

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
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			Hóa 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	Hóa 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 - c - Thành phần huyết tương người đã vôi hóa, Control + 1 và + 2 anti-Toxo IgG trong dung dịch với chất ổn định protein (từ bò).	ml	72
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			Hóa 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 vôi hóa.	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 vôi hóa.	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 xù 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 xù lý cho máy xét nghiệm miễn dịch		Nhóm 1	Xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang	Miễn dịch	Chất tiền xù 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			Hóa 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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYỄN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
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			Hóa chất hiệu chuẩn xét nghiệm miễn dịch vi hạt hoá phát quang để định lượng các mảnh cytokeratin 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 cytokeratin 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 cytokeratin 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
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 Treponema pallidum (TP) trong huyết thanh và huyết tương, được chuẩn bị với huyết tương người đã vôi 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 Treponema pallidum (TP) trong huyết thanh và huyết tương, được chuẩn bị với huyết tương người đã vôi hóa (đã bắt 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 Treponema pallidum (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 (tù 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 (tù 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 vôi hóa (đã bắt 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 vôi hóa (đã bắt 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 miễn dịch vi hạt hoá phát quang cho 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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
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: 5.0-2700 umol/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
348	MHH839	HCSP	Hóa chất xét nghiệm định lượng Albumin (trong nước tiểu, dịch não tiêu)		Nhóm 1	Xét nghiệm đo độ đặc 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 lối 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

TT	Mã QLHH	Loại Hàng hóa	Tên Danh Mục	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	Phương Pháp/ Nguyên Lý Xét nghiệm	Loại Xét nghiệm	Đặc Tính Kỹ Thuật	ĐVT	Số Lượng
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 mrc 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 mrc cho xét nghiệm HBsAb	ml	4.5
364	MHH854	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HBcAb		Nhóm 3			Chất hiệu chuẩn 2 mrc cho xét nghiệm HBcAb	ml	4.5
365	MHH855	VTTH	Đầu côn hút máu 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 máu bệnh phẩm		Nhóm 3		Miễn dịch	Dung dịch pha loãng máu bệnh phẩm - Đặc tính, công dụng: sử dụng để pha loãng máu Dùng đồng bộ với kit xét nghiệm HBcrAg	ml	5,760
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 máu khi vượt ngưỡng do, 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 khẳng 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 khẳng định giang mai - Độ nhạy: >=99.99%. - Độ đặc hiệu: >=93%	Test	630
373	MHH863	VTTH	Khay chạy máu		Không phân nhóm		Miễn dịch	Khay chạy máu	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		Đồng 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 giây) 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 giây) Độ lặp lại 3.5%; Độ tái lập 4.9% (Đơn vị phần trăm) Khoảng do: - PT giây: 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	Đồng máu	Sử dụng để xác định thời gian thromboplastin hoạt hóa tàng phản (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		Đồng máu	Sử dụng như hóa chất bô 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		Đồng 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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYỄN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
379	MHH869	HCSP	Kaolin Suspension		Nhóm 3		Đồng máu	Hóa chất bổ sung chứa cao lanh Thành phần: Kaolin 0.5 g/L Ôn định 12 tuần ở nhiệt độ 2-8°C sau khi mở nắp	ml	400
380	MHH870	VTTH	Cóng phản ứng cho xét nghiệm đông máu		Không phân nhóm		Đồng máu	Cóng 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 clauss. - 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
383	MHH873	HCSP	Hóa chất kiểm tra mức bình thường cho các xét nghiệm đông máu aPTT, PT, Fibrinogen		Nhóm 3		Đồng máu	Sử dụng để kiểm chuẩn các xét nghiệm đông máu ở dài 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		Đồng máu	Sử dụng để kiểm chuẩn các xét nghiệm đông máu ở dài 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 dài 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 tiệt trùng, dùng 1 lần, phủ tĩnh điện, hút chính xác thể tích chất lỏng. Dùng cho máy Elisa tự động. Thể 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 tiệt trùng, dùng 1 lần, phủ tĩnh điện, hút chính xác thể tích chất lỏng. Dùng cho máy Elisa tự động. Thể 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 mẫu		Nhóm 3			Giêng 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



TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
411	MHH902	HCSP	Bộ xét nghiệm các kháng thể IgA, IgG và IgM kháng β2-glycoprotein I bằng phương pháp Elisa		Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể IgA, IgG, IgM kháng β2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): <= 1.0 U/mL - Độ đặc hiệu: >=99.99% - Độ lặp lại: CV <= 7.9% - Độ tái lập: CV<= 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, β2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): <= 1.0 U/mL - Độ đặc hiệu: >=99.99% - Độ lặp lại: CV <= 7.6% - Độ tái lập: CV<= 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, β2-glycoprotein I - Độ nhạy (LoD): <= 1.0 GPL/mL - Độ đặc hiệu: >=99.99% - Độ lặp lại: CV <= 7.6% - Độ tái lập: CV<= 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: >=98% - Độ đặc hiệu: >=98% - Độ lặp lại: CV <= 20%.	Test	480
415	MHH906	HCSP	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 đặc hiệu: >=98% - Độ lặp lại: CV <= 20%	Test	480
416	MHH907	HCSP	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	HCSP	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% - Độ tái lập: CV<= 8.7%.	Test	480
418	MHH909	HCSP	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	HCSP	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	HCSP	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	HCSP	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	HCSP	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	HCSP	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	HCSP	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	HCSP	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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
426	MHH917	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG và IgM kháng Phospholipid		Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Phát hiện kháng thể kháng phospholipid - Độ lặp lại: CV <=3.0% - Độ tái lập: CV<=3.5%.	Test	480
427	MHH918	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG hoặc IgM kháng Phospholipid	14:41:08 2023/03/10	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	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng lại 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	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể kháng lại Rib-P bằng phương pháp Elisa		Nhóm 3	Elisa	Miễn dịch	Định lượng kháng thể kháng Protein P ribosome (Rib-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	HCSP	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
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: >=99.9% - Độ lặp lại: CV <=3.1% - Độ tái lập: CV<=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: >=99.9% - Độ lặp lại: CV <=4.6% - Độ tái lập: CV<=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: >=99.9% - Độ lặp lại: CV <=6.2% - Độ tái lập: CV<=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: >=99.9% - Độ lặp lại: CV <=8.1% - Độ tái lập: CV<=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: >=99.9% - Độ lặp lại: CV <=6.0% - Độ tái lập: CV<=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: >=99.9% - Độ lặp lại: CV <=3.1% - Độ tái lập: CV<=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: >= 96% - Độ đặc hiệu: >=99% - Độ lặp lại: CV <=1.5% - Độ tái lập: CV<=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: >=96% - Độ đặc hiệu: >=99% - Độ lặp lại: CV <=6.8% - Độ tái lập: CV<=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: >= 92% - Độ đặc hiệu: >=95% - Độ lặp lại: CV <=2.2% - Độ tái lập: CV<=10.9%.	Test	480

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sử dụng	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOAI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LUỢNG
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: >=93% - Độ đặc hiệu: >=96% - Độ lặp lại: CV <=4.2% - Độ tái lập: CV <=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 <= 8.4% - Độ tái lập: CV <= 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: >=98% - Độ đặc hiệu: >=96% - Độ lặp lại: CV <= 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: >=99%. - Độ lặp lại: CV <= 9,91%. - Độ tái lập: CV <= 11.55%.	Test	480
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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LUỢNG
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 đậm 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 đậm kiềm (pH 9.9) bằng phương pháp điện di mao quản trên máy MINICAP	ml	5,000
461	MHH955	HCSP	Chất chuẩn mức bình thường cho xét nghiệm điện di Hemoglobin		Nhóm 3			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	HCSP	Chất chuẩn mức bệnh lý cho xét nghiệm điện di Hemoglobin		Nhóm 3			Chất kiểm chuẩn cho Hb A2 bất thường được sử dụng để kiểm soát chất lượng định lượng huyết sắc tố A2 ở người bằng quy trình điện di	ml	8
463	MHH957	HCSP	Chất chuẩn kiểm tra bát thường trên gen Hb A2		Nhóm 3			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	HCSP	Chất chuẩn mức bệnh lý cho xét nghiệm điện di protein		Nhóm 3			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	HCSP	Chất chuẩn mức bình thường cho xét nghiệm điện di protein		Nhóm 3			Huyết thanh kiểm chuẩn bình thường được sử dụng để kiểm soát chất lượng protein, lipoprotein, cholesterol và apolipoprotein trong huyết thanh người bằng quy trình điện di	ml	20
466	MHH960	HCSP	Ông nghiệm thực hiện xét nghiệm cho mẫu chuẩn		Nhóm 3			Ông và nắp cho chiết tách mẫu kiểm chuẩn hoặc mẫu ít	ông	60
467	MHH961	HCSP	Dung dịch rửa mao quản trong xét nghiệm điện di		Nhóm 3		Điện di	* Dung dịch pha cùng nước cát hoặc nước khử ion để tránh sự phát triển của vi khuẩn, kéo dài thời gian ổn định của nước. * Ngăn chặn sự phát triển của vi khuẩn và tăng độ ổn định của Dung dịch Destaining solution/miếng bọt biển trong buồng giữ ấm	ml	35
468	MHH962	HCSP	Dung dịch rửa kim hút mẫu trong xét nghiệm điện di		Nhóm 3		Điện di	* Dung dịch rửa kim hút mẫu, đầu điện di trong hệ thống xét nghiệm điện di	ml	250
469	MHH963	HCSP	Ông đo xét nghiệm tốc độ máu lắng (VS)		Nhóm 3		Vi sinh	Dùng cho xét nghiệm tốc độ lắng máu Thể tích 1.5mL Thành phần nhực Polypropylene	tube	1,200
470	MHH964	HCSP	Muối Natri Hydrocacbonate		Nhóm 3		Vi sinh	Dạng nước Nồng độ 5%	ml	750
471	MHH965	HCSP	Thuốc thử Anti Human Globulin		Nhóm 3		Coomb	Dùng cho xét nghiệm Coomb	ml	50
472	MHH966	HCSP	Kit xét nghiệm bệnh Lupus ban đỏ hệ thống		Nhóm 3		Test nhanh	Ngưng kết Latex	Test	250
473	MHH967	HCSP	Nước muối Sinh lý		Không phân nhóm			Dùng rửa máy xét nghiệm nước tiểu	L	144
474	MHH969	HCSP	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm ASLO		Nhóm 1			Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm ASLO	ml	30
II	Vi sinh bệnh phẩm									
475	MHH1128	HCSP	Kháng sinh đĩa Ampicilin 10mg	Kháng sinh đĩa Ampicilin 10ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G7: ISO, CE	Đĩa	1,250
476	MHH1129	HCSP	Kháng sinh đĩa Amox+clavulanic acid 20/10mg	Kháng sinh đĩa Amox+clavulanic acid 20/10ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G8: ISO, CE	Đĩa	1,250
477	MHH1130	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefazolin 30mg	Kháng sinh đĩa Cefazolin 30ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G9: ISO, CE	Đĩa	1,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYỄN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
478	MHH1131	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefuroxim 30mg	Kháng sinh đĩa Cefuroxim 30ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G10: ISO, CE	Đĩa	1,000
479	MHH1132	HCSP	Kháng sinh đĩa Ceftazidime 30mg	Kháng sinh đĩa Ceftazidime 30ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G11: ISO, CE	Đĩa	1,000
480	MHH1133	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefepime 30mg	Kháng sinh đĩa Cefepime 30ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G12: ISO, CE	Đĩa	1,500
481	MHH1134	HCSP	Kháng sinh đĩa Amikacin 30mg	Kháng sinh đĩa Amikacin 30ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G13: ISO, CE	Đĩa	1,250
482	MHH1135	HCSP	Kháng sinh đĩa Gentamicin 10mg	Kháng sinh đĩa Gentamicin 10ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G14: ISO, CE	Đĩa	1,500
483	MHH1136	HCSP	Kháng sinh đĩa Trimethoprim-sulfamethoxazole 1.25/23.75mg	Kháng sinh đĩa Trimethoprim-sulfamethoxazole 1.25/23.75ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G15: ISO, CE	Đĩa	1,500
484	MHH1137	HCSP	Kháng sinh đĩa Piperacillin-tazobactam 100/10mg	Kháng sinh đĩa Piperacillin-tazobactam 100/10ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G16: ISO, CE	Đĩa	1,000
485	MHH1138	HCSP	Kháng sinh đĩa Imipenem 10mg	Kháng sinh đĩa Imipenem 10ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G17: ISO, CE	Đĩa	1,000
486	MHH1139	HCSP	Kháng sinh đĩa Ciprofloxacin 5mg	Kháng sinh đĩa Ciprofloxacin 5ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G18: ISO, CE	Đĩa	1,000
487	MHH1140	HCSP	Kháng sinh đĩa Fosfomycin 200mg	Kháng sinh đĩa Fosfomycin 200ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G19: ISO, CE	Đĩa	1,000
488	MHH1141	HCSP	Kháng sinh đĩa Nitrofurantoin 300mg	Kháng sinh đĩa Nitrofurantoin 300ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G20: ISO, CE	Đĩa	1,000
489	MHH1142	HCSP	Kháng sinh đĩa Azithromycin 15mg	Kháng sinh đĩa Azithromycin 15ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G21: ISO, CE	Đĩa	250
490	MHH1143	HCSP	Kháng sinh đĩa Clindamycin 2mg	Kháng sinh đĩa Clindamycin 2ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G22: ISO, CE	Đĩa	1,000
491	MHH1144	HCSP	Kháng sinh đĩa Cefoxitin 30mg	Kháng sinh đĩa Cefoxitin 30ug	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	Kháng sinh đĩa Linezolid 30ug	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	Kháng sinh đĩa Doxycycline 30ug	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	Kháng sinh đĩa Rifampin 5ug	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	Kháng sinh đĩa Levofloxacin 5ug	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	Kháng sinh đĩa Ceftaroline 30ug	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	Kháng sinh đĩa Aztreonam 30ug	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 Ceftazidim+avibactam 30/20mg	Kháng sinh đĩa Ceftazidim+avibactam 30/20ug	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	Kháng sinh đĩa Imipenem+relebactam 10/25ug	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	Kháng sinh đĩa Ampicillin+sulbactam 10/10ug	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	Kháng sinh đĩa Cefotaxim 30ug	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	Kháng sinh đĩa Vancomycin 30ug	Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Đạt chuẩn CLSI, EUCAST, Tiêu chuẩn chất lượng Châu Âu/G35: ISO, CE	Đĩa	1,000

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
504	MHH1157	HCSP	Kháng sinh đĩa Quinupristin dalfopristin 15mg	Kháng sinh đĩa Quinupristin dalfopristin 15ug	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	Kháng sinh đĩa Erythromycin 15ug	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	Kháng sinh đĩa Cefaclor 30ug	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	Kháng sinh đĩa Cefixime 5ug	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	Kháng sinh đĩa Ceftriaxone 30ug	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	Kháng sinh đĩa Tetracycline 30ug	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	Kháng sinh đĩa Chloramphenicol 30ug	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	Kháng sinh đĩa Ceftolozane-tazobactam 30/10ug	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
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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYỄN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
519	MHH1172	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Trichinella bằng phương pháp Elisa	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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
526	MHH1179	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Angiostrongylus bằng phương pháp Elisa	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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	14/4/08 Số lượng tối thiểu: 100 bộ	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

TT	Mã QLHH	Loại hàng hóa	Tên danh mục	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	Phương pháp/ Nguyên lý xét nghiệm	Loại xét nghiệm	ĐẶC TÍN KỸ THUẬT	ĐVT	Số lượng
529	MHH1182	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Schistosoma bằng kỹ thuật ELISA	2023/10/03 14:41:08	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, Chúng dương, Chúng 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, Chúng dương, Chúng 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, Chúng dương, Chúng 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, Chúng dương, Chúng 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, Chúng dương, Chúng 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, Chúng dương, Chúng 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, Chúng dương, Chúng 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
536	MHH1189	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgG kháng Chlamydia trachomati bằng phương pháp Elisa		Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgG kháng Chlamydia trachomati bằng phương pháp Elisa Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chúng dương, Chúng 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
537	MHH1190	HCSP	Bộ xét nghiệm kháng thể IgM kháng Chlamydia trachomati bằng phương pháp Elisa		Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Định tính kháng thể IgM kháng Chlamydia trachomati bằng phương pháp Elisa Thành phần: tối thiểu gồm có: Test Strips, Enzyme Conjugate, Chúng dương, Chúng 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
538	MHH188	HCSP	Kit định danh xác định vi khuẩn Neisseria, Haemophilus		Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh vi khuẩn Neisseria, Haemophilus: gồm thanh định danh, NaCL, thuốc thử, khay ủ và nắp khay ủ	Test	50

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYỄN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
539	MHH190	HCSP	Kit định danh xác định vi khuẩn xác định Enterobacteriaceae, trực khuẩn gram âm khác gồm 10 giêng/thanh phản ứng		Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Định danh các nhóm vi khuẩn họ Enterobacteriaceae và các trực khuẩn Gram âm (-) khác Thành phần tối thiểu gồm: thanh định danh, khay ủ và nắp khay ủ	Test	400
540	MHH272	HCSP	Dung dịch chuẩn Mc Farland	1 bộ gồm 5 ống: McF Standard Set (0.5;1.0;2.0;3.0;4.0), McF 0.5; McF 1.0; McF 2.0; McF 3.0 và McF 4.0	Nhóm 5		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	1 bộ gồm 6 ống: McF Standard Set(0.5;1.0;2.0;3.0;4.0), McF 0.5; McF 1.0; McF 2.0; McF 3.0 và McF 4.0	hộp	1
541	MHH1191	HCSP	Kit thử nghiệm Streptococcus		Nhóm 5		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Xác định nhóm/group của Streptococcus	Test	100
542	MHH129	HCSP	Kit thử nghiệm Latex Staphylococcus aureus		Nhóm 5		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thử nghiệm ngưng kết nhanh để xác định trực tiếp Staphylococcus aureus.	Test	100
543	MHH109	HCSP	Kháng huyết thanh Haemophilus influenzae tuy p b		Nhóm 5		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Kháng huyết thanh Haemophilus influenzae được tạo ra từ thô và có chứa 0.08% sodium azide là chất bảo quản - Đóng gói: Lọ/2ml - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO hoặc tương đương	ml	2
544	MHH100	HCSP	Bộ kháng huyết thanh Shigella		Nhóm 5		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Bộ kháng huyết thanh định danh Shigella (Bao gồm các nhóm A, A1, B, C, C1, C2, C3, D) - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO hoặc tương đương	Lọ 2 ml	32
545	MHH90	HCSP	Chủng vi khuẩn chuẩn đối F2		Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	* Chủng chuẩn * 1 bộ gồm 2-5 gói chủng vi sinh vật đối đầu thứ 2 (F2) * Mỗi gói chứa 1 viên chủng vi sinh vật đông khô + khoang dung dịch Hydrate hoá + 1 que cấy phân lập * Bảo quản ở nhiệt độ 2°C tới 8°C * Hạn sử dụng ít nhất 8 tháng	Chủng	10
546	MHH1192	HCSP	Bộ xét nghiệm phát hiện và định nhóm type HPV: HPV: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 và 68 bằng phương pháp Realtime-PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Phát hiện và định nhóm type HPV: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66 và 68. Độ nhạy: 1x10 <sup>3</sup> copies/ml. Đóng gói gồm: thành phần mix, nồng độ chuẩn, chứng dương, chứng âm, Internal control (IC b-globine gene). Cung cấp kèm kit tách chiết	Test	100
547	MHH1193	HCSP	Bộ xét nghiệm phát hiện và định type 6, 11 virus HPV. Bảng phương pháp Realtime-PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Phát hiện và định type 6, 11 virus HPV. Độ nhạy: 5x10 <sup>2</sup> copies/ml. Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control (b-globine gene). Cung cấp kèm kit tách chiết	Test	500
548	MHH1194	HCSP	Bộ xét nghiệm phát hiện và định type 16, 18 virus HPV bằng phương pháp Realtime-PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Phát hiện và định type 16, 18 virus HPV. Độ nhạy: 5x10 <sup>2</sup> copies/ml. Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control (b-globine gene). Cung cấp kèm kit tách chiết	Test	200
549	MHH1195	HCSP	Bộ xét nghiệm Phát hiện HSV typing I/II bằng phương pháp Realtime-PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Phát hiện HSV typing I/II. Độ nhạy: 5x10 <sup>2</sup> copies/ml. Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control (b-globine gene). Cung cấp kèm kit tách chiết.	Test	200
550	MHH1196	HCSP	Bộ xét nghiệm Phát hiện các chủng vi khuẩn lao MTB bằng phương pháp Realtime-PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Độ nhạy: 2x10 <sup>2</sup> copies/ml. Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control. Cung cấp kèm kit tách chiết.	Test	150
551	MHH1197	HCSP	Bộ xét nghiệm phát hiện các chủng Ureaplasma parvum và Ureaplasma urealyticum bằng kỹ thuật Real-time PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Độ nhạy: 5x10 <sup>2</sup> copies/ml. Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control. Cung cấp kèm kit tách chiết.	Test	600
552	MHH1198	HCSP	Bộ xét nghiệm Mycoplasma hominis gây viêm qua đường sinh dục bằng kỹ thuật Real-time PCR		Nhóm 4	Realtime PCR		Độ nhạy: 5x10 <sup>2</sup> copies/ml (mẫu quét), 1x10 <sup>3</sup> (nước tiểu). Đóng gói gồm: thành phần mix, chứng dương, chứng âm, Internal control. Cung cấp kèm kit tách chiết.	Test	600

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	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: $5 \times 10^2$ copies/ml-mẫu quét, $1 \times 10^3$ copies/ml-nước tiểu. M. genitalium: $1 \times 10^3$ copies/ml-mẫu quét, $2 \times 10^3$ copies/ml-nước tiểu. Đồng 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 dí chứng		Nhóm 4	Elisa	Miễn dịch	Kit theo máy CLA-1, Hitachi, panel gồm IgE total và 35 dí 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	Dung dịch 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 cây định danh vi khuẩn	Khối lượng riêng: 0.92 g/cm <sup>3</sup> (20 °C) pH hoạt động: < - 1 (H <sub>2</sub> 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 cây 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 cây 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 cây 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 cây 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 cây định danh vi khuẩn	Định danh Staphylococcus, Micrococcus và Kocuria. Thành phần gồm thanh định danh, ống môi trường, khay ú và nắp khay ú	Test	25
565	MHH1204	HCSP	Hóa chất xét nghiệm Chlamydia trachomatis Direct IF (ID)		Nhóm 6		Nuôi cây 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 nhãn khoa ở người.	Test	100
566	MHH189	HCSP	Thẻ định danh GP		Nhóm 4		Nuôi cây 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 cây 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 cây 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 cây 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 cây 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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
571	MHH974	HCSP	Thé kháng sinh đồ MIC AST ST03	14:41:08 Quyết định số 10/2023/QĐ-BYT Quyết định số 10/2023/QĐ-BYT	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 kiêm kẽ 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	80
572	MHH975	HCSP	Thé kháng sinh đồ MIC Yeast		Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thé 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 kiêm kẽ 8097) đang có sẵn tại Labo Vi sinh bệnh phẩm - Viện Pasteur Thành phố Hồ Chí Minh	Test	20
573	MHH971	HCSP	Thé định danh ANC		Nhóm 4		Nuôi cấy định danh vi khuẩn	Thé 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 kiêm kẽ 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 phè cùu	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 giếng phủ Teflon		Nhóm 6			1 giếng 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 phản 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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYỄN 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 phản 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 2-20µl - Đầu tip làm bằng PVDF có độ bền cao chống lại sự ăn mòn hóa học và vật lý - Cơ chế khóa ngăn sự thay đổi ngẫu nhiên. - Có thể hấp tiệt 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', 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	Ống PCR 0.1ml, dây strip gồm 8 ống, nắp phẳng màu trắng, 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 khởi lượng thấp và hệ thống real-time PCR - Không chứa DNase, RNase và DNA người - Tiệt trùng.	Không phân nhóm			Ống PCR 0.1ml, dây strip gồm 8 ống, nắp phẳng màu trắng, 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 khởi lượng thấp và hệ thống real-time PCR - Không chứa DNase, RNase và DNA người - 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 đứng 2ml có nhân viết; - Bảo quản mẫu trong nitro 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 vặn ngoài: ren vặn ngoài của thân ống vừa khớp với ren vặn 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

TT	Mã QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
596	MHH1264	VTTH	Đầu côn có lọc 1000 ul	<i>Quản trị mua - 10/02/2023 14:41:08</i>	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 Để trong hộp có giá đỡ Phù hợp với hầu hết các loại Micropipet đang có trên thị trường	Cái	1,920
597	MHH1267	VTTH	Đầu côn có lọc 200 ul		Nhóm 6			Biên độ thể tích: 20-200 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 Để trong hộp có giá đỡ Được chứng nhận là không chứa DNase, Rnase, DNA người pyrogen & chất ức chế PCR Phù hợp với hầu hết các loại Micropipet đang có trên thị trường	Cái	1,920
598	MHH531	VTTH	Đầu côn xanh 1000 µl không lọc		Nhóm 6			Đầu côn xanh 1000ul không lọc - 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 khía 200 ul		Nhóm 6			Chất liệu nhựa Polypropylene. 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	40,000
600	MHH460	VTTH	Tube eppendorff 1.5mL có nắp		Nhóm 6			* Chứa tiệt trùng * Nắp bát, 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	Ông nghiệm dùng đo độ đục vi khuẩn		Nhóm 6			Nắp vặn, kích thước: đường kính 16 mm, chiều dài 100mm, thủy tinh	Cái	200
602	MHH1690	VTTH	Bơm kim tiêm 5 ml		Nhóm 6			- Dung tích bơm tiêm 5cc, kim 23Gx1" - Chất liệu thép không rỉ có dù dộ cứng cơ khí và không bị oxy hóa. - Piston có độ đàn hồi tốt, bám sát lòng trong thân bơm tiêm, không quá chát 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 bể gãy, thân kim không bị tuột khỏi đốc kim.	Cái	1,500
603	MHH1024	VTTH	Pipette Pasteur nhựa vô trùng		Nhóm 6			Thể tích: 3-5ml 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	Cái	4,000
604	MHH442	VTTH	Tube ly tâm 50 ml		Nhóm 6			* 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 vặn, đáy nhọn * Đã được tiệt trùng * Không chứa DNase/Rnase, không độc tế bào	Cái	500

TT	MÃ QLHH	LOẠI HÀNG HÓA	TÊN DANH MỤC	Nội dung sửa đổi	Phân nhóm	PHƯƠNG PHÁP/ NGUYÊN LÝ XÉT NGHIỆM	LOẠI XÉT NGHIỆM	ĐẶC TÍNH KỸ THUẬT	ĐVT	SỐ LƯỢNG
605	MHH1268	VTTH	Găng tay phẫu thuật vô trùng	hcgk_qtm.pas - Quan tri mang_10/08/2023 14:41:08		Nhóm 6		Găng kiểm tra có bột, dùng trong y tế, thẩm thấu được, tiệt trùng bằng khí EO, nguyên liệu: Cao su thiên nhiên, Latex có tay trái và tay phải riêng biệt. - Đặc tính kỹ thuật: + Lực kéo đứt: trước già hóa/ sau già hóa: ≥ 12,5N/ 9,5N + Kích thước chiều rộng bàn tay: size 6,5: 83±05mm; size 7: 89±05mm; size 7,5: 9,5±05mm; size 8: >102±05mm. Kích thước giao theo yêu cầu thực tế khi đặt hàng + Độ dày: 0,15±0,2mm	Đôi	500
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 tại thành một lớp vải. Độ bền cao, độ đàn hồi tốt. Đạt tiêu chuẩn TCVN hoặc tương đương	Cái	4,250
607	MHH1625	VTTH	Giá 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 •Màu 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 lưỡi; - Lỗ thoát nước và lỗ thông hơi giảm thiểu sự ngưng tụ; - Thích hợp cho đông lạnh cơ học; - Dãy 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 cây máu 2 phase		Nhóm 6			02 phase (rắn, lỏng)	chai	30
611	MHH259	VTTH	Lọ nước tiêu 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 tiệt trùng từng cái		Nhóm 6			Đóng 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 - Sốt 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	lit	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



BIỂU MẪU BẢNG BÁO GIÁ

(Kèm theo Công văn số 7277/PAS-KHTH ngày 09/03/2023 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:

ĐẠI DIỆN HỢP PHÁP CỦA ĐƠN VỊ

- 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]

[ghi tên, ký tên và đóng dấu]