương người đã với hóa; Control + thành phần là huyết tương người đã với hóa và chất nhuộm, và có phản ứng với anti-HBc	ml	224

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
298	MHH789	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng kháng nguyên lõi virus viêm gan B (anti-HBc) trong huyết thanh và huyết tương. - Độ nhạy 100.00% (408/408) với khoảng tin cậy 95% trong khoảng 99.10% đến 100%, với độ nhạy mong đợi 100%. - Độ đặc hiệu đạt 99.85% trên Mẫu hiến máu - Huyết thanh (2621/2625) và đạt 99.88% trên Mẫu hiến máu - Huyết tương (2541/2544)	Test	4,000
299	MHH790	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm HBsAg định tính	Nhóm 1			Hoá chất chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang định tính kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HBsAg) trong mẫu huyết thanh và huyết tương.	ml	60
300	MHH791	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng HBsAg định tính	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hoá chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang định tính kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HBsAg) trong mẫu huyết thanh và huyết tương.	ml	224
301	MHH792	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBsAg định tính	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang định tính kháng nguyên bề mặt viêm gan B (HBsAg) trong mẫu huyết thanh và huyết tương. - Độ nhạy toàn phần của xét nghiệm là 100% (496/496) với độ tin cậy 95%. - Độ đặc hiệu đạt 99.96% tại khoảng tin cậy 95% trên mẫu hiến máu (5108/5110) và 100% tại khoảng tin cậy 95% trên mẫu chẩn đoán (216/216)	Test	4,000
302	MHH793	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng Anti-HBs	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng kháng thể kháng kháng nguyên bề mặt viêm gan B (anti-HBs) trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần được chuẩn bị trong huyết tương người đã vô hóa.	ml	180
303	MHH794	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định lượng Anti-HBs	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng kháng thể kháng kháng nguyên bề mặt viêm gan B (anti-HBs) trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần được chuẩn bị trong huyết tương người đã vô hóa.	ml	224
304	MHH795	HCSP	Hóa chất xét nghiệm định lượng Anti-HBs	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng kháng thể kháng kháng nguyên bề mặt viêm gan B (anti-HBs) trong huyết thanh và huyết tương, sử dụng cho máy xét nghiệm miễn dịch tự động. - Ngưỡng đo (LOQ): 2.00 mIU/mL (IU/L) - Ngưỡng phát hiện (LOD): 0.77 mIU/mL (IU/L) - Độ nhạy đạt 96.13% trên mẫu Người tiêm vaccin HBV và 100.00% trên mẫu Nhiễm HBV tự nhiên - Độ đặc hiệu đạt 99.51% trên Mẫu hiến máu - Huyết thanh(202/203) và đạt 100% trên Mẫu hiến máu - Huyết tương	Test	4,000
305	MHH796	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm CMV IgG	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định tính và bán định lượng các kháng thể IgG kháng Cytomegalovirus trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: huyết tương người đã vô hóa có phản ứng với anti-CMV IgG.	ml	36
306	MHH797	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm CMV IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hoá chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định tính và bán định lượng các kháng thể IgG kháng Cytomegalovirus trong huyết thanh và huyết tương; sử dụng cho máy xét nghiệm miễn dịch tự động. - Thành phần: huyết tương người đã vô hóa có phản ứng với anti-CMV IgG.	ml	72
307	MHH798	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CMV IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định tính và bán định lượng các kháng thể IgG kháng Cytomegalovirus trong huyết thanh và huyết tương - Ngưỡng đo (LOQ): 1.1 AU/mL - Ngưỡng phát hiện (LOD): 0.7 AU/mL - Độ nhạy đạt 100% với giới hạn tin cậy 97.82% trên mẫu người hiến máu (167/167) - Độ đặc hiệu 99.14% với giới hạn tin cậy 98% trên mẫu người hiến máu (575/580) - Độ nhạy đạt 100% với giới hạn tin cậy 97.66% trên mẫu phụ nữ mang thai (156/156) - Độ đặc hiệu 100% với giới hạn tin cậy 96.48% trên mẫu phụ nữ mang thai (103/103) - Độ nhạy đạt 100% với giới hạn tin cậy 98.11% trên mẫu chẩn đoán/ bệnh nhân nội trú (193/193) - Độ đặc hiệu 98.55% với giới hạn tin cậy 95.82% trên mẫu chẩn đoán/ bệnh nhân nội trú (204/207) - Độ nhạy đạt 100% với giới hạn tin cậy 91.96% trên mẫu nhận cấy ghép (44/44) - Độ đặc hiệu 100% với giới hạn tin cậy 93.62% trên mẫu nhận cấy ghép (56/56)	Test	1,200

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
308	MHH799	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định tính CMV IgM	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang phát hiện định tính kháng thể IgM kháng Cytomegalovirus trong huyết thanh và huyết tương; sử dụng cho máy xét nghiệm miễn dịch tự động. - Thành phần: Huyết tương người đã vô hiệu hóa lại có phản ứng với anti- MV IgM.	ml	9
309	MHH800	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm định tính CMV IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hoá chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang phát hiện định tính kháng thể IgM kháng Cytomegalovirus trong huyết thanh và huyết tương; sử dụng cho máy xét nghiệm miễn dịch tự động. - Thành phần: Huyết tương người đã vô hiệu hóa lại có phản ứng với anti-CMV IgM.	ml	24
310	MHH801	HCSP	Hóa chất xét nghiệm định tính CMV IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang phát hiện định tính kháng thể IgM kháng Cytomegalovirus trong huyết thanh và huyết tương. - Ngưỡng phát hiện ≥ 1.00 Index / S/CO. - Thành phần: microparticle (CMV virus lysate (chủng AD169) và kháng nguyên CMV tái tổ hợp phủ trên vi hạt trong dung dịch muối đệm TRIS) Nồng độ tối thiểu: 0.08% rắn; conjugate (Chất kết hợp có đánh dấu acridinium murine anti-human IgM trong dung dịch đệm MES); assay diluent (Tris buffer và anti-human IgG để) Nồng độ tối thiểu: 48 ng/mL. - Độ đặc hiệu đạt 99.63% trên Mẫu hiến máu - Huyết thanh(268/269) và đạt 100% trên Mẫu hiến máu - Huyết tương (147/147)	Test	1,200
311	MHH802	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Rubella IgG	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng và phát hiện định tính các kháng thể IgG kháng virus rubella trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: thành phần huyết tương người (phản ứng với anti-Rubella IgG) và chất ổn định protein (từ cừu)	ml	126
312	MHH803	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Rubella IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hoá chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng và phát hiện định tính các kháng thể IgG kháng virus rubella trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: Control - có thành phần huyết tương người và chất ổn định protein (từ cừu); Control +1 và +2 có thành phần huyết tương người (có phản ứng với anti-Rubella IgG) với chất ổn định protein (từ cừu)	ml	192
313	MHH804	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Rubella IgG	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng và phát hiện định tính các kháng thể IgG kháng virus rubella trong huyết thanh và huyết tương. - Độ nhạy tương đối ban đầu là 98.4% (932/947) (khoảng tin cậy 95%: 97.4% đến 99.1%). - Độ đặc hiệu tương đối ban đầu là 99.0% (191/193) (khoảng tin cậy 95%: 96.3% đến 99.9%).	Test	2,400
314	MHH805	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Rubella IgM	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể IgM kháng virus rubella trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: huyết tương người đã vô hiệu hóa lại có phản ứng với anti-Rubella IgM	ml	21
315	MHH806	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Rubella IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hoá chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể IgM kháng virus rubella trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: huyết tương người đã vô hiệu hóa lại có phản ứng với anti-Rubella IgM	ml	64
316	MHH807	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Rubella IgM	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể IgM kháng virus rubella trong huyết thanh và huyết tương. - Độ đặc hiệu đạt 99.52% trên Mẫu hiến máu - Huyết thanh (208/209) và đạt 100% trên Mẫu hiến máu - Huyết tương (218/218)	Test	2,400
317	MHH808	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Toxo IgG	Nhóm 3			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang định lượng kháng thể IgG kháng Toxoplasma gondii trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: anti-Toxo IgG trong dung dịch với chất ổn định protein (từ bò).	ml	36
318	MHH809	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Toxo IgG	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hoá chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang định lượng kháng thể IgG kháng Toxoplasma gondii trong huyết thanh và huyết tương - Thành phần: Control - có - Thành phần huyết tương người đã vô hiệu hóa, Control +1 và +2 anti-Toxo IgG trong dung dịch với chất ổn định protein (từ bò).	ml	72

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
319	MHH810	HCSP	Hóa chất định lượng Toxo IgG	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang định lượng kháng thể IgG kháng Toxoplasma gondii trong huyết thanh và huyết tương. - Ngưỡng đo (LOQ): 0.2 IU/mL - Ngưỡng phát hiện (LOD): 0.2 IU/mL - Độ nhạy tương đối đã phân tích là 99.7% (1096/1099) với độ tin cậy là 95% trong khoảng 99.2% đến 99.9%. - Độ đặc hiệu tương đối đã phân tích là 99.6% (1359/1365) với độ tin cậy là 95% trong khoảng 99.0% đến 99.8%.	Test	1,200
320	MHH811	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Toxo IgM	Nhóm 3			Hoá chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang phát hiện định tính kháng thể IgM kháng Toxoplasma gondii trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần có kháng thể IgM (kháng thể đơn dòng) kháng kháng nguyên anti-Toxoplasma p30 trong huyết tương người đã vô hiệu.	ml	6
321	MHH812	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Toxo IgM	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang phát hiện định tính kháng thể IgM kháng Toxoplasma gondii trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần có kháng thể IgM (kháng thể đơn dòng) kháng kháng nguyên anti-Toxoplasma p30 trong huyết tương người đã vô hiệu.	ml	24
322	MHH813	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Toxo IgM	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang phát hiện định tính kháng thể IgM kháng Toxoplasma gondii trong huyết thanh và huyết tương. - Ngưỡng phát hiện: 0.60 Index. - Độ đặc hiệu đạt 100% trên Mẫu hiến máu - Huyết thanh (154/154) và đạt 98.57% trên Mẫu hiến máu - Huyết tương (138/140)	Test	1,200
323	MHH814	HCSP	Nước rửa cho máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Nước rửa sử dụng trên máy miễn dịch tự động. - Thành phần có sodium azide và 5-Bromo-5 nitro-1,3-dioxane.	L	64
324	MHH815	VTTH	Công phản ứng	Không phân nhóm	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Công phản ứng sử dụng trên máy miễn dịch tự động.	Cái	40,000
325	MHH816	HCSP	Dung dịch xử lý cho máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Dung dịch rửa cho kỹ thuật miễn dịch vi hạt hoá phát quang linh hoạt 2 bước rửa; chứa 1.32% hydrogen peroxide; được sử dụng có máy xét nghiệm miễn dịch tự động.	ml	50,700
326	MHH817	HCSP	Dung dịch tiền xử lý cho máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Chất tiền xử lý sử dụng trên máy xét nghiệm miễn dịch tự động. - Thành phần có hydrogen peroxide và polyethylene glycol octylphenyl ether.	ml	50,700
327	MHH818	HCSP	Nước rửa kim cho máy xét nghiệm miễn dịch	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Nước rửa kim	ml	699.8
328	MHH819	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm SCC	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng kháng nguyên ung thư biểu mô tế bào vảy (squamous cell carcinoma antigen SCC Ag) trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: chứa SCC Ag (từ người) được chuẩn bị trong đệm borate với chất ổn định protein (từ bò).	ml	36
329	MHH820	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm SCC	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng kháng nguyên ung thư biểu mô tế bào vảy (squamous cell carcinoma antigen SCC Ag) trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần: chứa SCC Ag (từ người) được chuẩn bị trong đệm borate với chất ổn định protein (từ bò).	ml	72
330	MHH821	HCSP	Hóa chất xét nghiệm SCC	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng kháng nguyên ung thư biểu mô tế bào vảy (squamous cell carcinoma antigen SCC Ag) trong huyết thanh và huyết tương. - Ngưỡng đo (LOQ): 0.1 ng/mL - Ngưỡng phát hiện (LOD): 0.1 ng/mL	Test	1,200
331	MHH822	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm CYFRA 21-1	Nhóm 1			Hoá chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng các mảnh cytokeatin 19 trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần là kháng nguyên từ dòng tế bào người chuẩn bị trong dung dịch chất nền nhân tạo	ml	36
332	MHH823	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm CYFRA 21-1	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng các mảnh cytokeatin 19 trong huyết thanh và huyết tương. - Thành phần chuẩn bị trong dung dịch chất nền nhân tạo và có chứa kháng nguyên dẫn xuất từ dòng tế bào người.	ml	72
333	MHH824	HCSP	Hóa chất xét nghiệm CYFRA 21-1	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng các mảnh cytokeatin 19 trong huyết thanh và huyết tương. - Ngưỡng đo (LOQ): 0.15 ng/mL - Ngưỡng phát hiện (LOD): 0.05 ng/mL	Test	1,200

TT	Mã QLHH	LOẠI HẰNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
334	MHH825	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Syphilis	Nhóm 1			Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng <i>Treponema pallidum</i> (TP) trong huyết thanh và huyết tương; được chuẩn bị với huyết tương người đã vô hiệu hóa.	ml	6
335	MHH826	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Syphilis	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng <i>Treponema pallidum</i> (TP) trong huyết thanh và huyết tương; được chuẩn bị với huyết tương người đã vô hiệu hóa (đã bất hoạt); có phản ứng với anti-TP	ml	144
336	MHH827	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Syphilis	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng <i>Treponema pallidum</i> (TP) trong huyết thanh và huyết tương. - Độ nhạy được chứng minh 100.00% trong một nghiên cứu thực hiện trên những mẫu đã biết trước kết quả là dương tính thật với số lượng 412 mẫu. - Độ đặc hiệu đạt 99.94% (5116/5119 mẫu tại khoảng tin cậy 95%)	Test	3,200
337	MHH828	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm PIVKA-II	Nhóm 3			Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng PIVKA-II trong huyết thanh hay huyết tương. - Thành phần: các nồng độ PIVKA-II khác nhau có dung dịch đệm phosphate với chất ổn định protein (từ bò).	ml	54
338	MHH829	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm PIVKA-II	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng PIVKA-II trong huyết thanh hay huyết tương - Thành phần có chứa PIVKA-II trong dung dịch đệm phosphate với chất ổn định protein (từ bò).	ml	96
339	MHH830	HCSP	Hóa chất xét nghiệm PIVKA-II	Nhóm 3	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng PIVKA-II trong huyết thanh hay huyết tương - Ngưỡng đo (LOQ): 7.6 mAU/mL - Ngưỡng phát hiện (LOD): 3.02 mAU/mL	Test	1,600
340	MHH831	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm Anti-HCV	Nhóm 1			Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C (anti-HCV) trong huyết thanh và huyết tương - Thành phần: huyết tương người đã vô hiệu hóa (bị bất hoạt); có phản ứng với anti-HCV.	ml	12
341	MHH832	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm Anti-HCV	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C (anti-HCV) trong huyết thanh và huyết tương; - Thành phần: huyết tương người đã vô hiệu hóa (bị bất hoạt); có phản ứng với anti-HCV.	ml	128
342	MHH833	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HCV	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để phát hiện định tính kháng thể kháng virus viêm gan C (anti-HCV) trong huyết thanh và huyết tương	Test	2,800
343	MHH834	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm HBeAg định lượng	Nhóm 1			Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm định lượng kháng nguyên e của virus viêm gan B (HBeAg) trong huyết thanh và huyết tương.	ml	36
344	MHH835	HCSP	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HBeAg định lượng	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang khi thực hiện xét nghiệm định lượng kháng nguyên e của virus viêm gan B (HBeAg) trong huyết thanh và huyết tương người.	ml	120
345	MHH836	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBeAg	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định tính và định lượng kháng nguyên e viêm gan B (HBeAg) trong huyết thanh và huyết tương - Ngưỡng đo (LOQ): 0.35 PEI U/mL (IU/mL) - Ngưỡng phát hiện (LOD): 0.05 PEI U/mL (IU/mL)	Test	1,600
346	MHH837	HCSP	Hóa chất cho xét nghiệm Creatinin	Nhóm 1	Phương pháp đo màu dùng men	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo ID/MS - Khoảng đo: 5.0-2700umol/L. - Giới hạn dưới: 5.0 umol/L. - Độ lặp lại: CV <= 1.1%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 1.4%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99.	Test	50,400
347	MHH838	HCSP	Hóa chất cho xét nghiệm CRP4	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chuẩn hóa theo phương pháp nội bộ có thể truy nguyên theo CRM 470 - Khoảng đo: 0.6-350 mg/L. - Giới hạn dưới: 0.3 mg/L. - Độ lặp lại: CV <= 2.5%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV <= 2,5%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99.	Test	5,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
348	MHH839	HCSP	Hóa chất xét nghiệm định lượng Albumin (trong nước tiểu, dịch não tủy)	Nhóm 1	Xét nghiệm đo độ đục miễn dịch	Sinh hóa	- Chuẩn hóa theo IFCC - định lượng albumin trong nước tiểu, huyết thanh, huyết tương và dịch não tủy người (tỷ lệ albumin CSF/huyết thanh) - Khoảng đo nước tiểu: 3-400 mg/L (0.05-6.08 μmol/L, 0.3-40 mg/dL). - Giới hạn dưới: nước tiểu: 3 mg/L - Độ lặp lại, mẫu nước tiểu: CV< = 1.6%. - Độ tái lập/ Độ chính xác trung gian: CV< = 9.5%. - So sánh phương pháp: R >= 0.99. - Độ ổn định trên máy phân tích 84 ngày	Test	500
349	MHH840	HCSP	Chất ly giải hồng cầu sử dụng cho xét nghiệm Folate RBC	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	Chất ly giải hồng cầu sử dụng cho xét nghiệm Folate RBC	ml	2,400
350	MHH225	HCSP	Dung dịch pha loãng cho một số xét nghiệm như Cortisol, NT-ProBNP	Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang	Miễn dịch	dùng pha loãng cho một số xét nghiệm như cortisol, NT-ProBNP trên hệ thống xét nghiệm miễn dịch điện hóa phát quang - Hỗn hợp protein; chất bảo quản ≤ 0.1 %	ml	432
351	MHH841	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBcrAg	Nhóm 3	Miễn dịch Enzyme hóa phát quang.	Miễn dịch	Hóa chất xét nghiệm HBcrAg. Đặc tính, công dụng: Sử dụng cho chẩn đoán in vitro nhằm phát hiện định lượng kháng nguyên liên quan đến lõi Hepatitis B virus trong huyết tương hoặc huyết thanh người; hỗ trợ cho chẩn đoán viêm gan vi rút B và giám sát hiệu quả điều trị.	Test	504
352	MHH842	HCSP	Hóa chất xét nghiệm HBsAg	Nhóm 1	Miễn dịch Enzyme hóa phát quang.	Miễn dịch	Hóa chất xét nghiệm định lượng HBsAg Đặc tính, công dụng: Sử dụng cho chẩn đoán in vitro nhằm phát hiện định tính và định lượng kháng nguyên bề mặt Hepatitis B virus (HBsAg) trong huyết tương hoặc huyết thanh người; dùng cho mục đích sàng lọc và chẩn đoán nhiễm vi rút viêm gan B	Test	504
353	MHH843	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBs	Nhóm 3	Miễn dịch Enzyme hóa phát quang.	Miễn dịch	Giới hạn đo: 10-1000mIU/mL. - LoD: 0.312 mIU/mL. - LoQ: 0.625 mIU/mL. - Độ lặp lại: CV<=1.7%. - Độ tái lập: CV<=2.3%. - So sánh phương pháp: R>=0.90.	Test	210
354	MHH844	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Anti-HBc	Nhóm 3	Miễn dịch Enzyme hóa phát quang.	Miễn dịch	Độ lặp lại: CV <=3.1%. - Độ tái lập: CV <= 6.9% - Tương quan: >= 91%.	Test	210
355	MHH845	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Vitamin D	Nhóm 1	Miễn dịch Enzyme hóa phát quang.	Miễn dịch	Giới hạn đo: 4.0-150ng/mL. - Độ lặp lại: CV<=3.8%. - Độ tái lập: CV<=6.3%. - Giới hạn phát hiện: 0.839ng/mL. - Giới hạn định lượng: 3.491ng/mL. - So sánh phương pháp: R>=0.99.	Test	210
356	MHH846	HCSP	Hóa chất xét nghiệm PIVKAII	Nhóm 3	Miễn dịch Enzyme hóa phát quang.	Miễn dịch	Giới hạn đo: 4.0-75000mAU/mL. - LoB: 0.43mAU/mL. - LoD: 2.89mAU/mL. - LoQ: 4.44mAU/mL. - So sánh phương pháp: R>=0.97.	Test	210
357	MHH847	HCSP	Hóa chất kiểm soát chất lượng cho xét nghiệm HBcrAg	Nhóm 3			Hóa chất kiểm soát chất lượng hai mức cho xét nghiệm HBcrAg	ml	30
358	MHH848	HCSP	Hóa chất kiểm soát chất lượng cho xét nghiệm HBsAg	Nhóm 3			Hóa chất kiểm soát chất lượng ba mức cho xét nghiệm HBsAg	ml	30
359	MHH849	HCSP	Chất kiểm chuẩn cho xét nghiệm PIVKA & KL-6	Nhóm 1			Hóa chất kiểm soát chất lượng hai mức cho xét nghiệm PIVKA II	ml	12
360	MHH850	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm định lượng HBsAg	Nhóm 1			Chất hiệu chuẩn 6 mức cho xét nghiệm HBsAg	ml	8
361	MHH851	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm PIVKAII	Nhóm 3			Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm PIVKA II	ml	2
362	MHH852	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Vitamin D	Nhóm 1			Chất hiệu chuẩn 6 mức cho xét nghiệm Vitamin D	ml	4.5
363	MHH853	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HBsAb	Nhóm 3			Chất hiệu chuẩn 2 mức cho xét nghiệm HBsAb	ml	4.5
364	MHH854	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HbcAb	Nhóm 3			Chất hiệu chuẩn 2 mức cho xét nghiệm HbcAb	ml	4.5
365	MHH855	VTTH	Đầu cón hút mẫu bệnh phẩm	Không phân nhóm		Miễn dịch	Dùng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	cái	72,000
366	MHH856	HCSP	Dung dịch cơ chất	Nhóm 3			Dung dịch cơ chất Đặc tính, công dụng: cơ chất tham gia phản ứng tạo tín hiệu sáng với phức hợp kháng nguyên - kháng thể có gắn men enzyme trong công nghệ miễn dịch enzyme hóa phát quang Dùng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	ml	6,000
367	MHH857	HCSP	Dung dịch pha loãng mẫu bệnh phẩm	Nhóm 3		Miễn dịch	Dung dịch pha loãng mẫu bệnh phẩm - Đặc tính, công dụng: sử dụng để pha loãng mẫu Dùng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	ml	5,760

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
368	MHH858	HCSP	Dung dịch rửa miễn dịch	Nhóm 3		Miễn dịch	Dùng trong bước rửa theo phương pháp miễn dịch enzyme hóa phát quang. Sử dụng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	ml	15,000
369	MHH859	HCSP	Cartridge pha loãng	Nhóm 6		Miễn dịch	Sử dụng dụng để pha loãng mẫu khi vượt ngưỡng đo, và cho kiểm tra Substrate blank và chất lượng nước. Dùng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	cái	840
370	MHH860	HCSP	Lọc CO2 (Soda lime)	Nhóm 6		Miễn dịch	Sử dụng để ngăn chặn sự hư hỏng của dung dịch Substrate Solution. Dùng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	ống	96
371	MHH861	HCSP	INNO-LIA HCV	Nhóm 3	Miễn dịch enzyme	Miễn dịch	Xét nghiệm kháng định nhiễm HCV. - Độ nhạy: >=99.99%. - Độ đặc hiệu: >=93%	Test	630
372	MHH862	HCSP	INNO-LIA Syphilis	Nhóm 3	Miễn dịch enzyme	Miễn dịch	Xét nghiệm kháng định giang mai - Độ nhạy: >=99.99%. - Độ đặc hiệu: >=93%	Test	630
373	MHH863	VTTH	Khay chạy mẫu	Không phân nhóm		Miễn dịch	Khay chạy mẫu	Túi	10
374	MHH864	VTTH	Form hỗ trợ đọc kết quả	Không phân nhóm		Miễn dịch	Form hỗ trợ đọc kết quả	Tập	6
375	MHH865	HCSP	Dade Innovin	Nhóm 3		Đông máu	- Sử dụng để xác định thời gian prothrombin (PT) - Độ ổn định của hóa chất sau hoàn nguyên: ≥ 10 ngày khi bảo quản ở +2 tới +8 °C (đóng nắp lọ) ≥ 5 ngày khi bảo quản ở +15 tới +25 °C (đóng nắp lọ) ≥ 24 giờ khi được bảo quản ở +37 °C (đóng nắp lọ) Độ chính xác: (CV%) - Dade Citrol 1: Độ lặp lại 2.1%; Độ tái lập 2.7% (Đơn vị giấy) Độ tái lập 4.6%; Độ tái lập 6.1% (Đơn vị phần trăm) - Dade Citrol 2: Độ lặp lại 2.8%; Độ tái lập 3.9% (Đơn vị giấy) Độ lặp lại 3.5%; Độ tái lập 4.9% (Đơn vị phần trăm) Khoảng đo: - PT giấy: 5 - 420 giây - INR: 0.8 - 6.0 hoặc tùy thuộc vào đường hiệu chuẩn	ml	640
376	MHH866	HCSP	Actin FSL	Nhóm 3	Phương pháp đo thời gian đông máu	Đông máu	Sử dụng để xác định thời gian thromboplastin hoạt hoá từng phần (APTT) - Độ ổn định của hóa chất sau mở nắp: ≥ 7 ngày khi bảo quản ở +2 tới +15 °C (đóng nắp lọ) Độ chính xác (CV%): - Dade Citrol 1: độ lặp lại 1.8%, độ tái lập 2.7% - Dade Citrol 2: độ lặp lại 1.3%, độ tái lập 2.0% Khoảng phân tích: 15 - 420 giây	ml	480
377	MHH867	HCSP	Dung dịch Calcium Chloride	Nhóm 3		Đông máu	Sử dụng như hoá chất bổ xung trong các xét nghiệm đông máu như APTT, yếu tố VIII, IX, xét nghiệm protein C, protein S... - Độ ổn định của hóa chất sau mở nắp: ≥ 8 tuần khi bảo quản ở +2 tới +25 °C	ml	1,200
378	MHH868	HCSP	Multifibren U	Nhóm 3		Đông máu	Hóa chất định lượng fibrinogen trong huyết tương Độ chính xác: Control Plasma N: Độ lặp lại 3.1%; Độ tái lập 3.8% Control Plasma P: Độ lặp lại 4.3%; Độ tái lập 10.6% Độ ổn định sau hoàn nguyên: +37°C 8 giờ +15 tới +25°C 1 ngày +2 tới +8°C 5 ngày -20°C 2 tháng	ml	320
379	MHH869	HCSP	Kaolin Suspension	Nhóm 3		Đông máu	Hóa chất bổ sung chứa cao lanh Thành phần: Kaolin 0.5 g/L Ổn định 12 tuần ở nhiệt độ 2-8°C sau khi mở nắp	ml	400
380	MHH870	VTTH	Công phản ứng cho xét nghiệm đông máu	Không phân nhóm		Đông máu	Công phản ứng cho máy xét nghiệm đông máu. Công sử dụng một lần	cái	4,000
381	MHH871	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm đông máu	Nhóm 3			Sử dụng để hiệu chuẩn cho các xét nghiệm PT, Fibrinogen, các yếu tố đông máu, các chất ức chế, Plasminogen. Thành phần có nguồn gốc từ người - Đóng gói dạng bột đông khô - Độ ổn định sau hoàn nguyên: ≥ 4 giờ khi bảo quản ở +15 tới +25 °C ≥ 4 tuần ở khi bảo quản ở ≤ -20 °C	ml	60
382	MHH872	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Fibrinogen	Nhóm 3			Sử dụng để hiệu chuẩn xét nghiệm Fibrinogen bằng phương pháp claus. - Đóng gói dạng bột đông khô, không chứa chất bảo quản, có nguồn gốc từ người và có chứa fibrinogen tinh khiết - Độ ổn định sau hoàn nguyên: 4 giờ khi bảo quản ở +15 tới +25 °C 4 tuần khi bảo quản ở -30 °C tới -20 °C	ml	14

TT	Mã QLHH	LOẠI HÃNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
383	MHH873	HCSP	Hóa chất kiểm tra mức bình thường cho các xét nghiệm đông máu APTT, PT, Fibrinogen	Nhóm 3		Đông máu	Sử dụng để kiểm chuẩn các xét nghiệm đông máu ở dải điều trị chống đông đường uống mức cao hơn, giá trị được cung cấp cho các xét nghiệm APTT, PT - Độ ổn định sau hoàn nguyên: ≥ 16 giờ khi bảo quản ở +2 tới +8 °C (đóng nắp lọ) ≥ 8 giờ khi bảo quản ở +15 tới +25 °C (đóng nắp lọ)	ml	80
384	MHH874	HCSP	Hóa chất kiểm tra mức bệnh lý cho các xét nghiệm đông máu APTT, PT	Nhóm 3		Đông máu	Sử dụng để kiểm chuẩn các xét nghiệm đông máu ở dải điều trị chống đông đường uống mức cao hơn, giá trị được cung cấp cho các xét nghiệm APTT, PT - Độ ổn định sau hoàn nguyên: ≥ 16 giờ khi bảo quản ở +2 tới +8 °C (đóng nắp lọ) ≥ 8 giờ khi bảo quản ở +15 tới +25 °C (đóng nắp lọ)	ml	80
385	MHH875	HCSP	Chất chuẩn mức bệnh lý cho các xét nghiệm đông máu PT, và Fibrinogen	Nhóm 3			- Sử dụng để kiểm chuẩn dải bệnh lý cho các xét nghiệm PT, Fibrinogen, các yếu tố đông máu, các chất ức chế, Plasminogen. - Độ ổn định sau hoàn nguyên: ≥ 4 giờ khi bảo quản ở +15 tới +25 °C ≥ 4 tuần ở khi bảo quản ở ≤ -20 °C	ml	80
386	MHH876	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Helicobacter pylori bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3			Định lượng kháng thể HP IgG - Độ nhạy: ≥ 96 % - Độ đặc hiệu: ≥ 99%. - Độ lặp lại: CV<=4.5%. - Độ tái lập: CV<= 13.8%.	Test	8,640
387	MHH877	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Helicobacter pylori bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3			Định lượng kháng thể HP IgM - Độ nhạy: ≥ 99 % - Độ đặc hiệu: ≥ 79%. - Độ lặp lại: CV<=5.8%. - Độ tái lập: CV<= 13%.	Test	8,640
388	MHH878	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Varicella Zoster Virus IgG bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3			Định lượng kháng thể VZV IgG - Độ nhạy: ≥ 98 % - Độ đặc hiệu: ≥ 99 %. - Độ lặp lại: CV<=9.2%. - Độ tái lập: CV<= 3.8%	Test	11,520
389	MHH879	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng ANA Screening	Nhóm 3			Định tính kháng thể tự miễn: dsDNA, histone, SSA, SSB, Sm, Sm/RNP, Scl-70, Jo-1, centromere,.... - Độ nhạy: ≥ 98 % - Độ đặc hiệu: ≥ 98%. - Độ tái lập: CV<= 20%.	Test	960
390	MHH880	VTTH	Đầu côn hút mẫu bệnh phẩm dung tích 300 ul chuyên dùng trong xét nghiệm ELISA	Nhóm 3			Đầu col tiết trùng, dùng 1 lần, phủ tĩnh điện, hút chính xác thể tích chất lỏng. Dùng cho máy Elisa tự động. Thẻ tích hút tối đa 300 µl.	Cái	43,200
391	MHH881	VTTH	Đầu côn hút mẫu bệnh phẩm dung tích 1100 ul chuyên dùng trong xét nghiệm ELISA	Nhóm 3			Đầu col tiết trùng, dùng 1 lần, phủ tĩnh điện, hút chính xác thể tích chất lỏng. Dùng cho máy Elisa tự động. Thẻ tích hút tối đa 1100 µl	Cái	33,600
392	MHH882	VTTH	Yếu tố khử thấp	Nhóm 3			Khử yếu tố dạng thấp RF IgM trong huyết thanh, huyết tương người.	ml	300
393	MHH883	VTTH	Đĩa pha loãng máu	Nhóm 3			Giếng pha loãng cho các xét nghiệm Elisa	cái	500
394	MHH884	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng virus Quai bị bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể quai bị IgG - Độ nhạy: ≥ 99 % - Độ đặc hiệu: ≥ 98%. - Độ lặp lại: CV<=4.7%. - Độ tái lập: CV<= 9.5%.	Test	480
395	MHH885	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng virus Quai bị bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể quai bị IgM . - Độ nhạy: ≥ 99 % - Độ đặc hiệu: ≥ 97%. - Độ lặp lại: CV<=6.3%. - Độ tái lập: CV<= 6.5%.	Test	480
396	MHH886	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng virus sởi bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể sởi IgG - Độ nhạy: ≥ 99 % - Độ đặc hiệu: ≥ 95%. - Độ lặp lại: CV<=2.9%. - Độ tái lập: CV<= 5.9%	Test	480
397	MHH887	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng virus sởi bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể sởi IgM - Độ nhạy: ≥ 98 % - Độ đặc hiệu: ≥ 99%. - Độ lặp lại: CV<=2.8%. - Độ tái lập: CV<= 9.3%.	Test	480
398	MHH888	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng virus viêm gan E bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể virus viêm gan E IgM - Giới hạn phát hiện: <= 1.0 IU/mL - Độ nhạy: ≥ 98 % - Độ đặc hiệu: ≥ 98%. - Độ tái lập: CV<= 15%.	Test	480
399	MHH889	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng virus viêm gan E bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể virus viêm gan E IgG - Giới hạn phát hiện: <= 0.1 IU/mL - Độ nhạy: ≥ 98 % - Độ đặc hiệu: ≥ 98%. - Độ tái lập: CV<= 10%.	Test	480

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
400	MHH890	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng virus viêm gan D bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể virus viêm gan D - Độ nhạy: $\geq 98\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 98\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 9.8\%$	Test	960
401	MHH891	HCSP	Bộ xét nghiệm virus viêm gan D bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính sự hiện diện virus viêm gan D - Độ nhạy: $\geq 98\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 98\%$	Test	960
402	MHH892	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Adenovirus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgG của Adenovirus. - Độ nhạy: $\geq 92\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 91\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 5.4\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 9.3\%$	Test	480
403	MHH893	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Adenovirus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgM của Adenovirus - Độ nhạy: $\geq 99\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 98\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 3.8\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 5.7\%$	Test	480
404	MHH894	HCSP	Bộ xét nghiệm Adrenaline bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Xác định nồng độ Adrenaline (Epinephrine) - Khoảng đo: 18-6667 pg/mL - LoD: ≤ 10 pg/mL - LoQ: ≤ 18 pg/mL - Độ tái lập: CV $\leq 24.7\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 14.5\%$	Test	480
405	MHH895	HCSP	Bộ xét nghiệm Aldosterone bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Xác định nồng độ hormone Aldosterone - Khoảng đo: 15 -133 pg/mL - Độ nhạy: ≤ 14 pg/mL - Độ tái lập: CV $\leq 9.7\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 7.5\%$	Test	480
406	MHH896	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng M2 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG kháng M2 - LoQ: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 96\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 3.4\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 4.2\%$	Test	480
407	MHH897	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng M2 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgM kháng M2 - LoQ: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 96\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 3.4\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 4.2\%$	Test	480
408	MHH898	HCSP	Bộ xét nghiệm ANA-8-profile bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgG kháng UI snRNP 70 kDa , SS-B, SS-A 52 kDa, Scl70, centromere protein B (CenpB), Jo-1 and snRNP/Sm - Độ nhạy: $\geq 99\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 1.5\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 1.9\%$	Test	480
409	MHH899	HCSP	Bộ xét nghiệm các kháng thể kháng lại các kháng nguyên ANCA-Pro bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể kháng myeloperoxidase (MPO), proteinase 3 (PR3), Cathepsin G, Elastase, Lactoferrin, Lysozym và BPI (bacterial permeability-increasing protein) - Độ nhạy (LoD): ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 5.7\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 5.8\%$	Test	480
410	MHH901	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG, IgM kháng β 2-Glycoprotein I bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgG, IgM kháng β 2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): ≤ 1.0 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 7.9\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 7.7\%$	Test	480
411	MHH902	HCSP	Bộ xét nghiệm các kháng thể IgA, IgG và IgM kháng β 2-glycoprotein I bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgA, IgG, IgM kháng β 2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): ≤ 1.0 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 7.9\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 7.7\%$	Test	480
412	MHH903	HCSP	Bộ xét nghiệm Phát hiện các kháng thể IgA, IgG và IgM kháng lại cardiolipin bằng phương pháp elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgA, IgG, IgM kháng cardiolipine, β 2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): ≤ 1.0 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 7.6\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 4.6\%$	Test	480
413	MHH904	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG và / hoặc IgM kháng cardiolipin bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG, IgM kháng cardiolipine, β 2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): ≤ 1.0 GPL/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 7.6\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 4.6\%$	Test	480
414	MHH905	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng tự kháng nguyên Centromere B bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG kháng centromere protein B - Độ nhạy: $\geq 98\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 98\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 20\%$	Test	480

TT	MA QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LIỆU XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	BVT	SỐ LƯỢNG
415	MHH906	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng dsDNA bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG kháng dsDNA (double strand) DNA -Độ nhạy: >=98% -Độ lặp lại: CV <= 20%	Test	480
416	MHH907	HOSP	Bộ xét nghiệm GAD bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG kháng GAD65 -Độ nhạy: >=85% -Độ đặc hiệu: >=87% -Độ lặp lại: CV <= 5,4% -Độ tái lập: CV <= 4,6%	Test	480
417	MHH908	HOSP	Bộ xét nghiệm các kháng thể kháng histone bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng Histone -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99,99% -Độ lặp lại: CV <= 6,7%	Test	480
418	MHH909	HOSP	Bộ xét nghiệm các kháng thể kháng histone H1 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng Histone H1 -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99,99% -Độ lặp lại: CV <= 6,0% -Độ tái lập: CV <= 9,5%	Test	480
419	MHH910	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Insulin Autoantibody (IAA) bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể kháng IAA	Test	480
420	MHH911	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Islet Cell Autoantibodies (ICA) bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng ICA	Test	480
421	MHH912	HOSP	Bộ xét nghiệm Insulin bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng insulin -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=98% -Độ lặp lại: CV <= 9,4% -Độ tái lập: CV <= 8,4%	Test	480
422	MHH913	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng Jo-1 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng Jo-1 -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99% -Độ lặp lại: CV <= 9,3% -Độ tái lập: CV <= 9,9%	Test	480
423	MHH914	HOSP	Bộ xét nghiệm LC-1 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng LC-1 -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99% -Độ lặp lại: CV <= 4,1% -Độ tái lập: CV <= 5,1%	Test	480
424	MHH915	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng LKM-1 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng LKM -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99% -Độ lặp lại: CV <= 3,6% -Độ tái lập: CV <= 4,2%	Test	480
425	MHH916	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng Nucleo-h bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng nucleosome, dsDNA, histone -Độ nhạy (LOD): <= 1,0 U/mL -Độ đặc hiệu: >=90% -Độ lặp lại: CV <= 3,7% -Độ tái lập: CV <= 5,9%	Test	480
426	MHH917	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG và IgM kháng Phospholipid	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phân tích kháng thể kháng phospholipid -Độ nhạy: <= 1 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99,99% -Độ lặp lại: CV <= 3,5% -Độ tái lập: CV <= 5,9%	Test	480
427	MHH918	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG hoặc IgM kháng Phospholipid	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgM/IgG kháng phospholipid -Độ nhạy: <= 1 U/ml -Độ đặc hiệu: >=99,99% -Độ lặp lại: CV <= 6,3% -Độ tái lập: CV <= 5,8%	Test	480
428	MHH919	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng hạt PM-Scl bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng phân tử PM-Scl 100 kDa -Độ nhạy: <= 1 U/mL -Độ đặc hiệu: >=90% -Độ lặp lại: CV <= 4,3% -Độ tái lập: CV <= 4,1%	Test	480
429	MHH920	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng hạt Ribi-P bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng Protein P ribosome (Ri-P) -Độ nhạy: <= 1 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99,9% -Độ lặp lại: CV <= 9,3% -Độ tái lập: CV <= 6,2%	Test	480
430	MHH921	HOSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng Scl-70 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng phân tử Scl70 (70 kDa scleroderma antigen) -Độ nhạy: <= 1 U/mL -Độ đặc hiệu: >=99,9% -Độ lặp lại: CV <= 7,7% -Độ tái lập: CV <= 4,4%	Test	480

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
431	MHH922	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng SLA/LP bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG kháng phân tử SLA/LP (Soluble Liver Antigen) - Độ nhạy: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.9\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 3.1\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 3.4\%$	Test	480
432	MHH924	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng Sm bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể kháng phân tử Sm (Smith Antigen) - Độ nhạy: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.9\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 4.6\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 3.3\%$	Test	480
433	MHH925	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng snRNP bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể kháng phân tử U1-snRNP (small nuclear ribonucleoprotein) - Độ nhạy: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.9\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 6.2\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 6.4\%$	Test	480
434	MHH926	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng SS-A bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng phân tử SSA (52kDa, 60kDa ribonucleoprotein), - Độ nhạy: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.9\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 8.1\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 5.5\%$	Test	480
435	MHH927	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng SS-B bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng phân tử SSB (48kDa ribonucleoprotein), chẩn đoán bệnh lý viêm khớp tự miễn - Độ nhạy: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.9\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 6.0\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 5.2\%$	Test	480
436	MHH928	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgA/IgG/IgM kháng ssDNA bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgA/IgM/IgG kháng phân tử ssDNA (single-stranded DNA) - Độ nhạy: ≤ 1 U/mL - Độ đặc hiệu: $\geq 99.9\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 3.1\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 4.1\%$	Test	480
437	MHH929	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng virus sốt xuất huyết bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG đặc hiệu virus Dengue (1-4) - Độ nhạy: $\geq 96\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 1.5\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 7.8\%$	Test	480
438	MHH930	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng virus sốt xuất huyết bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgM đặc hiệu virus Dengue (1-4) - Độ nhạy: $\geq 96\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 6.8\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 7.7\%$	Test	480
439	MHH931	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Enterovirus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG đặc hiệu Enterovirus - Độ nhạy: $\geq 92\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 95\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 2.2\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 10.9\%$	Test	480
440	MHH932	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Enterovirus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgM đặc hiệu Enterovirus - Độ nhạy: $\geq 93\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 96\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 4.2\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 6.1\%$	Test	480
441	MHH933	HCSP	Bộ xét nghiệm Erythropoietin (EPO) bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng hàm lượng erythropoietin - Độ nhạy: ≤ 1.1 mIU/mL. - Độ lặp lại: CV $\leq 8.4\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 8.8\%$	Test	480
442	MHH935	HCSP	Bộ xét nghiệm H.Pylori Ag bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng HP antigen trong phân, t - Độ nhạy: $\geq 98\%$ - Độ đặc hiệu: $\geq 96\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 8\%$	Test	960
443	MHH936	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Influenza A bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG đặc hiệu cho virus cúm A	Test	960
444	MHH937	HCSP	Bộ xét nghiệm định lượng Leptin bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng hàm lượng Leptin - Khoảng đo: 1 -100 IU/mL. - Độ nhạy: ≤ 1.0 ng/mL. - Độ đặc hiệu: $\geq 99\%$ - Độ lặp lại: CV $\leq 9,91\%$ - Độ tái lập: CV $\leq 11.55\%$	Test	480

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
445	MHH939	HCSP	Bộ xét nghiệm Metanephrine trong huyết tương	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng hàm lượng Metanephrine - LoD: <= 14.9 pg/mL. - LoQ: <= 15.1 pg/mL - Độ đặc hiệu: >=99%. - Độ lặp lại: CV <= 13.5%. - Độ tái lập: CV <= 17.6%. - So sánh phương pháp: R >=0.96	Test	480
446	MHH940	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgA kháng Mycoplasma pneumoniae bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgA đặc hiệu vi khuẩn Mycoplasma pneumoniae - Độ nhạy: >=77% - Độ đặc hiệu: >=95%. - Độ lặp lại: CV <= 10.2%. - Độ tái lập: CV <= 11.7%.	Test	960
447	MHH941	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Mycoplasma pneumoniae bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG đặc hiệu vi khuẩn Mycoplasma pneumoniae - Độ nhạy: >=99% - Độ đặc hiệu: >=95%. - Độ lặp lại: CV <= 4.7%. - Độ tái lập: CV <= 11.6%.	Test	960
448	MHH942	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Mycoplasma pneumoniae bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgM đặc hiệu vi khuẩn Mycoplasma pneumoniae - Độ nhạy: >=91% - Độ đặc hiệu: >=95%. - Độ lặp lại: CV <= 7.9%. - Độ tái lập: CV <= 12.8%.	Test	960
449	MHH943	HCSP	Bộ xét nghiệm Pepsinogen I bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng Pepsinogen I hỗ trợ trong chẩn đoán ung thư dạ dày - Độ nhạy: <= 0.5 ng/mL - Độ đặc hiệu: >=99%. - Độ lặp lại: CV <= 5.3%. - Độ tái lập: CV <= 6.9%.	Test	480
450	MHH944	HCSP	Bộ xét nghiệm Pepsinogen II bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng Pepsinogen II hỗ trợ trong chẩn đoán ung thư dạ dày - Độ nhạy: <= 0.5 ng/mL - Độ đặc hiệu: >=99%. - Độ lặp lại: CV <= 7.1%. - Độ tái lập: CV <= 6.9%.	Test	480
451	MHH945	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Renin bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng Renin hỗ trợ trong chẩn đoán cáo huyết áp - Khoảng đo: 0.81 - 128pg/mL - Độ nhạy: <= 0.81 pg/mL - Độ đặc hiệu: >=93%. - Độ lặp lại: CV <= 8.73%. - Độ tái lập: CV <= 8.88%.	Test	480
452	MHH946	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng độc tố uốn ván Tetanus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG đặc hiệu Clostridium tetani - Độ lặp lại: CV <= 5.8%. - Độ tái lập: CV <= 8.9%.	Test	480
453	MHH947	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Epstein-Barr Virus VCA bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgM đặc hiệu virus EBV - Độ nhạy: >=99% - Độ đặc hiệu: >=99%. - Độ lặp lại: CV <= 8.7%. - Độ tái lập: CV <= 8.7%.	Test	480
454	MHH948	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Epstein-Barr Virus VCA bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể IgG đặc hiệu virus EBV - Độ nhạy: >=99% - Độ đặc hiệu: >=92%. - Độ lặp lại: CV <= 5.3%. - Độ tái lập: CV <= 6.6%.	Test	480
455	MHH949	HCSP	Bộ xét nghiệm Vasculitis bằng phương pháp Elisa	Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định tính và định lượng kháng thể kháng các phân tử MPO (myeloperoxidase) và PR3 (proteinase 3), chẩn đoán bệnh lý viêm mạch tự miễn - Độ nhạy: <= 1 U/mL - Độ đặc hiệu: >=95% - Độ lặp lại: CV <=3.2% - Độ tái lập: CV <=3.4%.	Test	480
456	MHH950	HCSP	Que định nhóm máu ABO	Nhóm 1	Phương pháp ngưng kết hồng cầu trên cột gel	Nhóm máu	Birmal, LB2, RUM1, Neutral gel x 3; sodium azide < 0.1%; có kết quả trong 5 phút. Tương thích hệ thống Stargel 10	cái	5,000
457	MHH951	HCSP	Dung dịch pha loãng hồng cầu LISS	Nhóm 3			Pha loãng hồng cầu 0.8%, sodium azide < 0.1%	L	8
458	MHH952	HCSP	Bộ hồng cầu mẫu chuẩn	Nhóm 3			Hồng cầu mẫu A1, B 5%.	ml	250
459	MHH953	HCSP	Bộ sinh phẩm thực hiện xét nghiệm điện di Hemoglobin	Nhóm 3	Nguyên lý điện di mao quản	Điện di	Bộ kit MINICAP HEMOGLOBIN được sử dụng để phân tách các hemoglobin bình thường (A, F, A2) và xác định biến thể hemoglobin (đặc biệt là S, C, E, D) bằng phương pháp điện di mao quản trong dung dịch đệm kiềm (pH 9.4) trên máy MINICAP.	ml	5,000
460	MHH954	HCSP	Bộ sinh phẩm thực hiện xét nghiệm điện di Protein	Nhóm 3	Nguyên lý điện di mao quản	Điện di	Bộ kit MINICAP PROTEIN 6 được sử dụng để phân tách huyết thanh người trong dung dịch đệm kiềm (pH 9.9) bằng phương pháp điện di mao quản trên máy MINICAP	ml	5,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phần nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LIỆU XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
461	MHH955	HOSP	Chất chuẩn mực bình thường cho xét nghiệm điện di Hemoglobin	Nhóm 3	Chất chuẩn mực bình thường cho xét nghiệm điện di Hemoglobin		Chất kiểm chuẩn Hb A2 bình thường để kiểm soát chất lượng định lượng huyết sắc tố A2 và để đối chứng sự di chuyển của huyết sắc tố trong quy trình điện di	ml	40
462	MHH956	HOSP	Chất chuẩn mực bệnh lý cho xét nghiệm điện di Hemoglobin	Nhóm 3	Chất chuẩn mực bệnh lý cho xét nghiệm điện di Hemoglobin		Để kiểm soát chất lượng định lượng huyết sắc tố A2 ở người bệnh	ml	8
463	MHH957	HOSP	Chất chuẩn kiểm tra bất thường trên gen Hb A2	Nhóm 3	Chất chuẩn kiểm tra bất thường trên gen Hb A2		Chất kiểm chuẩn để kiểm soát chất lượng phân tách điện di huyết sắc tố ở người, có huyết sắc tố A và F bình thường, huyết sắc tố S và C bất thường.	ml	2
464	MHH958	HOSP	Chất chuẩn mực bệnh lý cho xét nghiệm điện di protein	Nhóm 3	Chất chuẩn mực bệnh lý cho xét nghiệm điện di protein		Huyết thanh kiểm chuẩn với mức cao gamma để kiểm soát chất lượng định lượng điện di của protein huyết thanh	ml	20
465	MHH959	HOSP	Chất chuẩn mực bình thường cho xét nghiệm điện di protein	Nhóm 3	Chất chuẩn mực bình thường cho xét nghiệm điện di protein		Huyết thanh kiểm chuẩn bình thường được sử dụng để kiểm soát chất lượng trong huyết thanh người bằng quy trình điện di	ml	20
466	MHH960	HOSP	Ông nghiệm thực hiện xét nghiệm cho mẫu chuẩn	Nhóm 3	Ông nghiệm thực hiện xét nghiệm cho mẫu chuẩn		Ông và nộp cho chi tiết tách mẫu kiểm chuẩn hoặc mẫu ít	ông	60
467	MHH961	HOSP	Dung dịch rửa mao quản trong xét nghiệm điện di	Nhóm 3	Dung dịch rửa mao quản trong xét nghiệm điện di		* Dung dịch rửa kính kim hút trên sự phát triển của vi khuẩn, kéo dài thời gian ổn định của nước. * Ngâm chân sự phát triển của vi khuẩn và tăng độ ẩm định của Dung dịch Destaining solution/miếng bọt biển trong buồng giữ ấm	ml	35
468	MHH962	HOSP	Dung dịch rửa kim hút máu trong xét nghiệm điện di	Nhóm 3	Dung dịch rửa kim hút máu trong xét nghiệm điện di		* Dung dịch rửa kim hút máu, dầu điện di trong hệ thống xét nghiệm tốc độ lắng máu	ml	250
469	MHH963	HOSP	Ông do xét nghiệm tốc độ máu lắng (VS)	Nhóm 3	Ông do xét nghiệm tốc độ máu lắng (VS)		Dung dịch rửa kim hút máu	tube	1,200
470	MHH964	HOSP	Muối Natri Hydrocarbonate	Nhóm 3	Muối Natri Hydrocarbonate		Dạng nước	ml	750
471	MHH965	HOSP	Thuốc thử Anti Human Globulin	Nhóm 3	Thuốc thử Anti Human Globulin		Dùng cho xét nghiệm Coomb	ml	50
472	MHH966	HOSP	Kit xét nghiệm bệnh Lupus	Nhóm 3	Kit xét nghiệm bệnh Lupus		Ngưng kết Latex	Test	250
473	MHH967	HOSP	Nước muối Sinh lý	Không phân nhóm	Nước muối Sinh lý		Dùng rửa máy xét nghiệm nước tiểu	L	144
474	MHH969	HOSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm ASLO	Nhóm 1	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm ASLO		Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm ASLO	ml	30
475	MHH1128	HOSP	Kháng sinh đĩa Ampicillin 10mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Ampicillin 10mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G7: ISO, CE	Đĩa	1,250
476	MHH1129	HOSP	Kháng sinh đĩa Amox+clavulanic acid 20/10mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Amox+clavulanic acid 20/10mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G8: ISO, CE	Đĩa	1,250
477	MHH1130	HOSP	Kháng sinh đĩa Cefazolin 30mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Cefazolin 30mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G9: ISO, CE	Đĩa	1,000
478	MHH1131	HOSP	Kháng sinh đĩa Cefuroxim 30mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Cefuroxim 30mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G10: ISO, CE	Đĩa	1,000
479	MHH1132	HOSP	Kháng sinh đĩa Cefazidime 30mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Cefazidime 30mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G11: ISO, CE	Đĩa	1,000
480	MHH1133	HOSP	Kháng sinh đĩa Cefepime 30mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Cefepime 30mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G12: ISO, CE	Đĩa	1,500
481	MHH1134	HOSP	Kháng sinh đĩa Amikacin 30mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Amikacin 30mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G13: ISO, CE	Đĩa	1,250
482	MHH1135	HOSP	Kháng sinh đĩa Gentamicin 10mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Gentamicin 10mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G14: ISO, CE	Đĩa	1,500
483	MHH1136	HOSP	Kháng sinh đĩa Trimethoprim-sulfamethoxazole 1,25/23,75mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Trimethoprim-sulfamethoxazole 1,25/23,75mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G15: ISO, CE	Đĩa	1,500
484	MHH1137	HOSP	Kháng sinh đĩa Piperacillin-tazobactam 100/10mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Piperacillin-tazobactam 100/10mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G16: ISO, CE	Đĩa	1,000
485	MHH1138	HOSP	Kháng sinh đĩa Imipenem 10mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Imipenem 10mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G17: ISO, CE	Đĩa	1,000
486	MHH1139	HOSP	Kháng sinh đĩa Ciprofloxacin 5mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Ciprofloxacin 5mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G18: ISO, CE	Đĩa	1,000
487	MHH1140	HOSP	Kháng sinh đĩa Fosfomicin 200mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Fosfomicin 200mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G19: ISO, CE	Đĩa	1,000
488	MHH1141	HOSP	Kháng sinh đĩa Nitrofurantoin 300mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Nitrofurantoin 300mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G20: ISO, CE	Đĩa	1,000
489	MHH1142	HOSP	Kháng sinh đĩa Azithromycin 15mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Azithromycin 15mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G21: ISO, CE	Đĩa	250
490	MHH1143	HOSP	Kháng sinh đĩa Clindamycin 2mg	Nhóm 4	Kháng sinh đĩa Clindamycin 2mg		Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G22: ISO, CE	Đĩa	1,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
491	MHH1144	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefoxitin 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G23: ISO, CE	Đĩa	1,000
492	MHH1145	HCSP	Kháng sinh đĩa Linezolid 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G24: ISO, CE	Đĩa	1,250
493	MHH1146	HCSP	Kháng sinh đĩa Doxycycline 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G25: ISO, CE	Đĩa	1,000
494	MHH1147	HCSP	Kháng sinh đĩa Rifampin 5mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G26: ISO, CE	Đĩa	1,000
495	MHH1148	HCSP	Kháng sinh đĩa Levofloxacin 5mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G27: ISO, CE	Đĩa	1,500
496	MHH1149	HCSP	Kháng sinh đĩa Penicillin 10units	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G28: ISO, CE	Đĩa	1,250
497	MHH1150	HCSP	Kháng sinh đĩa Ceftaroline 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G29: ISO, CE	Đĩa	1,250
498	MHH1151	HCSP	Kháng sinh đĩa Aztreonam 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G30: ISO, CE	Đĩa	250
499	MHH1152	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefazidim+avibactam 30/20mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G31: ISO, CE	Đĩa	250
500	MHH1153	HCSP	Kháng sinh đĩa Imipenem+relebactam 10/25mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G32: ISO, CE	Đĩa	250
501	MHH1154	HCSP	Kháng sinh đĩa Ampicillin+sulbactam 10/10mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G33: ISO, CE	Đĩa	250
502	MHH1155	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefotaxim 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G34: ISO, CE	Đĩa	1,000
503	MHH1156	HCSP	Kháng sinh đĩa Vancomycin 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G35: ISO, CE	Đĩa	1,000
504	MHH1157	HCSP	Kháng sinh đĩa Quinupristin dalfopristin 15mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G36: ISO, CE	Đĩa	250
505	MHH1158	HCSP	Kháng sinh đĩa Erythromycin 15mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G37: ISO, CE	Đĩa	250
506	MHH1159	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefaclor 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G38: ISO, CE	Đĩa	250
507	MHH1160	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefixime 5mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G39: ISO, CE	Đĩa	250
508	MHH1161	HCSP	Kháng sinh đĩa Ceftriaxone 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G40: ISO, CE	Đĩa	250
509	MHH1162	HCSP	Kháng sinh đĩa Tetracycline 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G41: ISO, CE	Đĩa	250
510	MHH1163	HCSP	Kháng sinh đĩa Chloramphenicol 30mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G42: ISO, CE	Đĩa	1,000
511	MHH1164	HCSP	Kháng sinh đĩa Ceftolozane-tazobactam 30/10mg	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G43: ISO, CE	Đĩa	250
512	MHH1165	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Entamoeba histolytica bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng E. histolytica trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	960
513	MHH1166	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Cysticercosis bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Cysticercosis IgG (T.Solium) trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	16,320
514	MHH1167	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Strongyloides bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Strongyloides trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	16,320
515	MHH1168	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Gnathostoma spinigerum bằng phương pháp Elisa	Nhóm 5	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Gnathostoma trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	12,480

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	DVT	SỐ LƯỢNG
516	MHH1169	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Toxocara bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Toxocara trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	24,000
517	MHH1170	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Fasciola bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Fasciola trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	5,760
518	MHH1171	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Echinococcus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Echinococcus sp trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	16,320
519	MHH1172	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Trichinella bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Trichinella trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	576
520	MHH1173	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Schistosoma spp bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Schistosoma trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 25 phút	Test	576
521	MHH1174	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Paragonimus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Paragonimus trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	1,152
522	MHH1175	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Ascaris bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Ascaris trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 20 phút	Test	8,640
523	MHH1176	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Clonorchis bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Clonorchis trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	672
524	MHH1177	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Filaria bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Filaria trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	384
525	MHH1178	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Angiostrongylus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Angiostrongylus trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	960

TT	Mã QLHH	LOẠI HÃNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
526	MHH1179	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Angiostrongylus bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Angiostrongylus trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
527	MHH1180	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Paragonimus IgM bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Paragonimus trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
528	MHH1181	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Clonorchis IgM bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Bán định lượng kháng thể IgM kháng Clonorchis trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
529	MHH1182	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Schistosoma bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Schistosoma trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
530	MHH1183	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Cysticercosis (T.Solium) bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Cysticercosis (T.Solium) trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
531	MHH1184	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM Echinococcus IgM bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Echinococcus trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
532	MHH1185	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Ascaris bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Ascaris trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
533	MHH1186	HCSP	Bộ xét nghiệm Trichinella IgM bằng kỹ thuật ELISA	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Trichinella trong huyết thanh người bằng kỹ thuật ELISA. Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 50 phút	Test	288
534	MHH1187	HCSP	Bộ xét nghiệm IgG kháng Herpes Simplex Virus 1/2 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Herpes Simplex Virus 1/2 bằng phương pháp Elisa Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 120 phút	Test	192
535	MHH1188	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Herpes Simplex Virus 1/2 bằng phương pháp Elisa	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Herpes Simplex Virus 1/2 bằng phương pháp Elisa Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chứng dương, Chứng âm, Cơ chất TMB, Dung dịch rửa, Dung dịch pha loãng, Dung dịch dừng phản ứng Tổng thời gian thực hiện xét nghiệm: tối đa 120 phút	Test	192

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	PHÂN NHÓM	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LIỆU XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐVT	SỐ LƯỢNG
536	MHH1189	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Chlamydia trachomatis bằng phương pháp Elisa	HCSP	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Test	192
537	MHH1190	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Chlamydia trachomatis bằng phương pháp Elisa	HCSP	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Test	192
538	MHH188	Kit định danh xác định vi khuẩn Neisseria, Haemophilus	HCSP	Nhóm 4	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	Test	50
539	MHH190	Kit định danh xác định vi khuẩn xác định Enterobacteriaceae, trực khuẩn gram âm khác gồm 10 giống/thanh phân tmg	HCSP	Nhóm 4	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	Test	400
540	MHH272	Dung dịch chuẩn McFarland	HCSP	Nhóm 5	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	hộp	1
541	MHH1191	Kit thử nghiệm Streptococcus	HCSP	Nhóm 5	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	Test	100
542	MHH129	Kit thử nghiệm latex Staphylococcus aureus	HCSP	Nhóm 5	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	Test	100
543	MHH109	Kháng huyết thanh Haemophilus influenzae loại b	HCSP	Nhóm 5	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	ml	2
544	MHH100	Bộ kháng huyết thanh Shigella	HCSP	Nhóm 5	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	Lọ 2 ml	32
545	MHH90	Chung vi khuẩn chuẩn đời F2	HCSP	Nhóm 4	Định danh vi khuẩn	Nuôi cấy	Chung	10
546	MHH1192	Bộ xét nghiệm phát hiện và định nhóm type HPV: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 và 68 bằng phương pháp Realtime-PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	100	
547	MHH1193	Bộ xét nghiệm phát hiện HPV: 6, 11 virus và định type 6, 11 virus bằng phương pháp Realtime-PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	500	
548	MHH1194	Bộ xét nghiệm phát hiện HPV bằng phương pháp Realtime-PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	200	
549	MHH1195	Bộ xét nghiệm phát hiện HSV typing I/II bằng phương pháp Realtime-PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	200	
550	MHH1196	Bộ xét nghiệm phát hiện MTB bằng phương pháp Realtime-PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	150	
551	MHH1197	Bộ xét nghiệm phát hiện các chủng Ureaplasma parvum và Ureaplasma urealyticum bằng kỹ thuật Real-time PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	600	
552	MHH1198	Bộ xét nghiệm Mycoplasma hominis gây viêm qua đường sinh dục bằng kỹ thuật Real-time PCR	HCSP	Nhóm 4	Realtime PCR	Test	600	

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
553	MHH1199	HCSP	Bộ xét nghiệm phát hiện đồng thời Neisseria gonorrhoeae, Chlamydia trachomatis và Mycoplasma genitalium gây bệnh lây truyền qua đường tình dục bằng kỹ thuật Real-time PCR	Nhóm 4	Realtime PCR		Độ nhạy: C. trachomatis: 5x10 ² copies/ml-mẫu quét, 1x10 ³ copies/ml-nước tiểu. M. genitalium: 1x10 ³ copies/ml-mẫu quét, 2x10 ³ copies/ml-nước tiểu. Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control. Cung cấp kèm kit tách chiết.	Test	200
554	MHH1118	HCSP	Bộ tách chiết DNA virus	Nhóm 4			Kit tách chiết DNA virus	Test	2,000
555	MHH1200	HCSP	Bộ xét nghiệm dị chứng	Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Kit theo máy CLA-1, Hitachi, panel gồm IgE total và 35 dị nguyên	Test	5,000
556	MHH235	HCSP	Dung dịch Acid HCl đậm đặc (35-38%)	Không phân nhóm			Hàm lượng: 35.0 - 38.0 % Đạt tiêu chuẩn dùng trong phân tích (tương đương tiêu chuẩn ACS)	lit	1
557	MHH46	HCSP	Dung dịch ethanol tuyệt đối (1000 ml)	Nhóm 6			Hàm lượng: ≥99.9% ethanol	lit	4
558	MHH179	HCSP	Dụng cụ cồn 90 độ	Nhóm 6			Cồn 90 độ, dùng trong lĩnh vực y tế	lit	60
559	MHH275	HCSP	Thuốc thử sinh hóa Kovac's	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Khối lượng riêng: 0.92 g/cm ³ (20 °C) pH hoạt động: < - 1 (H ₂ O, 20 °C). Công dụng: Xác định khả năng của vi sinh vật phân giải tryptophan thành indole và axit alpha-aminopropionic	ml	100
560	MHH1203	HCSP	Thuốc thử sinh hóa nitrate	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thuốc thử dùng trong định danh trực khuẩn Gram âm	bộ	3
561	MHH118	HCSP	Thuốc thử TDA	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thuốc thử dùng trong định danh trực khuẩn Gram âm Thành phần gồm ferric chloride, 1 g/10 mL	ml	300
562	MHH1201	HCSP	Thuốc thử VP1	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thuốc thử dùng trong định danh trực khuẩn Gram âm	ml	10
563	MHH1202	HCSP	Thuốc thử VP2	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thuốc thử dùng trong định danh trực khuẩn Gram âm	ml	10
564	MHH114	HCSP	Kit định danh các loài vi khuẩn thuộc giống Staphylococcus, Micrococcus và Kocuria	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh Staphylococcus, Micrococcus và Kocuria. Thành phần gồm thanh định danh, ống môi trường, khay ủ và nắp khay ủ	Test	25
565	MHH1204	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Chlamydia trachomatis Direct IF (ID)	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Xét nghiệm miễn dịch huỳnh quang trực tiếp định tính để phát hiện Chlamydia trong các mẫu bệnh phẩm niệu sinh dục và nhân khoa ở người.	Test	100
566	MHH189	HCSP	Thẻ định danh GP	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh vi khuẩn Gram dương, 43 phản ứng sinh hóa, thời gian hoàn thành khoảng 8 giờ hoặc ngắn hơn. Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	140
567	MHH189	HCSP	Thẻ định danh GN	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh vi khuẩn Gram dương, 43 phản ứng sinh hóa, thời gian hoàn thành khoảng 8 giờ hoặc ngắn hơn. Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	140
568	MHH189	HCSP	Thẻ định danh NH	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh vi khuẩn Gram dương, 43 phản ứng sinh hóa, thời gian hoàn thành khoảng 8 giờ hoặc ngắn hơn. Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	80
569	MHH972	HCSP	Thẻ kháng sinh đồ MIC AST GN-67	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thẻ được phủ ít nhất 18-20 loại kháng sinh, thời gian hoàn thành 24 giờ. Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	140
570	MHH973	HCSP	Thẻ kháng sinh đồ MIC AST GP-67	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Xác định tính mẫn cảm của vi khuẩn Gram Dương, Staphylococcus spp., Enterococcus spp., và S. agalactiae đối với các chất chống vi trùng Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	80
571	MHH974	HCSP	Thẻ kháng sinh đồ MIC AST ST03	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh vi khuẩn Streptococcus để xác định tính nhạy cảm của S. pneumoniae, beta-hemolytic Streptococcus và Viridans Streptococcus kháng sinh Thời gian hoàn thành khoảng 24 giờ. Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	80

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
572	MHH975	HCSP	Thẻ kháng sinh đồ MIC Yeast	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thẻ định danh hầu hết các loại nấm men và sinh vật giống nấm men có ý nghĩa lâm sàng (YST) Thời gian hoàn thành 18 giờ Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	20
573	MHH971	HCSP	Thẻ định danh ANC	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thẻ định danh vi khuẩn kỵ khí và Corynebacteria để định danh tự động của hầu hết vi khuẩn kỵ khí và Corynebacteria có ý nghĩa lâm sàng Tương thích với hệ thống định danh vi khuẩn Model Vitek 2 - compact (mã số kiểm kê 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	20
574	MHH1205	HCSP	Sinh phẩm phát hiện máu/phân	Nhóm 4		Test nhanh	Phát hiện máu/phân	Test	75
575	MHH1206	HCSP	Que định danh lao	Nhóm 5		Test nhanh	Que Niacin định danh lao (Mycobacterium tuberculosis)	Test	100
576	MHH1207	HCSP	Factor X	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Các đĩa giấy với các tính năng đặc biệt, chứa các yếu tố đông máu tương ứng, được sử dụng để phân biệt Haemophilus spp - Thành phần: Mỗi đĩa X FACTOR TEST chứa Hemin	Đĩa	100
577	MHH1208	HCSP	Factor V	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Các đĩa giấy với các tính năng đặc biệt, chứa các yếu tố đông máu tương ứng, được sử dụng để phân biệt Haemophilus spp - Thành phần: Mỗi đĩa V FACTOR TEST chứa NAD (Nicotinamide-Adenine-Dinucleotide)	Đĩa	100
578	MHH1209	HCSP	Factor XV	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Các đĩa giấy với các tính năng đặc biệt, chứa các yếu tố đông máu tương ứng, được sử dụng để phân biệt Haemophilus spp - Thành phần: Mỗi đĩa của V + X FACTOR TEST chứa Hemin và NAD (Nicotinamide-Adenine-Dinucleotide).	Đĩa	100
579	MHH1191	HCSP	Kit thử nghiệm Latex Streptococcus pneumoniae	Nhóm 6		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Kit ngưng kết phẩy cầu	Test	50
580	MHH1210	HCSP	Kit ngưng kết phát hiện kháng nguyên Streptococcus group B, Haemophilus influenzae type b, Neisseria meningitidis group A, B, C, Y hoặc W135 và E. coli K1 trong dịch não tủy.	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Kit ngưng kết phát hiện kháng nguyên Streptococcus group B, Haemophilus influenzae type b, Neisseria meningitidis group A, B, C, Y hoặc W135 và E. coli K1 trong dịch não tủy.	Test	30
581	MHH1713	VTTH	Lam kính có giềng phủ Teflon	Nhóm 6			1 giềng Ø6-8mm, phủ màu đỏ	Cái	150
582	MHH1714	VTTH	Lame dùng cho kính hiển vi 25.4x76.2 mm	Nhóm 6			Lam kính kích thước: 25.4 x 76.2mm Độ dày: 1 - 1.2 mm Vật liệu: thủy tinh borosilicate, class 1	Cái	5,760
583	MHH1712	VTTH	Lamen dùng cho kính hiển vi 22 x 22 mm	Nhóm 6			Lamen kính kích thước: 22 x 22 mm Độ dày: 0.13 - 0.17 mm Vật liệu: thủy tinh borosilicate, class 1	Cái	8,000
584	MHH900	VTTH	Micropipet 1 kênh 100-1000 µL	Không phân nhóm			Tính năng kỹ thuật: * Lực pipet nhẹ giúp giảm các nguy cơ của WRULD (hội chứng rối loạn phần trên cánh tay do làm việc lâu) * Màn hình hiển thị thể tích lớn, dễ đọc. Có thể quan sát màn hình trong suốt quá trình thao tác * Điều chỉnh thể tích dễ dàng với cơ chế Click stop * Có đánh dấu màu thể tích: giúp dễ lựa chọn đầu tip phù hợp * Đầu lọc safe-cone filter cho các thang >10 µl * Cho phép hấp khử trùng toàn bộ Micropipette mà không cần tháo rời (121°C, 1 bar, 20 phút) * Vật liệu cấu tạo chịu tia UV và hóa chất cao, giúp pipette có tuổi thọ bền lâu * Phù hợp với đa dạng các loại đầu tip	Cây	2

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
585	MHH934	VTTH	Micropipette 1 kênh thể tích 20- 200 µL	Không phân nhóm			Tính năng kỹ thuật: * Lực pipet nhẹ giúp giảm các nguy cơ của WRULD (hội chứng rối loạn phần trên cánh tay do làm việc lâu) * Màn hình hiển thị thể tích lớn, dễ đọc. Có thể quan sát màn hình trong suốt quá trình thao tác * Điều chỉnh thể tích dễ dàng với cơ chế Click stop * Có đánh dấu màu thể tích: giúp dễ lựa chọn đầu tip phù hợp * Đầu lọc safe-cone filter cho các thang >10 µl * Cho phép hấp khử trùng toàn bộ Micropipette mà không cần tháo rời (121oC, 1 bar, 20 phút) * Vật liệu cấu tạo chịu tia UV và hóa chất cao, giúp pipette có tuổi thọ bền lâu * Phù hợp với đa dạng các loại đầu tip	Cây	2
586	MHH1653	VTTH	Micropipette 1 kênh thể tích 2-20 µL	Không phân nhóm			Micropipet 1 kênh 2-20ul - Đầu tip làm bằng PVDF có độ bền cao chống lại sự ăn mòn hóa học và vật li - Cơ chế khóa ngăn sự thay đổi ngẫu nhiên. - Có thể hấp diệt trùng nguyên cây. - Màn hình hiển thị 4 chữ số lớn - Cơ chế niêm phong PTFE đặc biệt trong vòng O-ring. - Tương thích với nhiều loại đầu tip	Cây	2
587	MHH1715	VTTH	Đèn nháy xeno	Không phân nhóm			Đèn nháy xeno cho máy đọc ELSIA Thermo Scientific - Multiskan Sky	Cái	1
588	MHH1661	VTTH	Que cấy vi khuẩn bằng đồng	Nhóm 6			Que bằng đồng	Cái	3
589	MHH1656	VTTH	Que cấy 10 ul	Nhóm 6			Que cấy thể tích 10µl được làm từ Polystyrene dùng trong vi sinh. Đã được tiệt trùng bằng tia Gamma, đóng gói từng cái	Cái	1,000
590	MHH1110	VTTH	Que gòn lấy mẫu	Nhóm 6			Làm bằng 100% bông tự nhiên. Trong phòng thí nghiệm: sử dụng để lấy mẫu thí nghiệm, nuôi cấy vi khuẩn, tiệt trùng, 5 que/gói	Que	8,000
591	MHH92	VTTH	Que thử Oxydase	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thử nghiệm nhanh để phát hiện hoạt tính của enzym cytochrome oxidase - Thành phần: Mỗi que được tẩm dung dịch N, N', N'-tetramethyl-p-phenylenediamine dihydrochloride.	Que	500
592	MHH1275	VTTH	Parafilm 10cm x 38m	Không phân nhóm			Loại màng nhiệt nhựa dẻo, có khả năng chống ẩm Kích thước: 10cm x 38.1m	Cuộn	1
593	MHH528	VTTH	Dây 8 ống tube 0.1 ml nắp phẳng dính liền cho Realtime PCR	Không phân nhóm			Ống PCR 0.1ml, dây strip gồm 8 ống, nắp phẳng màu trong, tương thích với nhiều máy PCR. (trong đó có hệ Realtime ABI 7500 Fast đang được sử dụng tại Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh) Thể tích từ 5-125 µl (tối đa 200 µl) Ống PCR được sản xuất từ nhựa polypropylene nguyên chất. - Chiều cao tổng thể thấp (15,48 mm) làm giảm sự ngưng tụ - Lý tưởng cho PCR nhanh, phản ứng khối lượng thấp và hệ thống real-time PCR - Không chứa DNase, Rnase và DNA người - Không tiệt trùng và có thể tiệt trùng.	Cái	30
594	MHH430	VTTH	Nắp cho Strip 8 giếng cho Realtime PCR	Không phân nhóm			Sử dụng đồng bộ với mục Dây 8 ống tube 0.1 ml nắp phẳng dính liền cho Realtime PCR	Cái	300
595	MHH1664	VTTH	Tube lưu mẫu 2 ml	Nhóm 6			Ống Cryo tiệt trùng tự dính 2ml có nhãn viết; - Bảo quản mẫu trong nitơ lỏng; Chất liệu polypropylene; - Độ bền cao và rõ ràng; - Ống phù hợp với hầu hết các rotor; - Hấp khử trùng ở 121oC và trữ đông ở -190oC; - Nắp vận ngoài: ren vận ngoài của thân ống vừa khớp với ren vận trong của nắp ở dạng xoắn và được khử trùng bằng chiếu xạ tia gamma - Đóng gói trong túi zip-lock có thể mở đóng lại được - Có đệm silicon hoặc tương đương	Cái	500
596	MHH1264	VTTH	Đầu côn có lọc 1000 ul	Nhóm 6			Biên độ thể tích: 100-1000 µL Lọc PE được phát triển đặc biệt để ứng dụng trong khi hút, ngăn chặn sol khí và tạp nhiễm xâm nhập vào pipette và do đó giảm nguy cơ nhiễm chéo Màu sáng: Trong suốt Đã được xử lý vô trùng Đề trong hộp có giá đỡ Phù hợp với hầu hết các loại Micropipet đang có trên thị trường	Cái	1,920

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
597	MHH1267	VTTH	Đầu côn có lọc 200 ul	Nhóm 6			<p>Biên độ thể tích: 20-200 μL</p> <p>Lọc PE được phát triển đặc biệt để ứng dụng trong khi hút, ngăn chặn sol khí và tạp nhiễm xâm nhập vào pipette và do đó giảm nguy cơ nhiễm chéo</p> <p>Màu sáng: Trong suốt</p> <p>Đã được xử lý vô trùng</p> <p>Đề trong hộp có giá đỡ</p> <p>Được chứng nhận là không chứa DNase, Rnase, DNA người pyrogen & chất ức chế PCR</p> <p>Phù hợp với hầu hết các loại Micropipet đang có trên thị trường</p>	Cái	1,920
598	MHH531	VTTH	Đầu côn xanh 1000 μ l không lọc	Nhóm 6			<p>Đầu côn xanh 1000ul không lọc</p> <ul style="list-style-type: none"> - Không chứa DNAase, RNAase, DNA người, Pyrogene, chất ức chế PCR, nội độc tố và độc tố tế bào. - Không chứa kim loại nặng. - Thích ứng với nhiều loại pipette. - Trên các tip có những vạch chia độ. - Độ lưu giữ thấp giúp thu hồi tối đa mẫu. - Tương thích với nhiều loại micropipet hiện có trên thị trường. 	Cái	20,000
599	MHH938	VTTH	Đầu côn không lọc có khóa 200 ul	Nhóm 6			<p>Chất liệu nhựa Polypropylene. Không chứa DNAase, RNAase, DNA người, Pyrogene, chất ức chế PCR, nội độc tố và độc tố tế bào.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Không chứa kim loại nặng. - Thích ứng với nhiều loại pipette. - Trên các tip có những vạch chia độ. - Độ lưu giữ thấp giúp thu hồi tối đa mẫu. - Tương thích với nhiều loại micropipet hiện có trên thị trường 	Cái	40,000
600	MHH460	VTTH	Tube eppendorff 1.5mL có nắp	Nhóm 6			<ul style="list-style-type: none"> * Chưa tiệt trùng * Nắp bật, có vạch chia thể tích * Thể tích làm việc: 1.5ml * Vật liệu: polypropylene không chứa kim loại nặng * Không chứa DNase/RNase, DNA người và chất gây sốt * Chịu được ăn mòn hóa chất và nhiệt độ (tối thiểu - 80oC) * Chịu được lực ly tâm tối đa 18.000 vòng/phút 	Cái	3,000
601		VTTH	Ống nghiệm dùng đo độ đục vi khuẩn	Nhóm 6			Nắp vận, kích thước: đường kính 16 mm, chiều dài 100mm, thủy tinh	Cái	200
602	MHH1690	VTTH	Bơm kim tiêm 5 ml	Nhóm 6			<ul style="list-style-type: none"> - Dung tích bơm tiêm 5cc, kim 23Gx1" - Chất liệu thép không rỉ có đủ độ cứng cơ khí và không bị oxy hóa. - Piston có độ đàn hồi tốt, bám sát lòng trong thân bơm tiêm, không quá chặt gây khó khăn khi thao tác, cũng không bị lỏng làm thất thoát dịch - Khử trùng bằng khí E.O nên không độc, không gây sốt. -Không bị gãy, không bị cùn trong điều kiện bình thường. -Liên kết giữa đốc kim và thân kim trong điều kiện sử dụng bình thường: chắc chắn, không bị bẻ gãy, thân kim không bị tuột khỏi đốc kim. 	Cái	1,500
603	MHH1024	VTTH	Pipette Pasteur nhựa vô trùng	Nhóm 6			<p>Thể tích: 3-5ml</p> <p>Chất liệu: Polyethylene, trong suốt, độ dày phân bố đồng đều đảm bảo độ hút đồng đều, chia vạch rõ ràng, dễ sử dụng. Đã được xử lý vô trùng.</p>	Cái	4,000
604	MHH442	VTTH	Tube ly tâm 50 ml	Nhóm 6			<ul style="list-style-type: none"> * Chất liệu: polypropylene trong suốt, không chứa kim loại nặng * Chịu được nhiệt, lực cơ học và hóa chất * Đã tiệt trùng, có vạch chia thể tích * Chịu được lực ly tâm RCF tối đa: đến 14,000 x g ở dạng rotor góc * Nắp vận, đáy nhọn * Đã được tiệt trùng * Không chứa DNase/RNase, không độc tế bào 	Cái	500
605	MHH1268	VTTH	Găng tay phẫu thuật vô trùng	Nhóm 6			<p>Găng kiểm tra có bột, dùng trong y tế, thăm thấu được, tiệt trùng bằng khí EO, nguyên liệu: Cao su thiên nhiên, Latex có tay trái và tay phải riêng biệt.</p> <p>- Đặc tính kỹ thuật:</p> <ul style="list-style-type: none"> + Lực kéo đứt: trước già hóa/ sau già hóa: $\geq 12,5N/9,5N$ + Kích thước chiều rộng bàn tay: size 6,5: $83\pm 05mm$; size 7: $89\pm 05mm$; size 7,5: $9,5\pm 05mm$; size 8: $>102\pm 05mm$. Kích thước giao theo yêu cầu thực tế khi đặt hàng + Độ dày: $0,15\pm 0,2mm$ 	Đôi	500

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
606	MHH1260	VTTH	Khẩu trang y tế 4 lớp	Nhóm 6			Cấu tạo gồm 4 lớp: + Lớp 1: Một lớp vải không dệt mềm thoáng khí. + Lớp 2: Lớp lọc ở giữa: Một màng, có khả năng lọc và ngăn chặn ít nhất 90% bụi và vi khuẩn không khí. Lớp vải lọc khí không thấm nước, thoáng khí, không dính da. + Lớp 3: Lớp lọc kháng khuẩn, có tác dụng ngăn khói bụi, khí độc, vi khuẩn xâm nhập, phòng chống các dịch bệnh nguy hiểm lây qua đường hô hấp. Sử dụng hiệu quả khi lưu thông trên đường hay làm việc trong các bệnh viện, tiếp xúc với môi trường công nghiệp hiện đại. + Lớp 4: Vải không dệt được làm bằng Polypropylene sợi tổng hợp ép lại với nhau để tạo thành một lớp vải. Độ bền cao, độ đàn hồi tốt. Đạt tiêu chuẩn TCVN hoặc tương đương	Cái	4,250
607	MHH1625	VTTH	Già giữ lạnh cho tube 0.2 ml	Không phân nhóm			•Duy trì nhiệt độ ở 0 °C tối thiểu 1 giờ •Gồm 96 vị trí •Máu của giá thay đổi khi nhiệt độ lên đến 8 °C	Cái	3
608	MHH1715	VTTH	Hộp lưu mẫu 81 chỗ Vật liệu Polypropylene	Không phân nhóm			Cryobox 81 vị trí được làm bằng polypropylene, chịu hóa chất đối với rượu và dung môi hữu cơ nhẹ; - Có thể đông lạnh và rã đông nhiều lần; - Tương thích với các microtube 0.5ml, 1.5ml hoặc 2.0ml và các ống lưu mẫu; - Hộp có đánh dấu dạng lưới; - Lỗ thoát nước và lỗ thông hơi giảm thiểu sự ngưng tụ; - Thích hợp cho đông lạnh cơ học; - Dây nhiệt độ: chịu được từ -90°C đến 121°C	Cái	2
609	MHH1029	VTTH	Dầu soi kính hiển vi (500 ml)	Không phân nhóm			Dầu soi kính hiển vi (500 ml)	chai	2
610	MHH1109	VTTH	Chai cấy máu 2 phase	Nhóm 6			02 phase (rắn, lỏng)	chai	30
611	MHH259	VTTH	Lọ nước tiểu vô trùng 50 ml	Nhóm 6			Lọ vô khuẩn 50 mL.	lọ	1,200
612	MHH256	VTTH	tube nhựa có nắp 5ml	Nhóm 6			Tube lấy máu serum	cái	15,000
613	MHH1663	VTTH	Que lấy mẫu niệu đạo (nam)	Nhóm 6			1 que/ống, tiệt trùng	Que	500
614	MHH1662	VTTH	Que gòn lấy mẫu tiết trùng từng cái	Nhóm 6			Đựng trong ống nhựa Chất liệu: Ống nhựa PP, nắp nhựa HDPE, đầu bông, que nhựa (gỗ) - Kích thước: ống 12*150mm - Độ dày: 0.2mm - Sức chứa của mẫu vật: 0.15ml - - Tiệt trùng: công nghệ EO - 1 que/ống - Thời gian sử dụng: 3 năm	que	1,500
615	MHH45	HCSP	Javel 10%	Nhóm 6			Javel 100% Dung dịch Natri hypochloride 8% ~ 11%, trong suốt, màu vàng nhạt, mùi hắc. Bảo quản mát, tránh ánh sáng trực tiếp	lít	60
616	MHH1108	VTTH	Nhiệt kế điện tử :-50 độ C - 70 độ C	Không phân nhóm			Nhiệt độ đo:-50 độ C - 70 độ C, độ phân giải 0,1 độ, có đầu dò dài 3m, hiển thị 2 nhiệt độ, (in/out), chức năng ghi nhiệt độ max/min	cái	10
617	MHH1710	VTTH	Nhiệt ẩm kế	Không phân nhóm			Nhiệt độ đo trong phòng: -10 độ C-50 độ C. Nhiệt độ đo ngoài phòng: - 10 độ C - 60 độ C. Độ phân giải nhiệt độ 0,1 độ C, độ ẩm 1%	cái	4

Phụ lục 2

BẰNG MẪU BẢNG BÁO GIÁ

(Kèm theo Công văn số 662/PAS-KHTH ngày 03/03/2023 của Viện Pasteur
Thành phố Hồ Chí Minh)

BẢNG BÁO GIÁ

Kính gửi: Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh

TT	Mã QLHH (Theo công văn yêu cầu báo giá của Viện)	Tên thương mại của hàng hóa nhà thầu chào	Mã hàng	ĐVT	Hãng sản xuất/Nước sản xuất	Hãng/nước chủ sở hữu	Quy cách đóng gói	Thông số kỹ thuật	Phân nhóm	Hạn dùng (nếu có)	Số lượng	Đơn giá (VNĐ, có VAT)	Thành tiền

Ghi chú:

- Hàng mới 100%; [đối với tài sản hàng hóa]
- Thời gian thực hiện: [Ghi rõ thời gian cung ứng, thực hiện]
- Hiệu lực báo giá: [Ghi rõ hiệu lực báo giá]

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA ĐƠN VỊ

[ghi tên, ký tên và đóng dấu]