

PHỤ LỤC

(Kèm theo Công văn số /BVĐK-TCKT ngày tháng 9 năm 2024

STT	STT các phần	Tên hàng hóa	ĐVT	Số lượng	Quy cách	Tên thương mại	Ký, mã, nhãn hiệu, Model	Đáp ứng yêu cầu kỹ thuật	Hãng sản xuất	Nước sản xuất	Tiêu chuẩn chất lượng	Đơn giá	Thành tiền
		HCCN HÓA SINH- VI SINH											
I		Hoá chất, vật tư tiêu hao dùng cho máy hoá sinh AU hoặc tương đương											
1	1	Hoá chất định lượng Albumin	Hộp	12	4x29ml	ALBUMIN	OSR6102	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng albumin; Thành phần: Succinate buffer (pH 4.2) 100 mmol/L; Bromocresol green 0.2 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 0,58%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 0,99%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 17 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	1.957.520	23.490.240
2	2	Hoá chất đo hoạt độ ALT (GPT)	Hộp	42	4x50ml+4x25 ml	ALT	OSR6107	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng ALT; Thành phần: Tris buffer pH 7.15 (37°C) 100mmol/L; L-Alanine 500mmol/L; 2-Oxoglutarate 12mmol/L; LDH 1,8kU/L; NADH 0,2mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 2,1%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,7%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 6 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	3.695.490	155.210.580
3	3	Hoá chất đo hoạt độ AST (GOT)	Hộp	40	4x25ml+4x25 ml	AST	OSR6109	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng AST; Thành phần: Tris buffer, pH 7,65 (37°C) 80mmol/L; L-aspartate 240mmol/L; 2-Oxoglutarate 12mmol/L; LDH ≥ 0,9kU/L; MDH ≥ 0,6kU/L; NADH 0,2mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 1,9%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,9%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 10 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	3.683.590	147.343.600
4	4	Hoá chất định lượng Calci toàn phần	Hộp	6	4x29ml	Calcium Arsenazo	OSR61117	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng canxi toàn phần; Thành phần: Imidazol (pH 6,9); Arsenazo III 0,02%; Triton X-100; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: CV ≤ 2,05%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,6%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 32 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	5.747.100	34.482.600

5	5	Hoá chất định lượng Creatinin	Hộp	50	4x51ml+4x51 ml	CREATININE	OSR6178	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng creatinine; Thành phần: Natri hidroxit 120 mmol/L; Axit picric 2,9 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: CV ≤ 1,12%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,48%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 4 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	2.379.300	118.965.000
6	6	Hoá chất đo hoạt độ GGT (Gama Glutamyl Transferase)	Hộp	4	4x18ml+4x18 ml	GGT	OSR6020	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng GGT; Thành phần: Glycylglycine, pH 7,7 (37°C) 150 mmol/L; L-γ-glutamyl-3-carboxy-4-nitroanilide 6 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 1,63%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,4%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 5 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	2.265.750	9.063.000
7	7	Hoá chất định lượng Glucose	Hộp	18	4x53ml+4x27 ml	GLUCOSE	OSR6221	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng glucose; Thành phần: Dung dịch đệm PIPES (pH 7,6) 24 mmol/L; ATP ≥ 2 mmol/L; NAD+ ≥ 1,32 mmol/L; Mg2+ 2,37 mmol/L; Hexokinase ≥ 0,59 kU/L; G6P-DH ≥ 1,58 kU/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu, mẫu ly giải và dịch não tủy; Độ lặp lại: CV ≤ 2,3%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 4,15%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 13 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	5.250.690	94.512.420
8	8	Hoá chất định lượng Bilirubin toàn phần	Hộp	3	4x40ml+4x40 ml	TOTAL BILIRUBIN	OSR6212	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng bilirubin toàn phần; Thành phần: Caffeine 2,1 mmol/L; 3,5 Dichlorophenyl diazonium tetrafluoroborate 0,31 mmol/L; Surfactant; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 1,03%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,59%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 16 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	6.895.650	20.686.950
9	9	Hoá chất định lượng Bilirubin trực tiếp	Hộp	12	4x20ml+4x20 ml	DIRECT BILIRUBIN	OSR6211	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng bilirubin trực tiếp; Thành phần: 3,5 Dichlorophenyl diazonium tetrafluoroborate 0,08 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 5%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 7,5%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 16 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	7.907.930	94.895.160

10	10	Hoá chất đo hoạt độ Lipase	Hộp	12	4x30ml+4x1yo +4x10ml+2x3 ml	LIPASE	OSR6230	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng lipase; Thành phần: Buffer MES/BES (pH 6.8) 27 mmol/L; 1,2-Diglyceride substrate 0.04 mmol/L; Monoglyceride lipase > 400 U/L; Glycerol kinase > 100 U/L; POD > 500 U/L; 4-Aminophenazone 0.25 mmol/L; TAPS (pH 8.7) 50 mmol/L; TOOS 1.0 mol/L; Co-lipase > 15 kU/L; GPO > 15 kU/L; ATP > 0.85 mol/L; Chất hiệu chuẩn: Huyết thanh người chứa lipase lợn; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 1,83%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 3,68%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 3 test	Sekisui Medical Co., Ltd., Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	20.060.750	240.729.000
11	11	Hoá chất định lượng Cholesterol toàn phần	Hộp	14	4x45ml	CHOLESTEROL	OSR6216	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng cholesterol; Thành phần: Dung dịch đệm photphat (pH 6,5) 103 mmol/L; 4-Aminoantipyrine 0,31 mmol/L; Phenol 5,2 mmol/L; Cholesterol esterase ≥ 0,2 kU/L (3,3 µkat/L); Cholesterol oxidase ≥ 0,2 kU/L (3,3 µkat/L); Peroxidase ≥ 10 kU/L (166,7 µkat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 0,7%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 0,8%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 22 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	5.537.280	77.521.920
12	12	Hoá chất định lượng Sắt	Hộp	5	4x15ml+4x15 ml	IRON	OSR6186	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng sắt; Thành phần: Glycine buffer (pH 1.7) 215 mmol/L; L-ascorbic acid 4.7 mmol/L; 2,4,6-Tri(2-pyridyl)-5-triazine 0.5 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 1,1%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 10 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	3.288.850	16.444.250

13	13	Hoá chất định lượng Triglycerid	Hộp	19	4x50ml+4x12.5ml	TRIGLYCERIDE	OSR61118	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng triglyceride; Thành phần: PIPES buffer (pH 7.5) 50 mmol/L; Mg2+ 4.6 mmol/L; MADB 0.25 mmol/L; 4-Aminoantipyrine 0.5 mmol/L; ATP 1.4 mmol/L; Lipases 1.5 kU/L (25 µkat/L); Glycerol kinase 0.5 kU/L (8.3 µkat/L); Peroxidase 0.98 kU/L (16.3 µkat/L); Ascorbate oxidase 1.48 kU/L (24.6 µkat/L); Glycerol-3-phosphate oxidase 1.48 kU/L (24.6 µkat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 1,06%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 1,76%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 8 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	6.561.470	124.667.930
14	14	Hoá chất định lượng Ure	Hộp	32	4x53ml+4x53ml	UREA/UREA NITROGEN	OSR6234	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng urê; Thành phần: Tris buffer 100 mmol/L; NADH ≥ 0,26 mmol/L; Tetra-Sodium diphosphate 10 mmol/L; EDTA 2,65 mmol/L; 2-Oxoglutarate ≥ 9,8 mmol/L; Urease ≥ 17,76 kU/L; ADP ≥ 2,6 mmol/L; GLDH ≥ 0,16 kU/L.; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: CV ≤ 2,28%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 3,41%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 9 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	7.092.480	226.959.360
15	15	Hoá chất định lượng Acid Uric	Hộp	10	4x30ml+4x12.5ml	URIC ACID	OSR6198	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng axit uric; Thành phần: Phosphate Buffer (pH 7.5) 42 mmol/L; MADB 0.15 mmol/L; 4-Aminophenazone 0.30 mmol/L; Peroxidase ≥ 5.9 kU/L (98 µkat/L); Uricase ≥ 0.25 kU/L (4.15 µkat/L); Ascorbate Oxidase ≥ 1.56 kU/L (26 µkat/L); Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: CV ≤ 1,76%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,44%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 11 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	5.693.020	56.930.200

16	16	Hoá chất định lượng Protein toàn phần	Hộp	4	4x48ml+4x48 ml	TOTAL PROTEIN	OSR6232	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng protein toàn phần; Thành phần: Sodium hydroxide 200 mmol/L; Potassium sodium tartrate 32 mmol/L; Copper sulphate 18.8 mmol/L; Potassium iodide 30 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: $CV \leq 0,50\%$; Độ chụm toàn phần: $CV \leq 0,84\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 10 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	3.760.380	15.041.520
17	17	Hoá chất đo hoạt độ Amylase	Hộp	8	4x40ml	α -AMYLASE	OSR6106	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng α -amylase; Thành phần: MES (pH 6.05) 36.1 mmol/L; Calcium acetate 3.60 mmol/L; NaCl 37.2 mmol/L; Potassium thiocyanate 253 mmol/L; CNPG3 1.63 mmol/L; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: $CV \leq 1,58\%$; Độ chụm toàn phần: $CV \leq 4,64\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 5 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	11.109.170	88.873.360
18	18	Hoá chất đo hoạt độ CK (Creatine kinase)	Hộp	20	4x44ml+4x8ml+4x13ml	CK (NAC)	OSR6279	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng CK; Thành phần: Immidazole (pH 6,5, 37°C) 100 mmol/L; NADP 2,0 mmol/L; ADP 2,0 mmol/L; AMP 5,0 mmol/L; EDTA 2,0 mmol/L; Glucose 20 mmol/L; Creatine phosphate 30 mmol/L; N-acetylcysteine 0,2 mmol/L; Activator 26 mmol/L; Mg ²⁺ 10 mmol/L; Diadenosine pentaphosphate 0,01 mmol/L; HK $\geq 4,0$ kU/L; G6P-DH $\geq 2,8$ kU/L; Phương pháp: Dựa trên khuyến cáo của IFCC; Dải tuyến tính: 10 – 2000 U/L (0,17 – 33,33 μ kat/L); Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: $CV \leq 2,37\%$; Độ chụm toàn phần: $CV \leq 4,55\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 6 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	11.109.170	222.183.400

19	19	Hóa chất định lượng Lactat (Acid Lactic)	Hộp	15	4x10ml+4xlyo	LACTATE	OSR6193	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng L-Lactate; Thành phần: Lactate oxidase ≥ 0.2 kU/L; Peroxidase ≥ 1 kU/L; Good's Buffer (pH 7.0) 50 mmol/L; 4-aminoantipyrine 0.1 mmol/L; TOOS ≥ 0.3 mmol/L; N-ethyl-N-(2-hydroxy-3-sulfopropyl)-3-methylaniline; Loại mẫu: Huyết tương, dịch não tủy; Độ lặp lại: CV $\leq 0.8\%$; Độ chụm toàn phần: CV $\leq 2,1\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 4 test	Sentinel CH. SpA, Ý sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ý	ISO 13485	6.619.870	99.298.050
20	20	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Lọ	16	1x5ml	SYSTEM CALIBRATOR	66300	Huyết thanh hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy; Thành phần: Huyết thanh người, các enzym từ người, động vật và thực vật: Alkaline Phosphatase, ALT, AST, Amylase, Cholinesterase, CK-NAC, GGT, HBDH, LDH, Albumin, Creatinine, Cholesterol, Glucose, Lactate, Lipase, Total Protein, Triglyceride, UIBC, Urea, Uric Acid, Bilirubin, Inorganic Phosphorous, Calcium, Iron, Magnesium	Bio-Rad Laboratories Inc., Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	573.200	9.171.200
21	21	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Lọ	60	1x5ml	Control Serum 1	ODC0003	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 1; Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô chứa hóa chất phụ gia và các enzyme thích hợp có nguồn gốc con người và động vật: Bilirubin-Total và Direct, Cholinesterase, ALP, ALT, Amylase, AST, CK-NAC, GGT, GLDH, HBDH, LDH, Lipase, Inorganic Phosphorus, Triglyceride, Albumin, Calcium, Chloride, Cholesterol, Creatinine, Glucose, Iron, Lactate, Lithium, Magnesium, Potassium, Sodium, Total Protein, UIBC, Urea & Uric Acid, IgA, IgG, IgM, APO A1; Chất kiểm chứng 1 mức	Bio-Rad Laboratories Inc., Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	621.870	37.312.200

22	22	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy	Lọ	60	1x5ml	Control Serum 2	ODC0004	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm sinh hóa thường quy mức 2; Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô chứa hóa chất phụ gia và các enzyme thích hợp có nguồn gốc con người và động vật: Bilirubin-Total và Direct, Cholinesterase, ALP, ALT, Amylase, AST, CK-NAC, GGT, GLDH, HBDH, LDH, Lipase, Inorganic Phosphorus, Triglyceride, Albumin, Calcium, Chloride, Cholesterol, Creatinine, Glucose, Iron, Lactate, Lithium, Magnesium, Potassium, Sodium, Total Protein, UIBC, Urea, Uric Acid, IgA, IgG, IgM, APO A1; Chất kiểm chứng 1 mức	Bio-Rad Laboratories Inc., Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	625.110	37.506.600
23	23	Hoá chất đo hoạt độ CK-MB (Isozym MB of Creatine kinase)	Hộp	15	2x22ml+2x4ml+2x6ml	CK-MB	OSR61155	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng CK-MB; Thành phần: Dung dịch đệm imidazole (pH 6,7) 100 mmol/L; Diadenosine-pentaphosphate 0,01 mmol/L; Hexokinase (HK) ≥ 4 kU/L; EDTA 2 mmol/L; NADP 2 mmol/L; Glucose 20 mmol/L; G6P-DH $\geq 2,8$ kU/L; Creatine phosphate 30 mmol/L; ADP 2 mmol/L; N-Acetylcysteine 0,2 mmol/L; Mg-Acetate 10 mmol/L; Chất hoạt hóa 26 mmol/L; AMP 5 mmol/L; Kháng thể kháng tiêu đơn vị CK-M; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV $\leq 4,03\%$; Độ chụm toàn phần: CV $\leq 5,05\%$; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 6 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	7.760.850	116.412.750
24	24	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CK-MB	Lọ	8	1x1ml	CK-MB CALIBRATOR	ODR30034	Chất hiệu chuẩn dùng trong xét nghiệm CK-MB trong mẫu Huyết thanh, huyết tương (xét nghiệm sử dụng phương pháp ức chế miễn dịch); Thành phần: Huyết thanh người đông khô chứa creatine kinase-MB isoenzyme; Chất hiệu chuẩn 1 mức; Giá trị được chuẩn hóa theo CK total IFCC Reference Method	Aalto Scientific Ltd., Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	591.590	4.732.720

25	25	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho xét nghiệm CK-MB	Lọ	12	1x2ml	CK-MB CONTROL SERUM LEVEL 1	ODR30035	Chất kiểm chuẩn mức 1 dùng trong xét nghiệm CK-MB trong mẫu Huyết thanh, huyết tương (xét nghiệm sử dụng phương pháp Ước chế miễn dịch); Thành phần: Huyết thanh người đông khô chứa creatine kinase-MB isoenzyme.; Giá trị được chuẩn hóa theo CK total IFCC Reference Method	Aalto Scientific Ltd., Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	443.420	5.321.040
26	26	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho xét nghiệm CK-MB	Lọ	12	1x2ml	CK-MB CONTROL SERUM LEVEL 2	ODR30036	Chất kiểm chuẩn mức 2 dùng trong xét nghiệm CK-MB trong mẫu Huyết thanh, huyết tương (xét nghiệm sử dụng phương pháp Ước chế miễn dịch); Thành phần: Huyết thanh người đông khô chứa creatine kinase-MB isoenzyme.; Giá trị được chuẩn hóa theo CK total IFCC Reference Method	Aalto Scientific Ltd., Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	443.420	5.321.040
27	27	Hoá chất định lượng RF (Reumatoid Factor)	Hộp	2	4x24ml+4x8ml	RF Latex	OSR61105	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng RF; Thành phần: Glycine buffer (pH 8.0) 170 mmol/L; Latex phủ IgG người < 0.5%; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 4.63%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 7.89%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 6 test	Denka Co., Ltd., Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	18.861.360	37.722.720
28	28	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm RF	Hộp	3	5x1ml	RF Latex Calibrator	ODC0028	Chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm RF; Thành phần: Chất nền huyết thanh người dạng lỏng chứa RF người; Chất hiệu chuẩn 5 mức; Các giá trị của chất hiệu chuẩn được gán sử dụng các nguyên liệu tham chiếu theo tiêu chuẩn quốc tế WHO	Denka Co., Ltd., Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	10.419.180	31.257.540
29	29	Dung dịch đệm ISE	Hộp	14	4x2000ml	ISE Buffer	66320	Dung dịch đệm sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ Na+, K+ và Cl-; Thành phần: Triethanolamine 0,1 mol/L	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	5.893.100	82.503.400
30	30	Chất chuẩn điện giải mức giữa	Hộp	16	4x2000ml	ISE Mid Standard	66319	Chất hiệu chuẩn mức trung bình sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ Na+, K+ và Cl-; Thành phần: Na+ 4,3 mmol/L; K+ 0,13 mmol/L; Cl- 3,1 mmol/L	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	7.627.820	122.045.120
31	31	Hóa chất điện giải cho điện cực tham chiếu	Hộp	1	4x1000ml	ISE Reference	66318	Hoá chất điện giải cho điện cực tham chiếu sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ Na+, K+ và Cl-; Thành phần: Kali clorua 1 mol/L	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	5.383.710	5.383.710

32	32	Chất chuẩn huyết thanh mức cao cho xét nghiệm điện giải	Hộp	2	4x100ml	ISE High Serum Standard	66316	Chất hiệu chuẩn mức cao sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-) trong huyết thanh, huyết tương; Thành phần: Na+ 160 mmol/L; K+ 6 mmol/L; Cl- 120 mmol/L	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	3.631.680	7.263.360
33	33	Chất chuẩn huyết thanh mức thấp cho xét nghiệm điện giải	Hộp	2	4x100ml	ISE Low Serum Standard	66317	Chất hiệu chuẩn mức thấp được sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ natri (Na+), kali (K+) và clorua (Cl-) trong huyết thanh, huyết tương; Thành phần: Na+ 130 mmol/L; K+ 3,5 mmol/L; Cl- 85 mmol/L	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	4.363.860	8.727.720
34	34	Dung dịch rửa dùng cho xét nghiệm điện giải	Bình	16	450ml	CLEANING SOLUTION	66039	Dung dịch rửa; Thành phần: Sodium Hypochlorite 5 - 10%; Chất vệ sinh cô đặc	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	622.950	9.967.200
35	35	Hoá chất định lượng Protein	Hộp	20	4x19ml+1x3ml	URINARY/CSF PROTEIN	OSR6170	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng protein toàn phần trong nước tiểu và CSF; Thành phần: R1: Pyrogallol 47 µmol/L; Natri Molybdate 320 µmol/L; Axit succinic 50 mmol/L; Natri Benzoat 3,5 mmol/L; Natri Oxalate 1 mmol/L; Methanol 0,8% w/v; Chất hiệu chuẩn: Albumin huyết thanh người 0,5 g/L; Loại mẫu: Nước tiểu, dịch não tủy; Độ lặp lại: CV ≤ 1,7%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 4,8%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 5 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	4.540.140	90.802.800
36	36	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Ethanol	Hộp	16	2x20ml+2x7ml	Ethanol	21789	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Ethanol mẫu huyết thanh, huyết tương và nước tiểu người. Dải đo: 8.11 mg/dL - 300 mg/dL, phương pháp đo: ALCOHOL DEHYDROGENASE. Thuốc thử A (2 x 20 mL): Đệm PIPES 100 mmol/L, chất bảo quản, pH 7,9. Thuốc thử B (2 x 7 mL): Đệm PIPES 50 mmol/L, NAD 15 mmol/L, alcohol dehydrogenase (ADH) > 18 KU/L, chất bảo quản, pH 6,2.	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	2.726.470	43.623.520

37	37	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Hộp	5	2x5mL	AMMONIA/ETHANOL/CO2 CALIBRATOR	18065	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm định lượng Ammonia, Ethanol và CO2. Dạng dung dịch, thành phần: dung dịch đệm, chứa: đệm amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat. Dạng dung dịch, thành phần: dung dịch đệm, chứa: đệm amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	642.420	3.212.100
38	38	Hóa chất kiểm chức mức 1 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Hộp	20	3x5mL	AMMONIA/ETHANOL/CO2 CONTROL I	18063	Hóa chất kiểm chuẩn mức 1 cho các xét nghiệm định lượng Ammonia, Ethanol và CO2. Dạng dung dịch, thành phần: dung dịch đệm, chứa: amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat. Dạng dung dịch, thành phần: dung dịch đệm, chứa: amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	1.476.250	29.525.000
39	39	Hóa chất kiểm chức mức 2 cho xét nghiệm Ammonia, Ethanol và CO2	Hộp	20	3x5mL	AMMONIA/ETHANOL/CO2 CONTROL II	18064	Hóa chất kiểm chuẩn mức 2 cho các xét nghiệm định lượng Ammonia, Ethanol và CO2. Dạng dung dịch, thành phần: dung dịch đệm, chứa: amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat. Dạng dung dịch, thành phần: dung dịch đệm, chứa: amoniac, ethanol, natri hydrocarbonat	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	1.476.250	29.525.000
40	40	Hóa chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục	Lọ	30	1x2ml	ITA CONTROL SERUM LEVEL 1	ODC0014	Hoá chất kiểm chứng mức 1 cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch; Thành phần: Huyết thanh người chứa α -1 acidglycoprotein; Ferritin; α -1 antitrypsin; Haptoglobin; Anti-Streptolysin O; β -2 microglobulin; Immunoglobulin A; Immunoglobulin M; Immunoglobulin G; Ceruloplasmin; C3; Prealbumin; C4; Rheumatoid Factor; C-reactive protein; Transferrin;	Cliniq Corporation, Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	3.427.280	102.818.400

41	41	Hóa chất kiểm chứng mức 2 cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục	Lọ	30	1x2ml	ITA CONTROL SERUM LEVEL 2	ODC0015	Hoà chất kiểm chứng mức 2 cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch; Thành phần: huyết thanh người, α -1 acidglycoprotein, Ferritin, α -1 antitrypsin, Haptoglobin, Anti-Streptolysin O, Immunoglobulin A, β -2 microglobulin, Immunoglobulin G, Ceruloplasmin, Immunoglobulin M, Complement 3, Prealbumin, Complement 4, Rheumatoid Factor, C-reactive protein, Transferrin; Chất kiểm chứng 1 mức	Cliniqa Corporation, Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	3.427.280	102.818.400
42	42	Hóa chất kiểm chứng mức 3 cho các xét nghiệm miễn dịch đo độ đục	Lọ	30	1x2ml	ITA CONTROL SERUM LEVEL 3	ODC0016	Hoà chất kiểm chứng mức 3 cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch; Thành phần: huyết thanh người, α -1 acidglycoprotein, Ferritin, α -1 antitrypsin, Haptoglobin, Anti-Streptolysin O, Immunoglobulin A, β -2 microglobulin, Immunoglobulin G, Ceruloplasmin, Immunoglobulin M, Complement 3, Prealbumin, Complement 4, Rheumatoid Factor, C-reactive protein, Transferrin; Chất kiểm chứng 1 mức	Cliniqa Corporation, Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Mỹ	ISO 13485	3.427.280	102.818.400
43	43	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Albumin (Microalbuminuria)	Hộp	4	1x40mL+1x10 mL	Albumin (Microalbuminuria)	13324	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng Albumin (Microalbuminuria) mẫu nước tiểu người Thành phần thuốc thử: hạt latex được phủ kháng thể kháng albumin người dải đo: 0.4 - 200 mg/L, phương pháp đo: LATEX	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	2.562.080	10.248.320
44	44	Chất chuẩn cho xét nghiệm MICROALBUMINURIA	Lọ	6	1x1mL	Albumin (Microalbuminuria) Standard	31130	Chất chuẩn cho xét nghiệm định lượng MICROALBUMINURIA Thành phần thuốc thử: albumin người (dạng bột đông khô), có chứa các nồng độ thành phần phù hợp để hiệu chuẩn xét nghiệm albumin	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	316.880	1.901.280
45	45	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm sinh hóa nước tiểu thường quy	Hộp	2	6x8ml	Urine Calibrator	B64606	Chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm sinh hóa nước tiểu thường quy; Thành phần: Nước tiểu người chứa Amylase, Canxi, Glucose, Phospho vô cơ, Urê, Axit Uric, Creatinine, Magie; Các giá trị hiệu chuẩn được xác định sử dụng các quy trình đã được chuẩn hóa	SERO AS, Na Uy sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Na Uy	ISO 13485	11.973.290	23.946.580

46	46	Chất kiểm chứng dùng cho các xét nghiệm nước tiểu	Hộp	6	1x5mL	Biochemistry control urine	18054	Chất kiểm chứng dùng cho các xét nghiệm nước tiểu Thành phần thuốc thử: nước tiểu người đông khô, có chứa các thành phần với nồng độ thích hợp để thực hiện quy trình kiểm chứng nội bộ (nội kiểm)	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	844.660	5.067.960
47	47	Hóa chất định lượng Tranferin	Hộp	5	4x7ml+4x8ml	TRANSFERRIN	OSR6152	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng transferrin; Thành phần: Tris buffer (pH 7.2) 30 mmol/L; Polyethylene glycol 6000 0.8 % w/v; Kháng thể dê kháng transferrin; Phương pháp: Đo độ đục miễn dịch; Dải tuyến tính: 0,75–7,5 g/L (75–750 mg/dL); Bước sóng: 380nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 0,96%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 1,19%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 13 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	31.369.990	156.849.950
48	48	Hóa chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm Protein đặc biệt nhóm 1	Hộp	2	6x2ml	Serum Protein Multi-Calibrator 1	ODR3021	Chất hiệu chuẩn cho các xét nghiệm đo độ đục miễn dịch; Thành phần: Huyết thanh người chứa Immunoglobulin G, Immunoglobulin A, Immunoglobulin M, Transferrin, C3, C4, Anti-Streptolysin O, Ferritin, C-reactive protein; Chất hiệu chuẩn 6 mức; - Các giá trị hiệu chuẩn được gán sử dụng các nguyên liệu tham chiếu theo tiêu chuẩn IFCC (IgG, IgA, IgM, C3, C4, Transferrin, CRP), WHO (ASO) và tiêu chuẩn quốc tế lần thứ 3 cho ferritin	Cliniq Corporation, Mỹ sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	13.449.540	26.899.080
49	49	Chất chuẩn nước tiểu mức thấp/cao cho xét nghiệm điện giải	Hộp	2	2x100ml+2x100ml	ISE Low/High Urine Standard	66315	Chất hiệu chuẩn nồng độ thấp/cao sử dụng cho xét nghiệm định lượng (gián tiếp) nồng độ Na+, K+ và Cl- trong nước tiểu; Thành phần: Na+ (Thấp) 50 mmol/L; (Cao) 200 mmol/L. K+ (Thấp) 10 mmol/L; (Cao) 100 mmol/L. Cl- (Thấp) 50 mmol/L; (Cao) 180 mmol/L	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Ireland	ISO 13485	9.782.170	19.564.340
50	50	Hóa chất dùng cho xét nghiệm beta-2 Microglobulin	Hộp	4	1x40mL+1x10 mL	beta2-MICROGLOBULIN	31925	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng beta-2 Microglobulin mẫu huyết thanh hoặc nước tiểu người. Thành phần: Hạt latex được phủ kháng thể kháng beta2-microglobulin người, dải đo: 0.20 - 30 mg/L (serum), 0.07 - 3.5 mg/L (urine), phương pháp đo: LATEX	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	4.363.860	17.455.440

51	51	Chất chuẩn cho xét nghiệm beta2-MICROGLOBULIN	Hộp	2	1x1mL	beta2-MICROGLOBULIN STANDARD	31122	Chất chuẩn cho xét nghiệm định lượng beta2-MICROGLOBULIN Thành phần thuốc thử: huyết thanh người (dạng bột đông khô), có chứa các nồng độ thành phần phù hợp để hiệu chuẩn xét nghiệm beta2-Microglobulin	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	441.260	882.520
52	52	Chất kiểm chứng dùng cho xét nghiệm beta2-Microglobulin	Hộp	6	2x1mL	beta2-MICROGLOBULIN CONTROLS	31592	Chất kiểm chứng dùng cho xét nghiệm định lượng beta2-Microglobulin Thành phần thuốc thử: huyết thanh người (dạng bột đông khô), có chứa các thành phần với nồng độ phù hợp để thực hiện quy trình kiểm chứng	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	1.668.760	10.012.560
53	53	Chất kiểm chứng dùng cho xét nghiệm beta2-Microglobulin với mẫu nước tiểu	Hộp	6	1x3mL	beta2-MICROGLOBULIN CONTROL URINE	31215	Chất kiểm chứng dùng cho xét nghiệm định lượng beta2-Microglobulin với mẫu nước tiểu Thành phần thuốc thử: bột đông khô, có chứa các nồng độ thành phần phù hợp để kiểm chứng xét nghiệm beta2-Microglobulin	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	766.790	4.600.740
54	54	Định lượng HDL-C (High density lipoprotein Cholesterol)	Hộp	30	4x27ml+4x9ml	HDL-CHOLESTEROL	OSR6187	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-cholesterol; Thành phần: Kháng thể kháng β -lipoprotein ở người; Cholesterol esterase (CHE) 0,8 IU/mL; Cholesterol oxidase (CHO) 4,4 IU/mL; Peroxidase (POD) 1,7 IU/mL; Ascorbate Oxidase 2 IU/mL; Dung dịch đệm Good's (pH 7) 30 mmol/L; N-Ethyl - N - (2-hydroxy-3-sulfopropyl) - 3,5-dimethoxy - 4 fluoroaniline (F-DAOS) 0,2 mmol/L; 4-Aminoantipyrine 0,67 mmol/L; Phương pháp: Enzymatic; Dải tuyến tính: 0,05 - 4,65 mmol/L (2 -180 mg/dL); Bước sóng: 600 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV \leq 0,85%; Độ chụm toàn phần: CV \leq 1,92%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 4 test	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Nhật Bản	ISO 13485	10.039.570	301.187.100
55	55	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm HDL	Hộp	6	2x3ml	HDL-CHOLESTEROL CALIBRATOR	ODC0011	Hoá chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm định lượng HDL-Cholesterol; Thành phần: Huyết thanh người dạng bột đông khô chứa HDL-Cholesterol (người); Chất hiệu chuẩn 1 mức; Giá trị chất hiệu chuẩn có thể được truy xuất theo phương pháp tham chiếu HDL-cholesterol của US CDC (Centre for Disease Control)	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Nhật Bản	ISO 13485	5.638.950	33.833.700

56	56	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol	Lọ	24	1x5ml	HDL/LDL CHOLESTEROL CONTROL SERUM	ODC0005	Hóa chất kiểm chứng cho xét nghiệm HDL/LDL-Cholesterol; Thành phần: Huyết thanh người dạng đông khô có chứa HDL-Cholesterol và LDL-Cholesterol (người); Chất kiểm chứng 2 mức; Các giá trị có thể được truy xuất theo phương pháp tham chiếu HDL và LDL-cholesterol của US CDC (Centre for Disease Control)	SERO AS, Na Uy sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Na Uy	ISO 13485	775.440	18.610.560
57	57	Định lượng LDL - C (Low density lipoprotein Cholesterol)	Hộp	32	4x27ml+4x9ml	LDL-CHOLESTEROL	OSR6183	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng LDL-cholesterol; Thành phần: Cholesterol esterase 3,7 IU/mL; Cholesterol oxidase 3,7 IU/mL; Peroxidase 4,9 IU/mL; Natri azit 0,1%; Dung dịch đệm của Good (pH 6,8) 25 mmol/L; 4-aminoantipyrine 0,8 mmol/L; Catalase 743 IU/mL; HDAOS 0,47 mmol/L; Phương pháp: Enzymatic; Dải tuyến tính: 0,26 - 10,3 mmol/L (10 - 400 mg/dL); Bước sóng: 600 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 2,26%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,71%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 4 test	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Nhật Bản	ISO 13485	18.743.480	599.791.360
58	58	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm LDL	Hộp	6	2x1ml	LDL-CHOLESTEROL CALIBRATOR	ODC0012	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm LDL-Cholesterol; Thành phần: Huyết thanh người dạng bột đông khô chứa LDL-Cholesterol (người); Chất hiệu chuẩn 1 mức; Giá trị chất hiệu chuẩn có thể được truy xuất theo phương pháp tham chiếu LDL-cholesterol của US CDC (Centre for Disease Control)	FUJIFILM Wako Pure Chemical Corporation, Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len	Nhật Bản	ISO 13485	6.699.900	40.199.400
59	59	Định lượng CRP	Hộp	18	4x30ml+4x30ml	CRP Latex	OSR6199	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng CRP siêu nhạy; Thành phần: Glycine buffer 100 mmol/L; Latex, phủ kháng thể kháng CRP < 0.5% w/v; Phương pháp: Miễn dịch đo độ đục; Dải tuyến tính: Ứng dụng bình thường: 0,2-480 mg/L, Ứng dụng độ nhạy cao: 0,08-80 mg/L; Bước sóng: 570 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 5,73%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 6,40%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 3 test	Denka Co., Ltd., Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	16.012.690	288.228.420

60	60	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CRP thường	Hộp	6	5x2ml	CRP Latex Calibrator Normal (N) Set	ODC0026	Hoá chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm CRP thường; Thành phần: Chất nền huyết thanh người dạng lỏng có chứa CRP người; Chất hiệu chuẩn gồm mức 2 đến mức 6; Các giá trị được gán theo tiêu chuẩn IFCC bằng phương pháp miễn dịch đo độ đục	Denka Co., Ltd., Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	22.934.290	137.605.740
61	61	Định lượng Phospho vô cơ	Hộp	3	4x15ml+4x15 ml	INORGANIC PHOSPHOROUS	OSR6122	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng photpho vô cơ; Thành phần: Sulphuric acid 200 mmol/L; Ammoniumheptamolybdate 0,35 mmol/L; Glycine 50 mmol/L; Phương pháp: Đo quang UV; Dải tuyến tính: Huyết thanh: 0,32 – 6,40 mmol/L (1 – 20 mg/dL), Nước tiểu: 0 – 113 mmol/L (0 – 350 mg/dL); Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương, nước tiểu; Độ lặp lại: CV ≤ 1,41%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 2,99%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 16 test	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	2.938.440	8.815.320
62	62	Định lượng Vancomycin	Hộp	5	2x32ml+2x16 ml	Emit 2000 Vancomycin assay	OSR4W229	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng vancomycin; Thành phần: Thuốc thử enzym 1: Vancomycin đánh dấu bởi G6PDH vi khuẩn (0,21 U/mL); chất đệm HEPES; albumin huyết thanh bò; Thuốc thử kháng thể/cơ chất 2: Kháng thể chuột đơn dòng với vancomycin (27 µg/mL); albumin huyết thanh bò; G6P (44 mM); NAD (36 mM); Phương pháp: Miễn dịch enzyme đồng nhất; Dải đo: 2,0–50 µg/mL (1,3–34 µmol/L); Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 2,8%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 3,8%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 3 test	Siemens Healthcare Diagnostics Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	24.829.080	124.145.400
63	63	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Vancomycin	Hộp	3	1x5ml+5x2ml	Emit 2000 Vancomycin calibrators	4W109UL	Chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm Vancomycin; Thành phần: vancomycin, dung dịch đệm, natri azit 0,09%, pH 5,0; Chất hiệu chuẩn 6 mức nồng độ Vancomycin: 0, 5, 10, 20, 30, 50 µg/mL	Siemens Healthcare Diagnostics Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	13.621.500	40.864.500

64	64	Hóa chất định lượng Amikacin	Hộp	3	2x6mL+1x13.3mL+6x1mL	Emit Amikacin Assay	6X019UL	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng amikacin; Thành phần: Thuốc thử enzyme A: amikacin đánh dấu bởi glucose-6-phosphate dehydrogenase (0,35 U/mL); Thuốc thử kháng thể/cơ chất B: kháng thể cừu phản ứng với amikacin (257 µg/mL), glucose-6-phosphate (66 mM), nicotinamide adenine dinucleotide (40 mM); Emit Drug Assay Buffer Concentrate; Chất hiệu chuẩn Amikacin Emit; Phương pháp: Miễn dịch enzyme đồng nhất; Dải đo: 2,5–50 µg/mL (4,3–85,5 µmol/L); Bước sóng: 340nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 8,6%; Độ chụm giữa các lần chạy: CV ≤ 3,9%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 6 test	Siemens Healthcare Diagnostics Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	26.016.570	78.049.710
65	65	Chất kiểm chứng cho xét nghiệm theo dõi nồng độ thuốc	Hộp	3	12x5ml(4x5ml level1+4x5ml level2+4x5ml level3)	Lyphocheck Therapeutic Drug Monitoring Control (TDM) Trilevel	450	Chất kiểm chứng cho xét nghiệm theo dõi nồng độ thuốc	Biorad/Mỹ	Mỹ	ISO 13485	12.679.510	38.038.530
66	66	Định lượng Acetaminophen	Hộp	3	2x32mL+2x16 mL	Emit tox Acetaminophen Assay	OSR7A229	Hóa chất dùng cho xét nghiệm định lượng acetaminophen; Thành phần: Kháng thể cừu phản ứng với acetaminophen (73 µg/mL), acetaminophen được đánh dấu bởi G6PDH vi khuẩn (0,42 U/mL), glucose-6-phosphate (22 mM), nicotinamide adenine dinucleotide (20 mM), dung dịch đệm Tris, albumin huyết thanh bò; Phương pháp: Miễn dịch enzyme đồng nhất; Dải đo: 0,3–200 µg/mL; Bước sóng: 340 nm; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương; Độ lặp lại: CV ≤ 3,8%; Độ chụm toàn phần: CV ≤ 5,0%; Số lượng test tối thiểu/1 mL: 3 test	Siemens Healthcare Diagnostics Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	24.298.070	72.894.210
67	67	Hóa chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm Acetaminophen	Hộp	2	1x5mL+5x2mL	Emit tox Acetaminophen Calibrators	7A409UL	Chất hiệu chuẩn dùng cho xét nghiệm Acetaminophen; Thành phần: acetaminophen, dung dịch đệm phosphate; Chất hiệu chuẩn 6 mức nồng độ Acetaminophen (µg/mL): 0; 10; 25; 50; 100; 200	Siemens Healthcare Diagnostics Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	12.144.170	24.288.340

68	68	Dung dịch kiểm tra chất lượng mẫu	Hộp	6	16x48mL	LIH	OSR62166	Hóa chất dùng cho xét nghiệm bán định lượng mức độ nhiễm mỡ/độ đục, vàng da và vỡ hồng cầu (LIH); Thành phần: Natri chlorid 0.9%; Phương pháp: Photometric; Dải đo: Lipemia: $\leq 0,015$ đến $> 0,2000$ OD, Icterus: $< 2,5$ đến ≥ 40 mg/dL, Hemolysis: < 50 đến ≥ 500 mg/dL; Bước sóng: ; Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	7.349.880	44.099.280
69	69	Hóa chất dùng cho xét nghiệm Zinc	Hộp	1	2 lọ x 15 mL (A1) + 2 lọ x 5 mL (A2) + 1 lọ x 10 mL (B) + 1 lọ x 3 mL (S)	Zinc	12526	Dải đo: tinh dịch (176 $\mu\text{g/dL}$ - 30000 $\mu\text{g/dL}$), huyết thanh (7.7 $\mu\text{g/dL}$ - 1250 $\mu\text{g/dL}$), phương pháp đo: BROMO-PAPS	Biosystems S.A., Tây Ban Nha	Tây Ban Nha	ISO 13485	5.783.870	5.783.870
70	70	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa	Bình (Can)	60	1x5l	Wash Solution	ODR2000	Dung dịch rửa hệ thống máy sinh hóa; Chất vệ sinh cô đặc; Thành phần: Baypur CX 100; Sodium Hydroxide 1 - 2%; Genapol X080 1 - 2%; Sulfonic acids, C14-17-sec-alkane, muối natri 1 - 5%.	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	3.756.050	225.363.000
71	71	Dây bơm	Túi	10	2cái/túi	Roller Tubing (2pcs/bag)	MU962300	Làm bằng cao su và nhựa, dài 10.5 cm	Beckman Coulter/ Trung Quốc	Trung Quốc		2.604.770	26.047.700
72	72	Bóng đèn sử dụng cho máy AU	Cái	6	1cái	Photometer Lamp (HG) DC 12V 20W	MU988800	Bóng đèn Halogen, 12V, 20W	Beckman Coulter/ Nhật Bản	Nhật Bản		4.019.890	24.119.340
73	73	Điện cực Na dùng cho máy AU	Cái	2	1cái	ELECTRODE-Na	MU919400	Điện cực Natri. Chất liệu: nhựa và kim loại. Chiều rộng: 1.5 cm, chiều dài: 3.8 cm	A&T Corporation/ Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	19.476.740	38.953.480
74	74	Điện cực Kali dùng cho máy AU	Cái	2	1cái	ELECTRODE-K	MU919500	Điện cực Kali. Chất liệu: nhựa và kim loại. Chiều rộng: 1.5 cm, chiều dài: 3.8 cm	A&T Corporation/ Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	19.885.550	39.771.100
75	75	Điện cực Cl dùng cho máy AU	Cái	2	1cái	ELECTRODE-Cl	MU919600	Điện cực Clo. Chất liệu: nhựa và kim loại. Chiều rộng: 1.5 cm, chiều dài: 3.8 cm	A&T Corporation/ Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	19.476.740	38.953.480
76	76	Điện cực Reference dùng cho máy AU	Cái	2	1pcs/box	ELECTRODE-Ref	MU919700	Điện cực tham chiếu. Chất liệu: nhựa và kim loại. Đường kính thân: 1.6 cm, chiều dài: 5.8 cm	A&T Corporation/ Nhật Bản sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Nhật Bản	ISO 13485	41.156.490	82.312.980
77	77	Que khuấy for R1 & S trên các AU	Cái (Que)	2	1Que	Mixing Bar, Spiral	MU959900	Que khuấy dạng xoắn, phủ Teflon, dài 7.6cm	Beckman Coulter/ Nhật Bản	Nhật Bản		3.116.890	6.233.780
78	78	Kim hút hóa chất dùng cho máy AU	Cái	2	1pcs/box	R PROBE	MU995800	Làm từ kim loại, phủ lớp chống dính, dài 19.5cm	Beckman Coulter/ Nhật Bản	Nhật Bản		7.742.930	15.485.860
79	79	Kim hút bệnh phẩm dùng cho máy AU	Cái	2	1pcs/box	S PROBE	MU993400	Được dùng để hút và nhả mẫu bệnh phẩm. Cấu tạo từ kim loại, phủ lớp chống dính, dài 19.5cm	Beckman Coulter/ Nhật Bản	Nhật Bản		10.798.630	21.597.260
80	80	Cồng phản ứng dùng cho máy AU	Cái	10	10pcs/box	CUVETTE(10PCS/SET)	ZM063400	Cồng phản ứng, 6mm, 10 cồng/bộ. Làm từ thủy tinh vĩnh cửu	Beckman Coulter/ Nhật Bản	Nhật Bản		1.504.180	15.041.800

81	81	Chất kiểm chứng cho xét nghiệm sinh hóa nước tiểu	Hộp	8	6x15mL	MAS UrichemTrak	UR-MP	Chất kiểm chứng dạng lỏng được sản xuất từ vật liệu có nguồn gốc từ con người dùng cho các xét nghiệm nước tiểu. Sản xuất từ chất nền là nước tiểu người có thêm amylase nước bọt của người, hCG có nguồn gốc từ nước tiểu người, albumin của người và bò, chất bảo quản và chất ổn định	Microgenics Corporation, Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.501.210	36.009.680	
		Tổng phần I: 81 mặt hàng											5.596.844.150	
II		Hoà chất, vật tư tiêu hao dùng cho máy khí máu GASTAT 1800 hoặc tương đương												
82	1	Bộ hoá chất sử dụng cho máy khí máu	Bình	23	1x450ml	CAL Cartridge 1800	0128931	Bộ hóa chất sử dụng cho máy khí máu Gastat, dạng cartridge hoặc tương đương	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	11.436.870	263.048.010	
83	2	Dung dịch rửa dùng cho máy xét nghiệm khí máu	Bình	28	550mL/bottle	FLUSH	0128935	Dung dịch rửa dùng cho máy xét nghiệm khí máu. Thành phần: chứa: đệm, chất hoạt động bề mặt, chất khử trùng và nước khử ion hoặc tương đương	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	2.501.510	70.042.280	
84	3	Dung dịch kiểm chuẩn 3 mức (Kiểm chuẩn thông số pH, PCO2, PO2)	Hộp	4	12x3levelx2.5 ml	GASTROL-ISE	0083920	Dung dịch kiểm chuẩn 3 mức dành cho máy khí máu Gastat 1800 series, chứa muối và một đệm nền sinh lý hoặc tương đương	Eurotrol B.V., Hà Lan sản xuất cho Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Hà Lan	ISO 13485	22.064.770	88.259.080	
85	4	Dung dịch đồ điện cực tham chiếu	Hộp (Túi)	2	3jar/set	Ref refill solution (check với đăng ký việc update label)	0083910	Dung dịch đồ điện cực tham chiếu, dạng dung dịch hoặc tương đương	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	1.470.840	2.941.680	
86	5	Dung dịch đồ điện cực Natri/Kali	Bộ (Túi)	2	2jar/set	Na/K refill solution (check với đăng ký việc update label)	0083912	Dung dịch đồ điện cực Na/K, dạng dung dịch hoặc tương đương	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	1.103.130	2.206.260	
87	6	Dung dịch đồ điện cực Chlo/Canxi	Bộ (Túi)	2	2jar/set	Cl/Ca refill solution	0083914	Dung dịch đồ điện cực Chlo/Canxi, dạng dung dịch hoặc tương đương	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	1.103.130	2.206.260	
88	7	Dung dịch đồ điện cực pH	Bộ (Túi)	2	2jar/set	pH refill solution (check với đăng ký việc update label)	0083911	Dung dịch đồ điện cực pH, dạng dung dịch hoặc tương đương	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	1.103.130	2.206.260	
89	8	Điện cực Hemoglobin	Chiếc	1	1cái	Hb ELECTRODE	0128812	Điện cực Hemoglobin dùng để đo hemoglobin bằng cách đo độ hấp thụ của hai bước sóng hồng ngoại.	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	23.119.230	23.119.230	
90	9	Cổng nhận mẫu	Chiếc	6	1cái	SAMPLE PORT for GASTAT-18XX	0128602	Cổng nhận mẫu. Tương thích với máy khí máu GASTAT 1800 series	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản		2.136.840	12.821.040	
91	10	Bộ ống dây bơm	Túi	3	3unit/bag	PUMP TUBE SET for GASTAT-18XX	0128050	Bộ ống dây bơm. Tương thích với máy GASTAT 1800 series	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản		6.339.140	19.017.420	
92	11	Bộ ống dây dẫn	Bộ	1	Bộ	TUBING KIT for GASTAT-18xx	128051	Bộ ống dây dẫn. Tương thích với máy GASTAT 1800 series	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản		3.116.890	3.116.890	
93	12	Điện cực pH	Chiếc	2	1chiếc	pH ELECTRODE	0083801	"Điện cực pH, tương thích với máy khí máu. Xét nghiệm được thực hiện trên phương pháp đo điện thế Điện cực ổn định trong 20 tháng kể từ ngày sản xuất"	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	nhật bản	ISO 13485	17.339.690	34.679.380	

94	13	Vỏ điện cực tham chiếu	Cái	1	1cái	Ref ELECTRODE BODY	0083813	"Vỏ điện cực tham chiếu, tương thích với máy khí máu. Vỏ điện cực và lõi điện cực được lắp ráp với nhau sẽ thành điện cực tham chiếu Ref ELECTRODE. Điện cực ổn định trong 18 tháng kể từ ngày sản xuất "	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	14.449.930	14.449.930	
95	14	Lõi điện cực tham chiếu	Hộp	1	1unit	Ref electrode inner core	0083814	"Lõi điện cực tham chiếu, tương thích với máy khí máu. Vỏ điện cực và lõi điện cực được lắp ráp với nhau sẽ thành điện cực tham chiếu Ref ELECTRODE. Điện cực ổn định trong 18 tháng kể từ ngày sản xuất "	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	2.890.850	2.890.850	
96	15	Điện cực pO2	Chiếc	2	1cái	PO2 ELECTRODE	0083802	"Điện cực pO2, tương thích với máy khí máu Xét nghiệm được thực hiện dựa trên phương pháp điện cực Clark. Điện cực ổn định trong 18 tháng kể từ ngày sản xuất"	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	nhật bản	ISO 13485	17.339.690	34.679.380	
97	16	Điện cực pCO2	Chiếc	2	1cái	PCO2 ELECTRODE	0083803	"Điện cực pCO2, tương thích với máy khí máu Xét nghiệm được thực hiện dựa trên phương pháp điện cực Severinghouse. Điện cực ổn định trong 18 tháng kể từ ngày sản xuất "	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản	ISO 13485	23.119.230	46.238.460	
98	17	Vòi hút mẫu từ ống chứa mẫu	Chiếc	1	1unit	SAMPLE NOZZLE for GASTAT-18XX	0128603	Vòi hút mẫu từ ống chứa mẫu. Tương thích với máy khí máu GASTAT 1800 series	Techno Medica Co., Ltd., Nhật Bản	Nhật Bản		4.883.230	4.883.230	
		Tổng phần II: 17 mặt hàng											626.805.640	
III		Hoà chất, vật tư tiêu hao dùng cho máy phân tích điện giải ISE500 hoặc tương đương												
99	1	Thuốc thử xét nghiệm định lượng đa thông số điện giải (K, Na, Cl, Ca, pH)	Hộp	20	Cal A: 650mL Cal B: 200mL	ISE Fluid pack (Na, K, Cl, Ca, pH)	204-122V	Thành phần chính: KCl, NaCl, NaAc, CaCl2, đệm pH, chất hoạt động bề mặt, chất bảo quản. - Giá trị hiệu chuẩn: Calibration A: K+ 4 mmol/L, Na+ 140 mmol/L, Cl- 100 mmol/L, Ca2+ 1.25 mmol/L, pH 7.4 Calibration B: K+ 8 mmol/L, Na+ 110 mmol/L, Cl- 70 mmol/L, Ca2+ 2.5 mmol/L, pH 7 - Nồng độ cho mỗi xét nghiệm: Ammonium molybdate 0.4 mmol/l Sulphuric acid 100 mmol/l Hydrochloric acid 100 mmol/l - Mẫu bệnh phẩm: Huyết thanh người - Tương quan tuyến tính hệ số r: K+ ≥0.99, Na+ ≥0.99, Cl- ≥0.99, Ca2+ ≥0.99 - Độ lệch tuyến tính D: K+ ≤3%, Na ≤1%, Cl- ≤2%, Ca2+ ≤5% - Độ nhạy của phép phân tích K+ ≤0.2mmol/L, Na+ ≤6.7mmol/L, Cl- ≤6.2mmol/L, Ca2+ ≤0.1mmol/L - Độ chính xác: K+ ≤2%, Na+ ≤1.5%, Cl- ≤2%, Ca2+ ≤5%, pH ≤ 1%	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.570.000	171.400.000	

117	1	Hóa chất định lượng TSH	Hộp	50	200 test	Elecsys TSH	08429324190	M: Vi hạt phủ streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng TSH đánh dấu biotin ; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng TSH đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.653.830	282.691.500
118	2	Hóa chất chuẩn định lượng TSH	Hộp	5	4 x 1.3 ml	TSH CalSet	08443459190	<ul style="list-style-type: none"> TSH Cal1: 2 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL mẫu chuẩn 1 TSH Cal2: 2 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL mẫu chuẩn 2 Nồng độ của TSH Cal1 trong hỗn hợp huyết thanh ngựa khoảng 0 µIU/mL; TSH Cal2 chứa khoảng 1.5 µIU/mL TSH (người) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.281.945	6.409.725
119	3	Hóa chất định lượng T3	Hộp	50	200 test	Elecsys T3	09007725190	M: Vi hạt phủ streptavidin. R1: Kháng thể đa dòng kháng T3 đánh dấu phức hợp ruthenium; ANS ; đệm phosphate. R2: T3 đánh dấu biotin ; ANS ; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.641.020	282.051.000
120	4	Hóa chất chuẩn định lượng T3	Hộp	5	4 x 1.0 ml	T3 CalSet	11731548122	<ul style="list-style-type: none"> T3 Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 T3 Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 T3 với 2 khoảng nồng độ (khoảng 1.25 nmol/L hoặc 0.8 ng/mL và khoảng 8.5 nmol/L hoặc 5.5 ng/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.282.050	6.410.250
121	5	Hóa chất định lượng FT4	Hộp	50	200 test	Elecsys FT4 IV	09043276190	M:Vi hạt phủ streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng T4 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate. R2: T4 đánh dấu biotin; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.923.050	296.152.500
122	6	Hóa chất chuẩn định lượng FT4	Hộp	5	4x1.0mL	CalSet FT4 IV	09043292190	<ul style="list-style-type: none"> FT4 Cal1: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 1 FT4 Cal2: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 2 L-thyroxine với hai khoảng nồng độ (khoảng 10 pmol/L hoặc 0.78 ng/dL và khoảng 45 pmol/L hoặc 3.5 ng/dL) trong hỗn hợp đệm/protein (albumin huyết thanh người)	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.281.945	6.409.725
123	7	Hóa chất định lượng Tg	Hộp	2	100 test	Elecsys Tg II	08906556190	M: Vi hạt phủ streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng Tg đánh dấu biotin; đệm Bis-Tris . R2: Kháng thể đơn dòng kháng Tg đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm Bis-Tris	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	9.970.485	19.940.970

124	8	Hóa chất chuẩn định lượng Tg	Hộp	1	4 x 1.0 ml	Tg II CalSet	08991405190	<ul style="list-style-type: none"> • TG 2 Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • TG 2 Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Thyroglobulin (người) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 0.15 ng/mL và khoảng 180 ng/mL) trong hỗn hợp huyết thanh ngựa	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.282.050	1.282.050
125	9	Hóa chất kiểm tra chất lượng các xét nghiệm tuyến giáp	Hộp	15	4 x 3.0 ml	PreciControl Universal	11731416190	<ul style="list-style-type: none"> • PC U1: 2 chai để pha 2 x 3.0 mL mẫu chứng huyết thanh (người) • PC U2: 2 chai để pha 2 x 3.0 mL mẫu chứng huyết thanh (người) 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.541.925	23.128.875
126	10	Hóa chất định lượng Anti-TPO	Hộp	2	100 test	Elecsys Anti-TPO	06368590190	M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Kháng thể đa dòng kháng TPO đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm TRIS R2: TPO đánh dấu biotin; đệm TRIS	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.653.725	11.307.450
127	11	Hóa chất chuẩn định lượng Anti-TPO	Hộp	1	4 x 1.5 ml	Anti-TPO CalSet	06472931190	<ul style="list-style-type: none"> • Anti-TPO Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.5 mL mẫu chuẩn 1 • Anti-TPO Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.5 mL mẫu chuẩn 2 Kháng thể kháng TPO (cừu) ở 2 khoảng nồng độ (khoảng 35 IU/mL và khoảng 350 IU/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.310.000	2.310.000
128	12	Hóa chất định lượng Anti-TG	Hộp	2	100 test	Elecsys Anti-Tg	09004998190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Tg đánh dấu biotin; đệm TRIS R2: Kháng thể đơn dòng kháng Tg đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm TRIS	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.641.020	11.282.040
129	13	Hóa chất chuẩn định lượng Anti-TG	Hộp	1	4 x 1.5 mL	Anti-Tg CalSet	09005030190	<ul style="list-style-type: none"> • ATG Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.5 mL mẫu chuẩn 1 • ATG Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.5 mL mẫu chuẩn 2 Kháng thể kháng Tg (ATG Cal1: người, ATG Cal2: cừu) với hai khoảng nồng độ (khoảng 40 IU/mL và khoảng 3250 IU/mL) trong huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.310.000	2.310.000
130	14	Hóa chất định lượng Troponin T	Hộp	24	200 test	Elecsys Troponin T hs	09315322190	M: Vi hạt phủ streptavidin R1: Kháng thể đơn dòng kháng troponin T tim; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng troponin T tim đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	9.240.000	221.760.000

131	15	Hóa chất chuẩn định lượng Troponin T	Hộp	12	4x1.0mL	Troponin T hs CalSet	09315365190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ TNTHSX Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ TNTHSX Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Troponin T (tái tổ hợp, người) với hai khoảng nồng độ (khoảng 18 ng/L hoặc pg/mL và khoảng 4200 ng/L hoặc pg/mL) trong huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.155.000	13.860.000
132	16	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm bệnh nhồi máu cơ tim	Hộp	12	4 x 2 ml	PreciControl Troponin	05095107190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PC TN1: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL mẫu chứng huyết thanh ▪ PC TN2: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL mẫu chứng huyết thanh Troponin T (tái tổ hợp, người) với hai khoảng nồng độ (khoảng 30 ng/L hoặc pg/mL và khoảng 2500 ng/L hoặc pg/mL) và troponin I (tái tổ hợp, người) với hai khoảng nồng độ (khoảng 0.75 µg/L hoặc ng/mL và khoảng 18 µg/L hoặc ng/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	924.000	11.088.000
133	17	Hóa chất định lượng proBNP	Hộp	20	100 test	Elecsys proBNP II	09315268190	M: Vi hạt phụ streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng NT-proBNP đánh dấu biotin; đệm phosphate . R2: Kháng thể đơn dòng kháng NT-proBNP đánh dấu phức hợp ruthenium - đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	26.796.000	535.920.000
134	18	Hóa chất chuẩn định lượng proBNP	Hộp	8	4x1.0mL	proBNP II CalSet	09315292190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PBNPX Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ PBNPX Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 ProBNP với hai khoảng nồng độ (khoảng 16.6 pmol/L hoặc 140 pg/mL và khoảng 320 pmol/L hoặc 2700 pg/mL) trong huyết thanh ngựa.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.386.000	11.088.000
135	19	Hoá chất kiểm tra chất lượng các xét nghiệm theo dõi chức năng tim mạch	Hộp	15	4 x 2 ml	PreciControl Cardiac II	04917049190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PC CARDIII: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL mẫu chứng huyết thanh ▪ PC CARDII2: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL mẫu chứng huyết thanh 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.674.330	25.114.950
136	20	Hóa chất định lượng AFP	Hộp	12	100 Test	Elecsys AFP	09015060190	M : Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng AFP đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng AFP đánh dấu phức hợp ruthenium ; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.153.800	49.845.600

137	21	Hóa chất chuẩn định lượng AFP	Hộp	4	4 x 1.0 mL	AFP Calset II	09227261190	AFP Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 AFP Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 AFP (người, từ canh cây tế bào) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 5 IU/mL hoặc 6 ng/mL và khoảng 50 IU/mL hoặc 60 ng/mL) trong huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.282.050	5.128.200
138	22	Hóa chất định lượng CA 15-3	Hộp	12	100 test	Elecsys CA 15-3 II	03045838122	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng CA 15-3 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.095.185	97.142.220
139	23	Hóa chất chuẩn định lượng CA 15-3	Hộp	3	4 x 1.0 ml	CA 15-3 II CalSet	03045846122	• CA 15-3 II Cal1: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • CA 15-3 II Cal2: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 2 CA 15-3 (người) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 15 U/mL và khoảng 100 U/mL) trong ma trận huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.541.925	4.625.775
140	24	Hóa chất định lượng CA 19-9	Hộp	12	100 Test	Elecsys CA 19-9	11776193214	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng CA 19-9 đánh dấu biotin, đệm phosphate R2: Kháng thể đơn dòng kháng CA 19-9 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics (Suzhou) Ltd	Trung Quốc	ISO 13485:2016	8.076.915	96.922.980
141	25	Hóa chất chuẩn định lượng CA 19-9	Hộp	3	4 x 1.0 ml	CA 19-9 CalSet	11776215122	• CA19-9 Cal1: 2 chai, mỗi chai cho 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • CA19-9 Cal2: 2 chai, mỗi chai cho 1.0 mL mẫu chuẩn 2 CA 19-9 (người) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 20 U/mL và khoảng 250 U/mL) trong huyết thanh người; chất bảo quản.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.538.460	4.615.380
142	26	Hóa chất định lượng CA 125	Hộp	2	100 test	Elecsys CA 125 II	11776223190	M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Kháng thể đơn dòng kháng CA 125 đánh dấu biotin; đệm phosphate R2: Kháng thể đơn dòng kháng CA 125 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.095.185	16.190.370

143	27	Hóa chất chuẩn định lượng CA 125	Hộp	2	4 x 1.0 ml	CA 125 II CalSet II	07030207190	<ul style="list-style-type: none"> CA 125 II Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 CA 125 II Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 <p>Nồng độ của CA 125 người trong hỗn hợp huyết thanh ngựa (CA125 II Cal1) là 0 U/mL; CA125 II Cal2 chứa khoảng 500 U/mL. CA 125 người trong hỗn hợp huyết thanh người; chất bảo quản.</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.541.925	3.083.850
144	28	Hóa chất định lượng CA 72-4	Hộp	12	100 test	Elecsys CA 72-4	09005692190	<p>M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng CA 72-4 đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng CA 72-4 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.095.185	97.142.220
145	29	Hóa chất chuẩn định lượng CA 72-4	Hộp	3	4 x 1.0 mL	CA 72-4 CalSet	09175130190	<ul style="list-style-type: none"> CA72-4 Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 CA72-4 Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 <p>CA 72-4 (người) với hai khoảng nồng độ (khoảng 1 U/mL và khoảng 70 U/mL) trong huyết thanh người; chất bảo quản.</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.923.075	5.769.225
146	30	Hóa chất định lượng CEA	Hộp	12	100 test	Elecsys CEA	11731629322	<p>M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng CEA đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng CEA đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.625.775	55.509.300
147	31	Hóa chất chuẩn định lượng CEA	Hộp	3	4 x 1.0 ml	CEA CalSet	11731645322	<ul style="list-style-type: none"> CEA Cal1: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 1 CEA Cal2: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 2 <p>CEA (người, từ canh cây tế bào) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 5 ng/mL và khoảng 50 ng/mL) trong hỗn hợp đệm/protein. 1 ng/mL CEA tương ứng với 16.9 mIU/mL.</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	3.854.655
148	32	Hóa chất định lượng Cyfra 21-1	Hộp	8	100 test	Elecsys CYFRA 21-1	11820966122	<p>M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Kháng thể đơn dòng kháng cytokeratin 19 đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng cytokeratin 19 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	6.410.250	51.282.000

149	33	Hóa chất chuẩn định lượng Cyfra 21-1	Hộp	3	4 x 1.0 ml	CYFRA 21-1 CalSet	11820974322	<ul style="list-style-type: none"> • CYFRA Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • CYFRA Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Cytokeratin (người, từ dòng tế bào MCF-7) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 0 ng/mL và khoảng 50 ng/mL) trong huyết thanh	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.923.075	5.769.225
150	34	Hóa chất định lượng PSA toàn phần	Hộp	8	100 test	Elecsys total PSA	08791686190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng PSA đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng PSA đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	6.410.250	51.282.000
151	35	Hóa chất chuẩn định lượng PSA toàn phần	Hộp	3	4 x 1.0 ml	total PSA CalSet II	08838534190	<ul style="list-style-type: none"> • TPSA Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • TPSA Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 PSA (người) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 0 ng/mL và khoảng 60 ng/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.282.050	3.846.150
152	36	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm các dấu ấn ung thư trong máu	Hộp	15	4 x 3.0 ml	PreciControl Tumor Marker	11776452122	<ul style="list-style-type: none"> • PC TM1: 2 chai, mỗi chai 3.0 mL huyết thanh chứng (người) • PC TM2: 2 chai, mỗi chai 3.0 mL huyết thanh chứng (người) 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.826.810	42.402.150
153	37	Hóa chất định lượng Ferritin	Hộp	30	100 test	Elecsys Ferritin	03737551190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng ferritin đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng ferritin đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.625.775	138.773.250
154	38	Hóa chất chuẩn định lượng Ferritin	Hộp	5	4 x 1.0 ml	Ferritin CalSet	03737586190	<ul style="list-style-type: none"> • FERR Cal1: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • FERR Cal2: 2 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Ferritin (người, gan) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 10 µg/L hoặc ng/mL và khoảng 300 µg/L hoặc ng/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	6.424.425
155	39	Hóa chất xét nghiệm HCV	Hộp	80	100 Test	Elecsys Anti-HCV II	08836981190	M: Vi hạt phủ streptavidin. R1: Kháng nguyên đặc hiệu HCV-đã biotin hóa, chất đệm HEPES. R2: Kháng nguyên đặc hiệu HCV đánh dấu phức hợp ruthenium, chất đệm HEPES	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	7.943.250	635.460.000

156	40	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HCV Ab miễn dịch tự động	Hộp	8	16 x 1.3 ml	PreciControl Anti-HCV	03290379190	<ul style="list-style-type: none"> • PC A-HCV1: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với kháng thể kháng HCV; chất bảo quản. Khoảng giới hạn đích cho chỉ số ngưỡng: 0-0.3 • PC A-HCV2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Anti-HCV (người) trong huyết thanh người; chất bảo quản. Giá trị đích cho chỉ số ngưỡng: Anti-HCV II: khoảng 4 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.433.900	19.471.200
157	41	Hoá chất xét nghiệm HBsAg	Hộp	80	100 test	Elecsys HBsAg II	08814856190	<p>M: Vi hạt phủ streptavidin. R1: Hai kháng thể đơn dòng đặc hiệu kháng HBsAg ; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng HBsAg , kháng thể đa dòng kháng HBsAg đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.818.200	225.456.000
158	42	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HbsAg	Hộp	8	16 x 1.3 ml	PreciControl HBsAg II	04687876190	<ul style="list-style-type: none"> • PC HBSAGI1: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với HBsAg; chất bảo quản. Khoảng giới hạn đích cho chỉ số ngưỡng: 0.0-0.80 • PC HBSAGI2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng HBsAg (người) khoảng 0.2 IU/mL trong huyết thanh người; chất bảo quản. Khoảng giới hạn đích cho chỉ số ngưỡng: 2.6-5.0 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.793.400	14.347.200
159	43	Hóa chất xét nghiệm HbsAb định lượng	Hộp	2	100 test	Elecsys Anti-HBs II	08498598190	<p>M: Vi hạt phủ streptavidin R1: HBsAg (ad/ay) người/tái tổ hợp đánh dấu biotin; đệm MES R2: HBsAg (ad/ay) đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm MES</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.818.200	5.636.400
160	44	Hóa chất kiểm tra chất lượng xét nghiệm HbsAb định lượng	Hộp	2	16 x 1.3 ml	PreciControl Anti-HBs	11876317122	<ul style="list-style-type: none"> • PC A-HBST: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với kháng thể kháng HBs; chất bảo quản. Khoảng nồng độ đích cho kháng thể kháng HBs: ≤ 5 IU/L • PC A-HBS2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Kháng thể kháng HBs (người) khoảng 100 IU/L trong huyết thanh người; chất bảo quản. Khoảng nồng độ đích cho kháng thể kháng HBs: 60-150 IU/L 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.793.400	3.586.800

161	45	Hóa chất xét nghiệm HIV Ag/Ab miễn dịch tự động	Hộp	30	100 test	Elecsys HIV combi PT	08924163190	M: Vi hạt phủ streptavidin. R0: MES; Nonidet P40. R1: Kháng thể đơn dòng kháng p24 đánh dấu biotin, kháng nguyên tái tổ hợp đặc hiệu HIV-1/2 đánh dấu biotin (E. coli), peptide đặc hiệu HIV-1/2 đánh dấu biotin; đệm TRIS. R2: Kháng thể đơn dòng kháng p24, kháng nguyên tái tổ hợp đặc hiệu HIV-1/2, peptide đặc hiệu HIV-1/2 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm TRIS	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.397.400	131.922.000
162	46	Hóa chất chuẩn xét nghiệm HIV Ag/Ab miễn dịch tự động	Hộp	4	6 x 2.0 ml	PreciControl HIV Gen II	06924107190	<ul style="list-style-type: none"> PC HIV1: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với HIV (kháng nguyên và kháng thể); chất bảo quản. Giá trị đích cho chỉ số ngưỡng (COI): HIV combi PT: khoảng 0.250 HIV Duo: khoảng 0.250 PC HIV2: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, dương tính với kháng thể kháng HIV; chất bảo quản. Giá trị đích cho chỉ số ngưỡng: HIV combi PT: khoảng 5.00 HIV Duo: khoảng 5.00 PC HIV3: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL huyết thanh chứng Kháng nguyên HIV p24 (E. coli, rDNA) trong huyết thanh người; chất bảo quản. Giá trị đích cho chỉ số ngưỡng: HIV combi PT: khoảng 4.00 HIV Duo: khoảng 10.0 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.907.050	15.628.200
163	47	Hóa chất định lượng β hCG	Hộp	20	100 test	Elecsys HCG+ β	03271749190	M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Kháng thể đơn dòng kháng hCG đánh dấu biotin; đệm phosphate . R2: Kháng thể đơn dòng kháng hCG đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.240.320	84.806.400
164	48	Hóa chất chuẩn định lượng β hCG	Hộp	4	4 x 1.0 ml	HCG+ β CalSet	03302652190	<ul style="list-style-type: none"> HCG+β Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 HCG+β Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Kích tổ sinh dục màng đệm của người (từ nước tiểu) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 1.5 mIU/mL và khoảng 2000 mIU/mL) trong hỗn hợp đệm huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	5.139.540
165	49	Dung dịch pha loãng cho xét nghiệm β hCG và các chỉ số ung thư	Hộp	20	2 x 16 ml	Diluent Universal	11732277122	Hỗn hợp protein; chất bảo quản $\leq 0.1\%$	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.798.860	35.977.200

166	50	Dung dịch rửa thường quy	Hộp	110	2 x 2 L	CleanCell M	04880293214	Dung dịch hệ thống dùng để rửa bộ phát hiện của máy phân tích xét nghiệm miễn dịch	Roche Diagnostics (Suzhou) Ltd	Trung Quốc	ISO 13485:2016	2.001.300	220.143.000
167	51	Dung dịch tạo phản ứng	Hộp	110	2 x 2 L	ProCell M	04880340190	Đệm phosphate 300 mmol/L; tripropylamine 180 mmol/L; chất tẩy ≤ 0.1 %; chất bảo quản; pH 6.8.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.688.400	185.724.000
168	52	Dung dịch rửa ISE	Hộp	15	5 x 100 ml	ISE Cleaning Solution / Elecsys SysClean	11298500316	Natri hydroxide 3 mol/L Dung dịch natri hypochlorite (< 2 % clo hoạt tính) Phụ gia	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.712.025	25.680.375
169	53	Dung dịch rửa trong quá trình phản ứng	Hộp	70	5 x 600 ml	PreClean M	03004899190	Đệm phosphate 10 mmol/L; natri chloride 20 mmol/L; chất tẩy ≤ 0.1 %; chất bảo quản; pH 7.0.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.333.500	93.345.000
170	54	Dung dịch rửa đầu kim hút hoá chất và bệnh phẩm	Hộp	5	12x70 ml	ProbeWash M	03005712190	KOH 176 mmol/L (tương ứng với pH 13.2); chất tẩy ≤ 1 %.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.731.450	8.657.250
171	55	Đầu côn hút hoá chất và cốc phản ứng	Hộp	50	48 x (84 tip + 84 cốc) + 8 hộp giấy thải	AssayTip/AssayCup	12102137001	Vật tư tiêu hao sử dụng trên máy phân tích miễn dịch	Balda Medical GmbH./ Đức; MM C.P. Schmidt GmbH./ Đức; Flex Precision Plastics Solutions (Switzerland) AG./ Thụy Sĩ	Đức/ Thụy Sĩ	ISO 13485:2016	6.781.950	339.097.500
172	56	Thuốc thử xét nghiệm HE4	Hộp	7	100 test	Elecsys HE4	05950929214	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng HE4 đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng HE4 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics (Suzhou) Ltd	Trung Quốc	ISO 13485:2016	18.480.000	129.360.000
173	57	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm HE4	Hộp	5	4 x 1.0 ml	HE4 CalSet	05950945190	• HE4 Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • HE4 Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 HE4 (người, từ dòng tế bào OvCar-3) ở 2 khoảng nồng độ (khoảng 5 pmol/L và khoảng 200 pmol/L) trong hỗn hợp huyết thanh ngựa; chất bảo quản.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	6.428.625	32.143.125
174	58	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm HE4	Hộp	5	4 x 1.0 ml	PreciControl HE4	05950953190	• PC HE4 1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chứng huyết thanh • PC HE4 2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chứng huyết thanh HE4 (người, từ dòng tế bào OvCar-3) ở 2 khoảng nồng độ (khoảng 50 pmol/L và khoảng 400 pmol/L) trong huyết thanh người; chất bảo quản.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.620.000	23.100.000

175	59	Thuốc thử xét nghiệm LH	Hộp	2	100 test	Elecsys LH	11732234122	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng LH đánh dấu biotin; đệm TRIS. R2: Kháng thể đơn dòng kháng LH đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm TRIS	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.163.250	8.326.500
176	60	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm LH	Hộp	2	4 x 1.0 ml	LH CalSet II	03561097190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ LH Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ LH Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 LH (người) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 1 mIU/mL và khoảng 45 mIU/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.282.050	2.564.100
177	61	Thuốc thử xét nghiệm FSH	Hộp	2	100 test	Elecsys FSH	08932352190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng FSH đánh dấu biotin, đệm MES. R2: Kháng thể đơn dòng kháng FSH đánh dấu phức hợp ruthenium, đệm MES	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.163.250	8.326.500
178	62	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm FSH	Hộp	2	4 x 1.0 mL	FSH CalSet II	08932417190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ FSH Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ FSH Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 FSH (người) với hai khoảng nồng độ (khoảng 1 mIU/mL và khoảng 55 mIU/mL) trong huyết thanh ngựa.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.273.335	2.546.670
179	63	Thuốc thử xét nghiệm Progesterone	Hộp	2	100 test	Elecsys Progesterone III	07092539190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng progesterone đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Progesterone kết hợp với một peptide tổng hợp đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.163.250	8.326.500
180	64	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Progesterone	Hộp	2	4 x 1.0 ml	Progesterone III CalSet	07092547190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PROG III Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ PROG III Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Progesterone (từ thực vật) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 0.6 nmol/L hoặc 0.2 ng/mL và khoảng 169 nmol/L hoặc 53 ng/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	2.569.770

181	65	Thuốc thử xét nghiệm Testosterone	Hộp	2	100 test	Elecsys Testosterone II	08946353190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng testosterone đánh dấu biotin; thuốc thử cung cấp 2-bromoestradiol; đệm MES. R2: Dẫn xuất testosterone đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm MES	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.163.250	8.326.500
182	66	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Testosterone	Hộp	2	4 x 1.0 ml	testosterone II CalSet II	05202230190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ TESTO Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ TESTO Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Testosterone (từ thực vật) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 0.4 ng/mL hoặc 40 ng/dL hoặc 1.4 nmol/L và khoảng 11.5 ng/mL hoặc 1150 ng/dL hoặc 40 nmol/L) trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	2.569.770
183	67	Thuốc thử xét nghiệm Estradiol	Hộp	2	100 test	Elecsys Estradiol III	06656021190	M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Hai kháng thể đơn dòng kháng estradiol đánh dấu biotin; mesterolone; đệm MES. R2: Dẫn xuất estradiol, đánh dấu phức hợp ruthenium ; đệm MES	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.163.250	8.326.500
184	68	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Estradiol	Hộp	2	4 x 1.0 ml	Estradiol III CalSet	06656048190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ E2 III Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 ▪ E2 III Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Estradiol (tổng hợp) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 73 pmol/L hoặc 20 pg/mL và khoảng 7340 pmol/L hoặc 2000 pg/mL) trong hỗn hợp huyết thanh người; chất bảo quản.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	2.569.770
185	69	Thuốc thử xét nghiệm Prolactin	Hộp	2	100 test	Elecsys Prolactin II	03203093214	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng prolactin đánh dấu biotin, đệm phosphate . R2: Kháng thể đơn dòng kháng prolactin đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics (Suzhou) Ltd	Trung Quốc	ISO 13485:2016	4.163.250	8.326.500

186	70	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Prolactin	Hộp	2	4 x 1.0 ml	Prolactin II CalSet	03277356190	<ul style="list-style-type: none"> • PRL Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • PRL Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Prolactin (người, tái tổ hợp, từ E. coli) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 2 µIU/mL hoặc 0.09 ng/mL và khoảng 2000 µIU/mL hoặc 94 ng/mL) trong hỗn hợp đệm huyết thanh ngựa.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.284.885	2.569.770
187	71	Thuốc thử xét nghiệm TSHR	Hộp	2	100 test	Elecsys Anti-TSHR	08496609190	M: Vi hạt phủ streptavidin R1: Dung dịch đệm: Đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng TSHR M22 đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	28.875.000	57.750.000
188	72	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm TSHR	Hộp	2	4 x 2.0 ml	CalSet Anti-TSHR	08496641190	<ul style="list-style-type: none"> • ATSHR Cal1: 2 chai (đông khô) mỗi chai 2.0 mL • ATSHR Cal2: 2 chai (đông khô) mỗi chai 2.0 mL Nồng độ ATSHR Cal1 khoảng 0.75 IU/L trong hỗn hợp huyết thanh người; ATSHR Cal2 chứa khoảng 25 IU/L kháng thể kháng TSHR người trong hỗn hợp huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.205.125	6.410.250
189	73	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Tg (Thyroglobulin)	Hộp	2	4 x 2 ml	PreciControl ThyroAB	05042666191	<ul style="list-style-type: none"> • PC THYRO1: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL mẫu chứng huyết thanh • PC THYRO2: 2 chai, mỗi chai 2.0 mL mẫu chứng huyết thanh 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.076.915	16.153.830
190	74	Thuốc thử xét nghiệm PTH	Hộp	6	100 test	Elecsys PTH	11972103122	M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Kháng thể đơn dòng kháng PTH đánh dấu biotin; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng PTH đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.769.225	34.615.350
191	75	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm PTH	Hộp	2	4 x 1.0 ml	CalSet PTH	08243875190	<ul style="list-style-type: none"> • PTH Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • PTH Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 PTH (peptide tổng hợp, người) với hai khoảng nồng độ (khoảng 1 pmol/L hoặc 10 pg/mL và khoảng 466 pmol/L hoặc 4400 pg/mL) trong huyết thanh người; chất bảo quản.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.282.050	2.564.100

192	76	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Hộp	2	100 test	Elecsys Anti-HBc IgM	11820567122	M: Vi hạt phủ Streptavidin R1: Thuốc thử tiền xử lý mẫu: Kháng thể kháng Fcγ người; đệm phosphate R2: Kháng thể đơn dòng kháng IgM người đánh dấu biotin; HBcAg đánh dấu phức hợp ruthenium	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	6.406.050	12.812.100
193	77	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Hộp	2	16 x 1 ml	PreciControl Anti-HBc IgM	11876333122	• PC A-HBCIGM1: 8 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với kháng thể IgM kháng HBc; chất bảo quản. Khoảng giới hạn đích cho chỉ số ngưỡng: 0-0.3 cho máy phân tích cobas e 411 0-0.2 cho máy phân tích cobas e 402, cobas e 601, cobas e 602 và cobas e 801 • PC A-HBCIGM2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL huyết thanh chứng Kháng thể IgM kháng HBc (người) > 130 U/mL (đơn vị Viện Paul-Ehrlich) trong huyết thanh người; chất bảo quản. Giá trị đích cho chỉ số ngưỡng: khoảng 2.50 M: Vi hạt phủ streptavidin.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.985.150	5.970.300
194	78	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Hộp	2	100 test	Elecsys Anti-HBc II	09014918190	R0: DTT : 1,4-dithiothreitol ; đệm citrate. R1: HBcAg ; đệm phosphate. R2: Kháng thể đơn dòng kháng HBc đánh dấu biotin; kháng thể đơn dòng kháng HBc đánh dấu phức hợp ruthenium ; đệm phosphate.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.612.650	9.225.300
195	79	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng HBcAg	Hộp	2	16 x 1.3 ml	PreciControl Anti-HBc II	04927931190	• PC A-HBCII 1: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với kháng thể kháng HBc; chất bảo quản. Khoảng giới hạn đích cho chỉ số ngưỡng: 1.15-3.4 • PC A-HBCII 2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.3 mL huyết thanh chứng Kháng thể kháng HBc (người) khoảng 1 U/mL trong huyết thanh người; chất bảo quản. Khoảng giới hạn đích cho chỉ số ngưỡng: 0.15-0.95	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.793.400	3.586.800
196	80	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng Toxoplasma IgM	Hộp	1	100 test	Elecsys Toxo IgM	04618858190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng nguyên Toxoplasma đánh dấu phức hợp ruthenium; đệm MES. R2: Kháng thể đơn dòng kháng IgM người đánh dấu biotin; đệm HEPES	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.071.350	8.071.350

197	81	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Toxoplasma IgM	Hộp	2	16 x 0.67 ml	PreciControl Toxo IgM	04618866190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PC TOXIGM1: 8 chai, mỗi chai chứa 0.67 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính với kháng thể IgM kháng Toxo; chất bảo quản. ▪ PC TOXIGM2: 8 chai, mỗi chai chứa 0.67 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, dương tính với kháng thể IgM kháng Toxo khoảng 125 U/mL (đơn vị Roche được lựa chọn ngẫu nhiên); chất bảo quản. 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.793.400	3.586.800
198	82	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng Toxoplasma IgG	Hộp	1	100 test	Elecsys Toxo IgG	04618815190	<p>M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng nguyên đặc hiệu T. gondii đánh dấu biotin đậm TRIS R2: Kháng nguyên đặc hiệu T. gondii đánh dấu phức hợp ruthenium ; đậm TRIS</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	5.637.450	5.637.450
199	83	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Toxoplasma IgG	Hộp	2	16 x 1 ml	PreciControl Toxo IgG	04618823190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PC TOXIGG1: 8 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, âm tính đến dương tính yếu với kháng thể IgG kháng Toxo (khoảng 1 IU/mL); chất bảo quản. ▪ PC TOXIGG2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL huyết thanh chứng Huyết thanh người, dương tính với kháng thể IgG kháng Toxo (khoảng 50 IU/mL); chất bảo quản. 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.793.400	3.586.800
200	84	Thuốc thử xét nghiệm kháng thể kháng Cytomegalovirus (CMV)	Hộp	1	100 test	Elecsys CMV IgG	04784596190	<p>M: Vi hạt phủ streptavidin R1: Kháng nguyên đặc hiệu CMV đánh dấu biotin; đậm MES. R2: Kháng nguyên đặc hiệu CMV đánh dấu phức hợp ruthenium ; đậm MES</p>	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.895.100	4.895.100
201	85	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm kháng thể kháng Cytomegalovirus (CMV)	Hộp	2	16 x 1.0 ml	PreciControl CMV IgG	04784600190	<ul style="list-style-type: none"> ▪ PC CMVIGG1: 8 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chứng huyết thanh Huyết thanh người, dương tính yếu với kháng thể IgG kháng CMV (khoảng 1.5 U/mL); chất bảo quản. ▪ PC CMVIGG2: 8 chai, mỗi chai chứa 1.0 mL mẫu chứng huyết thanh Huyết thanh người, dương tính với kháng thể IgG kháng CMV (khoảng 25 U/mL); chất bảo quản. 	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	2.802.448	5.604.896

202	86	Thuốc thử xét nghiệm Cortisol	Hộp	5	100 test	Elecsys Cortisol II	06687733190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng cortisol đánh dấu biotin; danazol ; đệm MES R2: Dẫn xuất cortisol đánh dấu phức hợp ruthenium; danazol ; đệm MES	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	4.153.800	20.769.000
203	87	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Cortisol	Hộp	3	4 x 1.0 ml	Cortisol II CalSet	06687750190	• CORT II Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • CORT II Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Cortisol (tổng hợp) với hai khoảng nồng độ (khoảng 12.5 nmol/L hoặc 0.45 µg/dL và khoảng 1000 nmol/L hoặc 36 µg/dL) trong huyết thanh người.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.538.460	4.615.380
204	88	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm ProGRP, SCC, Cyfra 21-1, NSE	Hộp	1	4 x 3.0 ml	PreciControl Lung Cancer	07360070190	• PC LC 1: 2 chai, mỗi chai 3.0 mL mẫu chứng huyết thanh • PC LC 2: 2 chai, mỗi chai 3.0 mL mẫu chứng huyết thanh	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.027.570	3.027.570
205	89	Thuốc thử xét nghiệm định lượng NSE	Hộp	1	100 test	Elecsys NSE	12133113122	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng 18E5 kháng NSE đánh dấu biotin; đệm phosphate R2: Kháng thể đơn dòng 84B10 kháng NSE đánh dấu phức hợp; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.076.915	8.076.915
206	90	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm NSE	Hộp	1	4 x 1.0 ml	NSE CalSet	12133121122	• NSE Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • NSE Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 NSE (người) với 2 khoảng nồng độ (khoảng 0.5 ng/mL và khoảng 50 ng/mL) trong hỗn hợp đệm/protein (albumin huyết thanh bò), natri azide	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.923.075	1.923.075
207	91	Thuốc thử xét nghiệm định lượng calcitonin	Hộp	3	100 test	Elecsys Calcitonin	09005668190	M: Vi hạt phủ Streptavidin. R1: Kháng thể đơn dòng kháng hCT đánh dấu biotin; đệm phosphate R2: Kháng thể đơn dòng kháng hCT đánh dấu phức hợp ruthenium ; đệm phosphate	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	9.970.485	29.911.455
208	92	Chất hiệu chuẩn xét nghiệm Calcitonin	Hộp	2	4 x 1.0 mL	Calcitonin CalSet	09005684190	• hCT Cal1: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 1 • hCT Cal2: 2 chai, mỗi chai 1.0 mL mẫu chuẩn 2 Calcitonin (tổng hợp) với hai khoảng nồng độ (khoảng 2.0 pg/mL hoặc 0.585 pmol/L và khoảng 500 pg/mL hoặc 146 pmol/L) trong huyết thanh ngựa.	Roche Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	8.076.915	16.153.830

VII													
Hoà chất, vật tư tiêu hao dùng cho máy VITEK 2 hoặc tương đương													
224	1	Thẻ định danh vi khuẩn Gram âm	Hộp	40	Hộp 20 thẻ	VITEK® 2 GN	21341	Thẻ định danh Gram âm sử dụng với máy VITEK 2 để định danh trực khuẩn Gram âm lên men và không lên men Thẻ gồm 47 thử nghiệm sinh hóa	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	134.400.000
225	2	Thẻ định danh vi khuẩn Gram dương	Hộp	15	Hộp 20 thẻ	VITEK® 2 GP	21342	Thẻ định danh Gram dương sử dụng với máy VITEK 2 để định danh các vi sinh vật Gram dương Thẻ gồm 43 thử nghiệm sinh hóa	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	50.400.000
226	3	Thẻ định danh cho nấm	Hộp	1	Hộp 20 thẻ	VITEK® 2 YST	21343	Thẻ định danh nấm men sử dụng với máy VITEK 2 để định danh nấm men và các vi sinh vật tương tự nấm men	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	3.360.000
227	4	Thẻ định danh cho Neisseria/Haemophilus	Hộp	2	Hộp 20 thẻ	NH	21346	Thẻ định danh Neisseria-Haemophilus sử dụng với máy VITEK 2 để định danh vi khuẩn khó mọc Thẻ gồm 30 thử nghiệm sinh hóa	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	6.720.000
228	5	Thẻ kháng sinh đồ vi khuẩn Gram âm	Hộp	50	Hộp 20 thẻ	VITEK® 2 AST-N439 VITEK® 2 AST-N240 VITEK® 2 AST-N415 VITEK® 2 AST-N428 VITEK® 2 AST-N417	424501 413205 423934 424320 423880	Thẻ làm kháng sinh đồ Gram âm dùng với máy VITEK 2 Mỗi thẻ chứa các kháng sinh chọn lọc ở các nồng độ khác nhau, được sấy khô với môi trường nuôi cấy vi sinh	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	168.000.000
229	6	Thẻ kháng sinh đồ vi khuẩn Gram dương	Hộp	15	Hộp 20 thẻ	VITEK® 2 AST-GP67 VITEK® 2 AST-P654	22226	Thẻ làm kháng sinh đồ Gram dương dùng với máy VITEK 2 Mỗi thẻ chứa các kháng sinh chọn lọc ở các nồng độ khác nhau, được sấy khô với môi trường nuôi cấy vi sinh	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	50.400.000
230	7	Thẻ kháng sinh đồ Phế cầu, Liên cầu	Hộp	2	Hộp 20 thẻ	VITEK® 2 AST-ST03	421040	Thẻ làm kháng sinh đồ Streptococcus dùng với máy VITEK 2 Mỗi thẻ chứa các kháng sinh chọn lọc ở các nồng độ khác nhau, được sấy khô với môi trường nuôi cấy vi sinh	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	3.360.000	6.720.000
231	8	Ống tuýp 12 x 75 mm pha huyền dịch vi khuẩn	Hộp	5	Hộp 2000 ống	UNSENSITIZED TUBES	69285	Ống nghiệm bằng nhựa trong (polystyrene) 12 mm x 75 mm dùng một lần sử dụng với máy VITEK 2	Greiner Bio-One GmbH do BioMerieux phân phối	Đức	EN ISO 13485:2016	13.500.000	67.500.000
232	9	Nước muối 0.45% pha huyền dịch vi khuẩn	Chai	25	Hộp 20 chai x 500 ml	Saline Solution	423520	Nước muối 0.45% dùng với máy VITEK 2, pH: 4.5 - 7, là sản phẩm IVD (in vitro diagnostic).	LABORATOIRE AGUETTANT	Pháp	NF EN ISO 13485 : 2016	488.000	12.200.000
Tổng phần VII: 09 mặt hàng												499.700.000	

VIII		Hoà chất, sinh phẩm nuôi cấy, định danh, kháng sinh đồ cho vi sinh vật											
233	1	Thanh định danh trực khuẩn đường ruột	Hộp	1	Hộp 25 thanh	API 20 E	20100	Thanh định danh trực khuẩn đường ruột và các trực khuẩn Gram âm khác, gồm 20 giếng chứa các hóa chất đông khô	BioMerieux SA	Pháp	NF EN ISO 13485:2016	4.055.100	4.055.100
234	2	Hóa chất định danh 20E reagent	Hộp	1	Hộp 6 ống	API 20E Reagent kit	20120	Hóa chất định danh 20E gồm 6 hóa chất JAMES, NIT1, NIT2, VP1, VP2, TDA.	BioMerieux SA	Pháp	NF EN ISO 13485:2016	1.279.950	1.279.950
235	3	Thanh định danh trực khuẩn ngoài đường ruột	Hộp	1	Hộp 25 thanh + 25 ống hóa chất	API 20 NE	20050	Thanh định danh trực khuẩn ngoài đường ruột, để mọc, gồm 20 giếng chứa các hóa chất đông khô và 7ml môi trường AUX.	BioMerieux SA	Pháp	NF EN ISO 13485:2016	4.429.950	4.429.950
236	4	Chai cấy máu hiếu khí	Chai	5000	(30 ml/chai x100 chai)/hộp	BacT/ALERT FA Plus	410851	Chai môi trường phát hiện vi khuẩn hiếu khí và kỵ khí tùy tiện (vi khuẩn và nấm men) từ máu và dịch vô khuẩn của cơ thể, - Cấu tạo bằng polycarbonate, nắp màu xanh - Chứa ≥30ml môi trường và ≥ 1.6g hạt polyme hấp phụ - Có khả năng trung hòa tối thiểu các kháng sinh: penicillins, glycylicylines, polyenes, macrolides, triazoles, echinocandins, cefazolin, cefoxitin, ceftaroline, aminoglycosides, fluoroquinolones, lincosamides, glycopeptides, và oxazolidinones, - Sử dụng với hệ thống cấy máu BacT/ALERT,	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	113.400	567.000.000
237	5	Chai cấy máu kỵ khí	Chai	5000	(40 ml/chai x100 chai)/hộp	BACT/ALERT FN Plus	410852	Chai môi trường phát hiện vi sinh vật kỵ khí và kỵ khí tùy tiện từ máu và các dịch vô khuẩn khác của cơ thể. - Cấu tạo bằng polycarbonate nắp màu cam - Chứa ≥ 40ml môi trường và ≥ 1.6g hạt polyme hấp phụ - Có khả năng trung hòa tối thiểu các kháng sinh: imipenem, meropenem, oxacillin, glycylicylines, macrolides, cefoxitin, ceftaroline, aminoglycosides, fluoroquinolones, lincosamides, ketolides, và glycopeptides - Sử dụng với hệ thống cấy máu BacT/ALERT	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	113.400	567.000.000

238	6	Chai cấy máu trẻ em	Chai	400	(30 ml/chai x100 chai)/hộp	BACT/ALERT PF Plus	410853	Chai môi trường phát hiện vi sinh vật hiếu khí và kỵ khí tùy tiện (vi khuẩn và nấm men) từ máu - Chai cấu tạo bằng polycarbonate, nắp màu vàng - Chứa ≥ 30ml môi trường và ≥1.6g hạt polyme hấp phụ - Có khả năng trung hòa tối thiểu các kháng sinh: penicillins, glycyclines, polyenes, macrolides, triazoles, echinocandins, cefazolin, cefoxitin, ceftaroline, aminoglycosides, fluoroquinolones, lincosamides, glycopeptides, và oxazolidinones - Sử dụng với hệ thống cấy máu BacT/ALERT	BioMerieux Inc	Mỹ	ISO 13485:2016	113.400	45.360.000
239	7	Hóa chất nhuộm Gram	Hộp	25	Bộ 4 chai 250ml	MELAB- Color Gram Set (Bộ nhuộm Gram)	B250900	Bộ nhuộm Gram dùng để thực hiện xét nghiệm nhuộm soi. Bao gồm 04 dung dịch thuốc nhuộm thành phần là Crystal Violet chai 250ml, Lugol chai 250ml, Decolor (alcohol-acetone) chai 250ml và Safranin chai 250ml. - Bảo quản: Nhiệt độ phòng thí nghiệm	Công ty cổ phần công nghệ Lavitec	Việt Nam	ISO 9001:2015; ISO 13485:2016	791.700	19.792.500
240	8	Hóa chất phát hiện indole	Hộp	4	1 ống x 25ml	KOVACS (Kovacs reagent)	55631	Hóa chất phát hiện phát hiện tạo indole từ tryptophan. Lọ 25ml chứa Dimethylamino-4-benzaldehyde, Hydrochloric acid, Amyl alcohol	BioMerieux SA	Pháp	NF EN ISO 13485:2016	1.215.900	4.863.600
241	9	Bộ nhuộm Ziehl Neelsen	Bộ	15	Bộ 3 chai 250ml	MELAB - Ziehl Neelsen Set (Bộ nhuộm Ziehl Neelsen)	B250902	Bộ nhuộm Ziehl Neelsen dùng để thực hiện xét nghiệm nhuộm soi. Bao gồm 03 dung dịch thuốc nhuộm thành phần là Carbo Fuchsin chai 250ml, Alcohol acid (Hydrochloric acid in ethanol) chai 250ml và Methylene Blue chai 250ml. - Bảo quản: Nhiệt độ phòng thí nghiệm	Công ty cổ phần công nghệ Lavitec	Việt Nam	ISO 9001:2015; ISO 13485:2016	1.155.000	17.325.000
242	10	Columbia Agar + 5% Sheep Blood (Môi trường nuôi cấy các loại vi sinh vật khó tính và không khó tính)	Đĩa	5000	Hộp 10 đĩa	MELAB Columbia Agar + 5% Sheep Blood	P901460	Đĩa thạch dùng sẵn chứa môi trường sử dụng để nuôi cấy và thử tính chất tan máu của các loại vi sinh vật khó tính và không khó tính. Đĩa 90mm. Bao gói bằng màng bán thấm Cellophane. Thành phần: Special peptone, Starch, Sodium chloride, Sheep blood, Agar, pH: 7.3±0.2 ở 25°C	Công ty cổ phần công nghệ Lavitec	Việt Nam	ISO 9001:2015; ISO 13485:2016	20.500	102.500.000

243	11	Chocolate Agar + MultiVitox (Môi trường giàu dinh dưỡng để nuôi cấy các loài vi sinh vật khó mọc, đặc biệt Neisseria và Haemophilus)	Đĩa	2500	Hộp 10 đĩa	MELAB Chocolate Agar + MultiVitox	P901467	Đĩa thạch dùng sẵn được sử dụng để nuôi cấy các loài vi sinh vật khó mọc, đặc biệt là Neisseria spp. và Haemophilus. Đĩa 90mm. Bao gói bằng màng bán thấm Cellophane. Thành phần: Special peptone, Starch, Sodium chloride, Defibrinated sheep blood, Agar, Multivitox, pH: 7.3 ± 0.2 ở 25°C	Công ty cổ phần công nghệ Lavitec	Việt Nam	ISO 9001:2015; ISO 13485:2016	29.000	72.500.000
244	12	Môi trường phân lập Shigella và Salmonella từ mẫu bệnh phẩm đường ruột	Đĩa	50	Hộp 10 đĩa	MELAB SS Agar	P901405	Đĩa thạch dùng sẵn được sử dụng để phân lập một số Shigella và Salmonella từ các mẫu bệnh phẩm. Đĩa 90mm. Bao gói bằng màng bán thấm Cellophane. Thành phần: Beef extract, Peptone, Lactose, Sodium thiosulphate, Amonium ferric citrate, Bile salts, Trisodium citrate, Neutral red, Agar, pH: 7.4±0.2 ở 25°C	Công ty cổ phần công nghệ Lavitec	Việt Nam	ISO 9001:2015; ISO 13485:2016	18.500	925.000
245	13	Ổng lưu chủng	Hộp	1	Hộp 64 ống	CRYO-BEADS	AEB400100	Ổng môi trường bảo quản chủng vi sinh vật. Hộp 64 ống, mỗi ống chứa 25 hạt có thể kết dính các vi sinh vật và dung dịch bảo quản lạnh ưu trương	BioMerieux SA	Pháp	NF EN ISO 13485:2016	6.098.400	6.098.400
246	14	Khoanh kháng sinh Cefotaxime 30µg & Cefotaxime 30µg + Clavulanic acid 10µg phát hiện ESBL	Hộp	2	Hộp 6x50 khoan	Kit III for ESBL Identification, Cefotaxime	SD240-1KT	Bộ III để nhận dạng ESBL, Cefotaxime được sử dụng để phát hiện kiểu hình của các chủng sản xuất ESBL. Thành phần: Mỗi kit có chứa 3 cartridge của: Cefotaxime 30 mcg/disc Cefotaxime/Clavulanic acid 30/10 mcg/disc Bảo quản ở -20°C	Himedia	Ấn Độ	ISO 13485 ISO 9001	440.000	880.000
247	15	Khoanh kháng sinh Cefotaxime 30µg & Cefotaxime 30µg + Clavulanic acid 10µg phát hiện ESBL	Hộp	2	Hộp 5x50 khoan	Kit I for ESBL identification, Cefotaxime	SD238-1KT	Bộ III để nhận dạng ESBL, Cefotaxime được sử dụng để phát hiện kiểu hình của các chủng sản xuất ESBL. Thành phần: Mỗi kit có chứa 3 cartridge của Cefotaxime 30 mcg/disc Cefotaxime/Clavulanic acid 30/10 mcg/disc Bảo quản ở -20°C	Himedia	Ấn Độ	ISO 13485 ISO 9001	440.000	880.000

248	16	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Ertapenem	Hộp	3	3 kit /Hộp (36 test)	Ertapenem HiMIC™ Plate Kit MPK085 (ETP) (0.06 - 4 mcg/ml)	MPK085-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Ertapenem với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 0.06 - 4 mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Án Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.885.000	8.655.000
249	17	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Imipenem	Hộp	3	3 kit /Hộp (36 test)	Imipenem HiMIC™ Plate Kit MPK104 (IPM) (0.12 - 8 mcg/ml)	MPK104-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Imipenem với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 0.12 -8 mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Án Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.750.000	8.250.000
250	18	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Meropenem	Hộp	3	3 kit /Hộp (36 test)	Meropenem HiMIC Plate (MRP) (8 - 0.12 mcg/ml)	MPK080-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Meropenem với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 0.12 -8 mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Án Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.750.000	8.250.000
251	19	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Vancomycin	Hộp	5	3 kit /Hộp (36 test)	Vancomycin HiMIC™ Plate Kit MPK060 (VAN) (0.25 - 16 mcg/ml)	MPK060-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Vancomycin với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Khay gồm 12 test, đã chứa sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo dải nồng độ xác định. Dải nồng độ: 0.25 -16 mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Án Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.725.000	13.625.000

252	20	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Colistin	Hộp	5	3 kit /Hộp (36 test)	Colistin HiMIC™ Plate Kit MPK020 (CL) (0.25 - 16 mcg/ml)	MPK020-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Colistin với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 0.25 -16 mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Ấn Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.750.000	13.750.000
253	21	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Amikacin	Hộp	2	3 kit /Hộp (36 test)	Amikacin HiMIC™ Plate Kit MPK001 (AMK) (1 - 64 mcg/ml)	MPK001-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Amikacin với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 1 - 64mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Ấn Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.689.000	5.378.000
254	22	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Ampicillin/Sulbactam	Hộp	5	3 kit /Hộp (36 test)	Ampicillin/Sulbactam HiMIC™ Plate Kit MPK109 (AMS) (1 - 64 mcg/ml)	MPK109-3KT	Khay kháng sinh đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Ampicillin/Sulbactam với vi khuẩn bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 1 - 64mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Ấn Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.725.000	13.625.000
255	23	Khay kháng sinh đồ Vi pha loãng Fluconazole	Hộp	1	3 kit /Hộp (36 test)	Fluconazole HiMIC™ Plate Kit MPK071 (FLC) (1 - 64 mcg/ml)	MPK072-3KT	Khay kháng nấm đồ 96 giếng với các dải giếng có thể tháo rời dùng để xác định nồng độ ức chế tối thiểu (MIC) của Fluconazole với vi nấm bằng phương pháp vi pha loãng theo tiêu chuẩn CLSI và EUCAST. Mỗi giếng đã được gắn sẵn môi trường và kháng sinh đồng khô theo nồng độ xác định. Dải nồng độ: 1 - 64mcg/ml Bảo quản ở -20 đến 8°C.	Himedia	Ấn Độ	ISO 13485 ISO 9001	2.628.000	2.628.000

256	24	Khoanh kháng sinh các loại (40 loại)	Khoanh	10.000	5x50 khoanh/hộp	Khoanh giấy kháng sinh	CTxxxxB	"- Khoanh giấy có đường kính 6mm. Các khoanh giấy được đánh dấu trên cả hai mặt bằng mã chữ và số nhằm xác định loại kháng sinh và nồng độ - Mỗi ống được hàn kín riêng, cùng với túi hút ẩm để duy trì độ ẩm ≤ 2%	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	2.100	21.000.000
257	25	Dung dịch hóa chất để làm phản ứng Oxidase	Hộp	1	Hộp 50 x 0.75 mL	BactiDrop™ Oxidase	R21540	Thuốc thử dùng trong quy trình định tính phát hiện enzyme cytochrome oxidase Thành phần: N,N,N,N-tetramethyl-1,4-phenylenediamine 10.0 g Ascorbic Acid 2.0 g Demineralized Water 1000.0 ml	Remel Inc	Hoa Kỳ	ISO 13485	3.625.000	3.625.000
258	26	Môi trường canh thang giàu dinh dưỡng được khuyến cáo sử dụng nuôi cấy streptococci, Neisseria và các sinh vật khó mọc khác. (BHI)	Hộp	5	Hộp 500g	BRAIN HEART INFUSION BROTH	CM1135B	Môi trường lỏng đa năng phù hợp cho nuôi cấy Streptococci, Neisseria và những vi khuẩn khó mọc khác. Môi trường này được khuyến nghị dành cho nuôi cấy máu và với những chất bổ sung dùng để phân lập và nuôi cấy vi nấm gây bệnh. Môi trường dạng bột mịn, màu rom Thành phần (g/l): Brain infusion solids 12.5 , Beef heart infusion solids 5.0 , Proteose peptone 10.0 , Glucose 2.0, Sodium chloride 5.0 , Disodium phosphate 2.5 pH: 7.4 ±0.2 tại 25°C Bảo quản: 10 - 30°C	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	1.600.000	8.000.000

259	27	Môi trường nuôi cấy nhiều vi sinh vật (Blood agar)	Hộp	12	Hộp 500g	BLOOD AGAR BASE	CM0055B	<p>Môi trường thạch máu là môi trường đa năng được dùng để tăng sinh các vi khuẩn gây bệnh và không gây bệnh.</p> <p>Khi không thêm chất bổ sung, có thể sử dụng để bảo quản chủng vi sinh vật trong thời gian ngắn</p> <p>Khi bổ sung huyết thanh và yếu tố tăng trưởng, môi trường có thể được dùng để nuôi cấy các loài vi sinh vật khô mọc.</p> <p>Khi bổ sung máu, môi trường có thể được dùng để xác định các phản ứng tan huyết vốn là tiêu chí chẩn đoán quan trọng cho nhiều loài vi sinh vật.</p> <p>Môi trường dạng bột, màu rom</p> <p>Thành phần (g/l): 'Lab-lemco' powder 10.0, Peptone Neutralised 10.0, Sodium chloride 5.0, agar 15.0</p> <p>pH: 7.3 ± 0.2</p> <p>Bảo quản: 10-30°C</p>	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	1.850.000	22.200.000
260	28	Môi trường định danh Enterobacteriaceae dựa vào lên men đường và sinh H ₂ S	Hộp	1	Hộp 500g	TRIPLE SUGAR IRON AGAR	CM0277B	<p>- Môi trường tổng hợp để phân biệt Enterobacteriaceae bằng ba quá trình lên men đường và sản xuất hydro sunfua</p> <p>- Thành phần (g/l): 'Lab-Lemco' powder 3, Yeast extract 3, Peptone 20, Sodium chloride 5, Lactose 10, Sucrose 10, Glucose 1, Ferric citrate 0.3, Sodium thiosulphate 0.3, Phenol red 0.024, Agar 12.0</p> <p>- pH 7.4 ± 0.2 tại 25°C</p>	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	1.665.000	1.665.000
261	29	Môi trường làm kháng sinh đồ Mueller Hinton Agar	Hộp	7	Hộp 500g	MUELLER HINTON AGAR	CM0337B	<p>Môi trường thử nghiệm nhạy cảm kháng sinh có thể được sử dụng trong các qui trình tiêu chuẩn được quốc tế công nhận.</p> <p>Môi trường tiêu chuẩn cho phương pháp Bauer-Kirby và được qui định bởi CLSI, NCCLS, EUCAST</p> <p>Môi trường dạng bột mịn, màu rom</p> <p>Thành phần (g/l): Beef, dehydrated infusion from 300.0, Casein hydrolysate 17.5, Starch 1.5, Agar 17.0</p> <p>pH: 7.3 ± 0.1 tại 25°C</p> <p>Bảo quản: 10-30°C</p>	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	2.025.000	14.175.000

262	30	Môi trường chọn lọc phân biệt coliforms và các chủng không lên men lactose, ức chế các vi cầu khuẩn Gram dương.	Hộp	7	Hộp 500g	MAC-CONKEY AGAR NO 3	CM0115B	<p>Một môi trường chọn lọc phân biệt đặc biệt giữa coliforms và các vi khuẩn không lên men lactose với sự ức chế của vi khuẩn Gram dương. Môi trường phù hợp để phát hiện và định lượng coliform cũng như để phát hiện và phân lập các loài Salmonella và Shigella xuất hiện trong các mẫu bệnh phẩm và thực phẩm. Môi trường này giúp cải thiện sự khác biệt giữa coliform và các sinh vật lên men không lactose trong khi các cầu khuẩn Gram dương bị ức chế hoàn toàn.</p> <p>Môi trường dạng bột mịn, màu rom Thành phần (g/l): Peptone 20.0, Lactose 10.0, Bile salts No.3 1.5, Sodium chloride 5.0, Neutral red 0.03, Crystal violet 0.001, Agar 15.0 pH: 7.1 ±0.2 tại 25°C Bảo quản: 10-30°C</p>	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	1.895.000	13.265.000
263	31	Môi trường nuôi cấy nấm	Hộp	1	Hộp 500g	SABOURAUD DEXTROSE AGAR	CM0041B	<p>- Môi trường pH axit để phân lập nấm da, các loại nấm và nấm men khác - Môi trường cũng thường được sử dụng với kháng sinh để phân lập nấm gây bệnh từ các vật liệu chứa một lượng lớn nấm hoặc vi khuẩn. - Môi trường dạng bột mịn, màu rom - Thành phần (g/l): Mycological peptone 10.0, Glucose (dextrose) 40.0, Agar 15.0 - pH 5.6 ± 0.2 tại 25°C</p>	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh		1.450.000	1.450.000
264	32	Môi trường nuôi cấy cơ bản (Nutrien agar)	Hộp	7	Hộp 500g	Nutrient Agar	CM0003B	<p>Môi trường với mục đích chung có thể được làm giàu với tới đa 10% máu hoặc chất lỏng sinh học khác. ‘Lab-Lemco’ powder 1.0, Yeast extract 2.0, Peptone 5.0, Sodium chloride 5.0, Agar 15.0 Môi trường dạng bột, màu rom pH 7.4 ± 0.2 25°C Bảo quản: 10-30°C</p>	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	1.440.000	10.080.000

265	33	Chủng chuẩn Escherichia coli ATCC 25922	Hộp	1	5 loops/ Hộp	Escherichia coli ATCC® 25922™*	R4607050	<ul style="list-style-type: none"> - Culti Loop là sản phẩm sẵn sàng cho sử dụng, que cấy đầu vòng tròn, được dùng một lần, chứa đựng một lượng vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định trong một nền gel duy nhất bằng gelatin - Để phục hồi sinh vật, chỉ cần làm ấm màng gel bằng cách đặt vòng tròn trực tiếp lên đĩa thạch ấm trong 10-15 giây. Không cần bù nước - Mỗi que cấy được đóng gói độc lập trong giấy bạc - Đáp ứng tiêu chuẩn ISO 13485. Thông số kỹ thuật: - Que cấy chủng chuẩn Escherichia coli ATCC® 25922™* - Bảo quản: 2-8°C 	Remel Inc	Hoa Kỳ	ISO 13485	2.750.000	2.750.000
266	34	Chủng chuẩn Staphylococcus aureus subsp. aureus ATCC 25923	Hộp	1	5 loops/ Hộp	Staphylococcus aureus subsp. aureus ATCC® 25923™	R4607010	<ul style="list-style-type: none"> - Culti Loop là sản phẩm sẵn sàng cho sử dụng, que cấy đầu vòng tròn, được dùng một lần, chứa đựng một lượng vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định trong một nền gel duy nhất bằng gelatin - Để phục hồi sinh vật, chỉ cần làm ấm màng gel bằng cách đặt vòng tròn trực tiếp lên đĩa thạch ấm trong 10-15 giây. Không cần bù nước - Mỗi que cấy được đóng gói độc lập trong giấy bạc - Đáp ứng tiêu chuẩn ISO 13485. Thông số kỹ thuật: - Que cấy chủng chuẩn Staphylococcus aureus subsp. aureus ATCC® 25923™* - Bảo quản: 2-8°C 	Remel Inc	Hoa Kỳ	ISO 13485	2.770.000	2.770.000

267	35	Chủng chuẩn <i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC 27853	Hộp	1	5 loops/ Hộp	<i>Pseudomonas aeruginosa</i> ATCC® 27853™	R4607060	<ul style="list-style-type: none"> - Culti Loop là sản phẩm sẵn sàng cho sử dụng, que cấy đầu vòng tròn, được dùng một lần, chứa đựng một lượng vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định trong một nền gel duy nhất bằng gelatin - Để phục hồi sinh vật, chỉ cần làm ấm màng gel bằng cách đặt vòng tròn trực tiếp lên đĩa thạch ấm trong 10-15 giây. Không cần bù nước - Mỗi que cấy được đóng gói độc lập trong giấy bạc - Đáp ứng tiêu chuẩn ISO 13485. Que cấy chủng chuẩn <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49247™* - Bảo quản: 2–8°C 	Remel Inc	Hoa Kỳ	ISO 13485	2.235.000	2.235.000
268	36	Chủng chuẩn <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC™ 49247™	Hộp	1	5 loops/ Hộp	<i>Haemophilus influenzae</i> ATCC ® 49247™*	R4603830	<ul style="list-style-type: none"> - Culti Loop là sản phẩm sẵn sàng cho sử dụng, que cấy đầu vòng tròn, được dùng một lần, chứa đựng một lượng vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định trong một nền gel duy nhất bằng gelatin - Để phục hồi sinh vật, chỉ cần làm ấm màng gel bằng cách đặt vòng tròn trực tiếp lên đĩa thạch ấm trong 10-15 giây. Không cần bù nước - Mỗi que cấy được đóng gói độc lập trong giấy bạc - Đáp ứng tiêu chuẩn ISO 13485. - Thông số kỹ thuật: - Que cấy chủng chuẩn <i>Haemophilus influenzae</i> ATCC® 49247™* - Bảo quản: 2–8°C 	Remel Inc	Hoa Kỳ	ISO 13485	2.230.000	2.230.000

269	37	Chủng chuẩn Streptococcus pneumoniae ATCC™ 49619	Hộp	1	5 loops/ Hộp	Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619™*	R4609015	<ul style="list-style-type: none"> - Culti Loop là sản phẩm sẵn sàng cho sử dụng, que cấy đầu vòng tròn, được dùng một lần, chứa đựng một lượng vi sinh vật có khả năng sống và phát triển ổn định trong một nền gel duy nhất bằng gelatin - Để phục hồi sinh vật, chỉ cần làm ấm màng gel bằng cách đặt vòng tròn trực tiếp lên đĩa thạch ấm trong 10-15 giây. Không cần bù nước - Mỗi que cấy được đóng gói độc lập trong giấy bạc - Đáp ứng tiêu chuẩn ISO 13485. - Thông số kỹ thuật: - Que cấy chủng chuẩn Streptococcus pneumoniae ATCC® 49619™* - Bảo quản: 2-8°C 	Remel Inc	Hoa Kỳ	ISO 13485	2.250.000	2.250.000
270	38	Môi trường tạo màu để nuôi cấy mẫu nước tiểu	Hộp	10	Hộp 400g	BRILLIANCE UTI AGAR	CM0949C	Brilliance™ UTI Agar (dạng Chomogenic UTI Agar) là môi trường nuôi cấy tạo màu để định danh sơ bộ và phân biệt/ xác định tất cả vi sinh vật chính gây ra nhiễm trùng đường tiết niệu (UTIs). Thành phần chromogenic có chứa 2 chất tạo màu X-Gluc và Red-Gal tạo màu rõ ràng. Môi trường dạng bột Thành phần (g/l): Peptone 15.0, Chromogenic mix 26.3 , Agar 15.0 pH: 6.8 ± 0.2 tại 25°C Bảo quản: 10-30°C	Oxoid Limited	Vương Quốc Anh	ISO 13485	3.910.000	39.100.000
		Tổng phần VIII: 38 mặt hàng											1.635.845.500
IX		Hoá chất, vật tư cho xét nghiệm sinh học phân tử hoặc tương đương											
271	1	Kit đo tải lượng HIV-1	Hộp	16	Hộp 96 test	AccuPower® HIV-1 Quantitative PCR Kit	DIA-HIV-1211-BNE	Dùng để định lượng RNA của vi rút gây suy giảm miễn dịch ở người (HIV) týp 1 (HIV-1) trong huyết tương với chất chống đông EDTA thông qua phản ứng Real-Time PCR. LoD≥ 33.1 IU/ml; LoQ: 1.7 Log10 IU/ml. Độ nhạy: 96.99% (95% CI 92.52-98.82). Độ đặc hiệu 100% (95% CI 96.92 – 100)	Bioneer	Hàn Quốc	ISO 13485:2016	46.083.744	737.339.904

272	2	Thuốc thử xét nghiệm định lượng axit ribonucleic (RNA) của virus viêm gan C	Hộp	8	Hộp 32 test	HCV Hepatitis C Virus Quantitative PCR Test Kit	P131-1521	<p>Thuốc thử và thành phần:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Nội kiểm: Hạt giống virus có trình tự gen nội kiểm: 1x350 µL - Hỗn hợp phản ứng: Tris-HCl, KCl, MgCl₂, dNTP, BSA: 1x630 µL - Hỗn hợp enzyme: Taq polymerase và enzyme sao chép ngược: 1x49 µL - Đầu dò: Primer, đầu dò huỳnh quang: 1x21 µL - Kiểm soát dương tính cao: Hạt giống virus có trình tự HCV: 1x1 mL - Kiểm soát dương tính thấp: Các hạt giống virus có trình tự HCV: 1x1 mL - Đối chứng âm tính: Huyết thanh không HCV bất hoạt: 1x1 mL - HCV Calibrator 1: (1,0 - 5,0) x 10³ IU/mL hạt giống virus có trình tự HCV: 1x1 mL - HCV Calibrator 2: (1,0 - 5,0) x 10⁴ IU/mL hạt giống virus có trình tự HCV: 1x1 mL - HCV Calibrator 3: (1,0 - 5,0) x 10⁵ IU/mL hạt giống virus có trình tự HCV: 1x1 mL - HCV Calibrator 4: (1,0 - 5,0) x 10⁶ IU/mL hạt giống virus có trình tự 	Acon Biotech	Trung Quốc	ISO 13485:2016	10.240.000	81.920.000
273	3	Kit định lượng viêm gan B (HBV) Artus HBV QS-RGQ Kit	Hộp	16	Hộp 96 test	AccuPower® HBV Quantitative PCR Kit	HBV-1211	<p>Kit được thiết kế để định lượng DNA của virus viêm gan B (HBV) trong mẫu huyết thanh, huyết tương người chống đông bằng EDTA.</p> <ul style="list-style-type: none"> - Đóng gói gồm: HBV PCR premix, các nồng độ chứng dương chuẩn HBV (HBV SPC từ 1 đến 5 DNA), chứng dương thấp HBV LPC, chứng dương cao HBV HPC, dung dịch đệm SL (cho NTC, SPC, PC), Tấm film quang học. - Ngưỡng phát hiện (LoD): 6.02 IU/ml trong huyết tương - Giới hạn định lượng - LoQ: 1.18 Log₁₀ IU/ml - Khoảng tuyến tính: 1.18-8.00 Log₁₀ IU/ml - Độ nhạy: 100 % (95% C.I 97.19 - 100) - Độ đặc hiệu: 100 % (95% C.I 96.65 - 100) - Không bị nhiễu bởi 22 chất ngoại sinh, 7 chất nội sinh. Không phản ứng chéo với 27 vi khuẩn, virus tiềm tàng. - Loại mẫu: Huyết thanh, huyết tương-EDTA 	Bioneer Corporation	Hàn Quốc	ISO, CE	37.800.000	604.800.000

274	4	Kit tách chiết DNA/RNA bán tự động (QIAamp DSP Vius Spin Kit hoặc tương đương)	Hộp	16	Hộp 50 test	QIAamp® DSP Virus Spin Kit	61704	- Mục đích sử dụng: Để tách chiết và tinh sạch axit nucleic của virus từ các mẫu vật sinh học - Thành phần: Cột ly tâm: 50 chiếc Ống ly giải (2 ml): 50 chiếc Ống rửa giải (1.5 ml): 50 chiếc Ống rửa (2 ml): 5 x 50 chiếc Đệm ly giải: 33 ml Đệm rửa 1: 19 ml Đệm rửa 2: 13 ml Đệm rửa giải: 4 x 2 ml Dung dịch Protease: 4,4 ml Carrier RNA: 310 µg Protease: 1 ống	QIAGEN GmbH	Đức	ISO 13485	9.600.000	153.600.000
275	5	Kit tách chiết DNA Mini Kit bán tự động (QIAamp DNA Mini Kit hoặc tương đương)	Hộp	15	Hộp 50 test	QIAamp DNA Mini Kit	51304	Mục đích sử dụng: Để tinh lọc DNA từ máu toàn phần, huyết tương, huyết thanh, buffy coat, tế bào lympho, đốm máu khô, dịch cơ thể, tế bào nuôi cấy, tằm bông và mô - Thành phần: Cột ly tâm: 50 chiếc Ống thu hồi (2 ml): 150 chiếc Dung dịch đệm AL: 12ml Dung dịch đệm ATL: 14ml Dung dịch đệm AW1 đậm đặc: 19 ml Dung dịch đệm AW2 đậm đặc: 13 ml Dung dịch đệm AE : 2 x 15ml Protease K: 1.25ml	QIAGEN GmbH	Đức	ISO 13485	5.670.000	85.050.000
276	6	Bộ kit real-time PCR phát hiện đồng thời lao và lao không điển hình	Hộp	8	Hộp 100 test	Anyplex™ MTB/NTMe Real-time Detection	TB7202X	- Bộ kit real-time PCR phát hiện Lao và Lao không điển hình: MTB, Mycobacteria - Loại mẫu bệnh phẩm: Đờm, Tế bào nuôi cấy, Dịch rửa phế quản, Mô tươi	Seegene, Inc.	Hàn Quốc	ISO 13485	18.000.000	144.000.000
277	7	Bộ kit real-time PCR phát hiện và xác định 14 type HPV	Hộp	4	Hộp 100 test	Anyplex™ II HPV HR Detection	HP7E00X	- Bộ kit real-time PCR sàng lọc 14 type HPV nguy cơ cao: 16, 18, 31, 33, 35, 39, 45, 51, 52, 56, 58, 59, 66, 68 - Loại mẫu bệnh phẩm: Dịch phết cổ tử cung, Tế bào học trong chất lỏng (LBC)	Seegene, Inc.	Hàn Quốc	ISO 13485	32.000.000	128.000.000
278	8	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm sinh học phân tử phát hiện đa tác nhân vi khuẩn gây nhiễm trùng đường hô hấp	Hộp	2	Hộp 100 test	Allplex™ Respiratory Panel 4	RP9803X	- Bộ kit real-time PCR phát hiện đồng thời các tác nhân: M.pneumoniae, C.pneumoniae, L.pneumoniae, S.pneumoniae, H.influenzae, B.pertussis, B.parapertussis - Loại mẫu bệnh phẩm: Dịch ngoáy ty hầu, Dịch hút ty hầu, Dịch rửa phế quản, Đờm	Seegene, Inc.	Hàn Quốc	ISO 13485	24.200.000	48.400.000

279	9	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm sinh học phân tử phát hiện đa tác nhân virus gây viêm màng não	Hộp	2	Hộp 100 test	Allplex™ Meningitis-V1 Assay	MG9700X	- Bộ kit real-time PCR phát hiện đồng thời các tác nhân: HSV1, VZV, CMV, HHV7, HSV2, EBV, HHV6 - Loại mẫu bệnh phẩm: Dịch não tủy (CSF)	Seegene, Inc.	Hàn Quốc	ISO 13485	24.200.000	48.400.000
280	10	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm sinh học phân tử phát hiện đa tác nhân vi khuẩn gây viêm màng não	Hộp	1	Hộp 100 test	Allplex™ Meningitis-B Assay	MG9600X	- Bộ kit real-time PCR phát hiện đồng thời các tác nhân: H.influenzae, S.pneumoniae, L. monocytogenes, N. meningitidis, GBS, E.coli K1 - Loại mẫu bệnh phẩm: Dịch não tủy (CSF)	Seegene, Inc.	Hàn Quốc	ISO 13485	24.200.000	24.200.000
281	11	Bộ kit tách chiết DNA/RNA	Test	2.000	Bộ 2000 test	MagMAX™ Viral/Pathgen II Nucleic Acid Isolation Kit	A48383	Bộ kit có CE-IVD, được thiết kế để thu hồi RNA và DNA của virus từ các miếng gạc mũi họng và RNA của virus từ mẫu nước bọt của con người bằng cách sử dụng công nghệ hạt từ tính MagMAX để thu hồi axit nucleic chất lượng cao, phù hợp để sử dụng trong phát hiện phân tử bằng qPCR Quy trình nhanh chóng cho phép xử lý 96 mẫu trong <30 phút trên hệ thống KingFisher Flex Quy trình linh hoạt cho phép xử lý lượng mẫu đầu vào 200 hoặc 400 µL Thẻ tích rửa giải 50 uL Bảo quản: Nhiệt độ phòng Thành phần bộ kit: - 550 mL Binding Solution - 1,000 mL Wash Solution - 20 mL MVP II Binding Beads - 10 mL Proteinase K - 100 mL Elution Buffer Vật tư tiêu hao đi kèm: - Đĩa 96 giếng sâu, đáy chữ V, vật liệu Polypropylene - Lược nhựa bọc phía ngoài đầu từ 96 vị trí cho đĩa giếng sâu 96 vị trí, vật	UAB,, Thermo Fisher Scientific Baltics	Lithuania	ISO 13485	80.000	160.000.000
282	12	Ống PCR 0.1mL	Túi	10	Túi 120 chiếc	EU 0.1ml 8-tube strip LP,W,Extra Robust	B72719	- Strip PCR 8 ống 0.1mL cho phản ứng PCR - Không có nắp, thành mỏng, màu trắng đục - Thẻ tích phản ứng tối thiểu: 5µL - Có thể hấp sấy - Tương thích với máy CFX96 và dùng được cho xét nghiệm real-time PCR đa môi	BIOplastics BV	Hà Lan	Iso 9001:2015	4.800.000	48.000.000
283	13	Nắp ống PCR 0.1mL	Túi	10	Túi 120 chiếc	EU Optical wide area 8-cap strip	B57801	- Nắp cho strip 8 ống PCR 0.1mL tương ứng - Có thể hấp sấy - Tương thích với ống PCR chạy trên máy CFX96 và dùng được cho xét nghiệm real-time PCR đa môi	BIOplastics BV	Hà Lan	Iso 9001:2016	2.400.000	24.000.000

		Tổng phần IX: 13 mặt hàng											2.287.709.904
X		Hoá chất dùng cho máy ELISA bán tự động hoặc tương đương											
284	1	Kit xét nghiệm Elisa phát hiện Giun lươn ruột Strongyloides stercoralis	Hộp	3	96 test/Hộp	Kit xét nghiệm Elisa phát hiện Giun lươn ruột Strongyloides stercoralis	Strongyloides IgG	Bộ xét nghiệm Strongyloides IgG phát hiện kháng thể Strongyloides IgG trong huyết thanh người Tổng thời gian ủ: 50 phút Độ nhạy: 97% Độ đặc hiệu: 100% Chứng âm - 0.0 to 0.2 OD Chứng dương - 0.5 OD	Monocent	Mỹ	ISO 13485	4.580.000	13.740.000
285	2	Kit xét nghiệm Elisa phát hiện Giun đũa chó Toxocara	Hộp	6	96 test/Hộp	Kit xét nghiệm Elisa phát hiện Giun đũa chó Toxocara	Toxocara IgG	Bộ xét nghiệm Toxocara IgG phát hiện kháng thể Toxocara IgG trong huyết thanh người Tổng thời gian ủ: 50 phút Độ nhạy: 94% Độ đặc hiệu: 100% Chứng âm - 0.0 to 0.2 OD Chứng dương - 0.5 OD	Monocent	Mỹ	ISO 13485	4.600.000	27.600.000
286	3	Thuốc thử xét nghiệm định tính và bán định lượng virus Treponema pallidum	Hộp	15	500test+contro l/Hộp	Thuốc thử xét nghiệm định tính và bán định lượng virus Treponema pallidum	RPR CARBON	THÀNH PHẦN SẢN PHẨM Buffer sodium/ potassium phosphate 10 mM Choline chloride 10.0 % Lipids 0.12 % Charcoal 0.02 % EDTA 12.5 mM Preservatives and stabilizers Positive control: Huyết thanh của người, phản ứng chống lại các kháng nguyên Carbon RPR. Negative control: huyết thanh động vật	Quimica Clinica Aplicada,S.A	Tây Ban Nha	ISO 13485	2.400.000	36.000.000
		Tổng phần X: 03 mặt hàng											77.340.000
XI		Sinh phẩm test nhanh chẩn đoán											

287	1	Thanh thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HIV	Test	13.000	Hộp 100 test	Bioline™ HIV 1/2 3.0	03FK11	Phát hiện tất cả các type kháng thể (IgG, IgM, IgA) đặc hiệu với virus HIV-1 gồm type phụ O và HIV-2 và phân biệt trong mẫu huyết thanh, huyết tương và máu toàn phần. Độ nhạy: 100%; Độ đặc hiệu: 99,8%. Thời gian trả kết quả: 10 – 20 phút. Thể tích mẫu sử dụng: huyết thanh/huyết tương: 10 uL; máu toàn phần: 20uL Nhiệt độ bảo quản: 1 – 30 °C Không có phản ứng chéo với các mẫu thăm tách máu (khi chạy thận nhân tạo) mẫu rối loạn đông máu, viêm khớp dạng thấp, mẫu dương tính với kháng thể kháng HCV và mẫu máu phụ nữ mang thai. Được ban hành trong Hướng dẫn Quản Lý, Điều trị và chăm sóc HIV/AIDS của BHYT hiện hành. Được ban hành trong Khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia năm 2020 của Viện vệ sinh dịch tễ trung ương. Thuộc Danh mục xét nghiệm nhanh theo Chính sách đảm bảo chất lượng của Quỹ toàn cầu.	Abbott Diagnostics Korea Inc	Hàn Quốc	ISO 13485:2016	32.550	423.150.000
288	2	Xét nghiệm in vitro phát hiện kháng thể kháng HIV-1/HIV-2 ở người	Test	5.000	Hộp 100 test	Determine™ HIV 1/2	7D2343	- Sinh phẩm nằm trong khuyến cáo phương cách xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia của Viện vệ sinh dịch tễ Trung Ương. - Độ nhạy 100% , - Độ đặc hiệu 99,75%, Cho kết quả nhanh trong vòng 15 phút, Độ ổn định của kết quả xét nghiệm tới 60 phút ,không cần sử dụng thêm bất kỳ dung dịch dịch đệm(chase) cho mẫu máu huyết thanh, huyết tương , Nhà máy sản xuất đạt tiêu chuẩn châu Âu EN ISO 13485. Sản xuất tại nước thuộc G7.O141- Hàm lượng chính: Antibody, anti HIV-1, Antibody,Anti HIV-2, Antigen (pGO9-CKS/XL-1) HIV-1 Group O, Antigen,(pGO11-CKS/XL-1) HIV-1 Group O,Antigen,(PjC100)HIV-2, Antigen,(pOM10/PV361) HIV-1, Antigen, (pTB319/XL-1)HIV-1, HIV-1 Peptide Antigen, HIV-2 peptide Antigen.	Abbott Diagnostics Medical Co., Ltd	Nhật Bản	ISO 13485:2016	42.525	212.625.000

289	3	Kit thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HIV-1 và HIV-2	Test	2.000	Hộp 50 test	Rapid Anti-HIV Test	ITP02006-DS50	<p>Phát hiện sự có mặt của các kháng thể kháng HIV-1 và HIV-2 trong máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương người</p> <ul style="list-style-type: none"> - Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Độ nhạy: 99.47%, Độ đặc hiệu: 99.87% - Thành phần chính gồm: Cộng hợp vàng HIV-Ag tái tổ hợp, Anti-human IgG-Fc McAb; Anti-HIV McAb - Nằm trong khuyến cáo xét nghiệm chẩn đoán HIV quốc gia bổ sung 2020 của viện VSDTTW - Bảo quản ở nhiệt độ thường 	InTec PRODUCTS, INC	Trung Quốc	ISO 13485:2016	18.000	36.000.000
290	4	Khay thử/Que thử xét nghiệm định tính kháng nguyên HBsAg	Test	16.000	Hộp 25 test	HBsAg Rapid Test Kit	VMD10	<p>Độ nhạy: 100% (95%CI: 98.41%-100%) Độ đặc hiệu: 100% (95%CI: 99.28% to 99.95%) Yếu tố gây nhiễu: Tổng 98.46% Xét nghiệm miễn dịch tăng cường keo vàng để xác định kháng nguyên bề mặt HBV (HBsAg) trong máu toàn phần, huyết tương hoặc huyết thanh của người. Kháng thể kháng HBsAg được cố định trong vùng thử nghiệm trên màng nitrocellulose. Mẫu thử phản ứng với chất liên hợp có màu (liên hợp vàng kháng thể anti-HBsAg);</p>	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	15.000	240.000.000
291	5	Khay thử xét nghiệm định tính virus viêm gan C	Test	16.000	Hộp 25 test	Anti-HCV Rapid Test Kit	VMD03	<p>Độ nhạy: 99.81% (95%CI: 98.92% - 100%) Độ đặc hiệu: 99.2% (95%CI: 98.77% - 100%) Khả năng gây nhiễu: 99.22% Kháng nguyên HCV tái tổ hợp (chứa lõi, NS3, NS4 và NS5) được cố định trong vùng thử nghiệm trên màng nitrocellulose. Kháng nguyên HCV tái tổ hợp (chứa lõi, NS3, NS4 và NS5) được kết hợp với keo vàng nhúng trong miếng liên hợp phản ứng với kháng thể HCV có trong mẫu máu, huyết tương hoặc huyết thanh tạo thành phức hợp liên hợp/kháng nguyên-kháng thể HCV.</p>	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	21.500	344.000.000

292	6	Khay thử xét nghiệm định tính và phân biệt kháng nguyên Plasmodium falciparum Pf	Test	400	Hộp 25 test	Malaria P.F Rapid Test Kit	VMD20	<p>Độ nhạy: 98.13% (95% CI: 96.28 - 99.49%). Độ đặc hiệu: 99.33% (95% CI: 97.37 - 99.91%) Độ chính xác: 98.83% (95%CI: 97.47%-99.57%)</p> <p>Thành phần chính: Các thành phần hoạt động của băng thử nghiệm: Tấm liên hợp: Kháng thể đơn dòng kháng pHRP-II được kết hợp với vàng keo (pHRP-II-liên hợp vàng), kháng thể đơn dòng kháng pLDH kết hợp với vàng keo (pLDH-vàng liên hợp) dòng Pf; Kháng thể đơn dòng P. falciparum HRP-2 (protein giàu histidine- II). Dòng điều khiển; IgY kháng gà đơn dòng.</p>	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	42.500	17.000.000
293	7	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên NS1	Test	500	20 test/hộp	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên NS1	Dengue NS1 Antigen Test	<p>Xét nghiệm sắc ký miễn dịch định tính trong ống nghiệm để phát hiện nhanh chóng các kháng nguyên Dengue NS1 trong mẫu máu, huyết thanh và huyết tương người</p> <p>Dạng khay: Mỗi khay chứa một que thử có kháng thể đặc hiệu NS1 trên vùng thử nghiệm của màng và miếng đệm liên hợp kháng thể vàng-kháng thể kháng NS1 có màu</p> <p>Mẫu thử: 80-100 µL</p> <p>Đọc kết quả sau 20 phút</p> <p>- Bộ test phải được bảo quản ở nhiệt độ 2-30 ° C cho đến khi hết hạn sử dụng được in trên túi niêm phong.</p> <p>Độ nhạy: 98,0%, Độ đặc hiệu: 98,7%, Độ chính xác: 98,1</p> <p>Được dán nhãn theo chỉ thị 98/79/EC</p>	Atlas Medical GmbH	Đức	ISO 13485	45.800	22.900.000

294	8	Khay thử xét nghiệm định tính Kháng thể IgG/IgM của virus Dengue	Test	500	Hộp 25 test	Dengue IgG/IgM Rapid Test Kit	VMD38	Hiệu suất lâm sàng đối với IgG sốt xuất huyết: Độ nhạy: 98.34% (95% CI: 96.18 – 99.46) Độ đặc hiệu: 99.32% (95% CI: 97.58 – 99.92) Độ chính xác: 98.83% (95% CI: 97.60 – 99.53) Hiệu suất lâm sàng đối với IgM sốt xuất huyết: Độ nhạy: 98.05% (95% CI: 95.50 – 99.36) Độ đặc hiệu: 100% (95% CI: 98.86 – 100.00) Độ chính xác: 99,13% (95% CI: 97.99 – 99.72) Thành phần chính: Xét nghiệm chứa một dải màng được phủ kháng thể IgG kháng sốt xuất huyết và IgM kháng sốt xuất huyết trên vạch thử nghiệm, kháng thể dê kháng chuột trên vạch đối chứng và một miếng đệm liên hợp có chứa keo vàng kết hợp với kháng thể kháng sốt xuất huyết.	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	39.500	19.750.000
295	9	Khay thử xét nghiệm định tính Adenovirus và Rotavirus trong phân	Test	1.000	Hộp 20 test	Rota-Adeno Virus Combo Rapid Test Kit	VMD25	Kết quả lâm sàng Rotavirus: Độ nhạy: 99.38% Độ đặc hiệu: 99.33% Độ chính xác: 99.35% Kết quả lâm sàng Adenovirus: Độ nhạy: 99.7% Độ đặc hiệu: 99.35% Độ chính xác: 99.54% Thành phần chính: Xét nghiệm chứa một dải màng được phủ kháng thể kháng vi-rút/kháng thể kháng adenovirus trên vạch thử nghiệm, kháng thể kháng chuột trên vạch đối chứng và một miếng thuốc nhuộm chứa vàng keo kết hợp với kháng thể kháng vi-rút/kháng thể kháng adenovirus.	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	75.000	75.000.000

296	10	Khay thử xét nghiệm định tính các kháng nguyên virus cúm A/B	test	5000	20 test/hộp	Khay thử xét nghiệm định tính các kháng nguyên virus cúm A/B	Atlas Influenza A+B Test Casstte	Xét nghiệm miễn dịch sắc ký nhanh để phát hiện định tính kháng nguyên Cúm A và týp B trong bệnh phẩm mũi họng của người Dạng khay, bảo quản tại 2-30 °C Không có phản ứng chéo với các tác nhân gây bệnh sau: Adenovirus, Coxsackie virus, Cytomegalovirus, Parainfluenza Virus Type1,2,3,4a, Enterovirus, Virus quai bị, Virus hợp bào hô hấp, Rhinovirus. Không có phản ứng chéo với vi khuẩn sau: Bordetella, ho gà, Haemophilusparainfluenzae, Staphylococcus aureus, Streptococcus agalactiae, Neisseria meningitides, Streptococcus sp. nhóm A, B, C, Streptococcus pneumoniae - Đối với cúm A: Độ nhạy 87.2%, Độ đặc hiệu 94.5%, Độ chính xác 92.8% - Đối với cúm B: Độ nhạy 92.5%, Độ đặc hiệu: 97.5%, Độ chính xác 96.7% Bộ test hoạt động ổn định cho đến ngày hết hạn được in trên túi niêm phong	Atlas Medical GmbH	Đức	ISO 13485	78.000	390.000.000
297	11	Khay/Que thử xét nghiệm định tính treponema pallidum	Test	300	Hộp 25 test	Anti-Syphilis Rapid Test Kit	VMD04	Độ nhạy 100,00% (95% CI: 98,41% - 100,00%). Độ đặc hiệu 99,75%(95% CI: 99,28% - 99,95%). Khả năng gây nhiễu 98,84%. Xét nghiệm phát hiện định tính treponema pallidum, kháng thể trong huyết thanh/huyết tương/máu toàn phần của người. Xét nghiệm miễn dịch tăng cường keo vàng để xác định kháng thể TP (bao gồm IgM, IgG và IgA) trong máu toàn phần, huyết tương hoặc huyết thanh của người. Kháng nguyên TP tái tổ hợp (chứa tp15, tp17, tp45 và tp47) được cố định trong vùng thử nghiệm trên màng nitrocellulose. Kháng nguyên TP tái tổ hợp (chứa tp15, tp17, tp45 và tp47) được kết hợp với keo vàng nhúng trong miếng liên hợp phản ứng với kháng thể TP. Thành phần của chất pha loãng mẫu: KH ₂ PO ₄ 0.0082 g/mL. K ₂ HPO ₄ 0.1344 g/mL. BSA 1%. Proclin300 0.1% Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	18.000	5.400.000

298	12	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên nucleocapsid vi rút RSV	test	500	20 test/hộp	Khay thử xét nghiệm định tính kháng nguyên nucleocapsid vi rút RSV	RSV Test Cassette	Thử nghiệm phát hiện định tính các kháng nguyên RSV từ các mẫu bệnh phẩm mũi họng của con người (gạc, rửa mũi họng và hút), dạng khay. Bảo quản ở 2-30°C, thử nghiệm ổn định cho đến ngày hết hạn được in trên túi niêm phong. Độ nhạy: 95% Độ đặc hiệu: >99% Không có phản ứng chéo với các mầm bệnh đường hô hấp thông thường, các sinh vật và chất khác đôi khi có trong các mẫu dịch mũi họng: Cúm týp A, Cúm týp B, Adenovirus	Atlas Medical GmbH	Đức	ISO 13485	120.000	60.000.000
299	13	Kit thử nhan phát hiện kháng thể IgM kháng Enterovirus 71	Test	700	Hộp 25 test	Diagnostic Kit for IgM Antibody to Human Enterovirus71 (Immunochromatographic Assay)	W141-C	Định tính phát hiện kháng thể IgM kháng EV71 trong (huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần). Độ nhạy: 96.8% ; Độ đặc hiệu: 99.4%. Không phản ứng chéo với HBV-IgM, HIV-IgG, HCV-IgG. Thành phần Kit thử: Kháng thể EV71 (EV71 antibody): 20 µg/ml; Kháng nguyên EV71 (EV71 antigen): 0.175 mg/ml; Kháng thể kháng chuỗi µ-IgM người (Anti-human IgM µ-chain antibody): 1.5 mg/ml; Kháng thể đa dòng kháng IgG chuột (Anti-mouse polyclonal antibody): 2.0 mg/ml	Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd	Trung Quốc	ISO 13485:2016	55.600	38.920.000
300	14	Khay xét nghiệm định tính kháng thể viêm gan A HAV	Test	60	Hộp 25 test	Diagnostic Kit for IgM Antibody to Hepatitis A Virus (Colloidal Gold)	IHAV-C31	Khay xét nghiệm định tính kháng thể viêm gan A HAV	Guangzhou Wondfo Biotech Co., Ltd	Trung Quốc	ISO 13485:2016	100.000	6.000.000
301	15	Khay/Thẻ thử xét nghiệm định tính Amphetamine, Methamphetamine, Marijuana, và Morphine (AMP/MET/THC/MOP)	test	1000	20 test/hộp	Khay/Thẻ thử xét nghiệm định tính Amphetamine, Methamphetamine, Marijuana, và Morphine (AMP/MET/THC/MOP)	Atlas DOA PANEL 4 Drugs	Test nhanh định tính 4 chất gây nghiện trong nước tiểu. 1. AMP: 500ng/mL, Độ nhạy: 99,9%, độ đặc hiệu: 100% 2. MET: 500ng/mL, Độ nhạy: 99,9%, độ đặc hiệu : 100% 3. MOP: 300ng/mL, Độ nhạy: 99,9%, độ đặc hiệu : 100% 4. THC: 50ng/mL, Độ nhạy: 99,9%, độ đặc hiệu : 100% Chứa chất bảo quản : 0.1% Sodium Azide	Atlas Medical GmbH	Đức	ISO 13485	42.000	42.000.000
302	16	Khay thử xét nghiệm định tính Máu ẩn trong phân	Test	400	Hộp 20 test	FOB Rapid Test Kit	VMD09	Độ nhạy: 99.49% Độ đặc hiệu: 100% Độ chính xác: 99.84% Thành phần chính: Xét nghiệm dạng kẹp kháng thể kép để phát hiện có chọn lọc Máu ẩn trong phân ở nồng độ 50 ng/ml trở lên hoặc 6 µg/g phân.	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	35.000	14.000.000

303	17	Kit xét nghiệm định tính phát hiện kháng nguyên HBeAg	Test	1.000	Hộp 50 test	Diagnostic Kit for Hepatitis B e Antigen (Colloidal Gold)	ITP01043-DS50	Phát hiện HBeAg trong máu toàn phần, huyết thanh hoặc huyết tương của người.- Mẫu phẩm: Huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần - Độ nhạy: 96.2% ; Độ đặc hiệu: 99.4% ; Khoảng tin cậy: 95% - Thành phần Kit thử: Vùng cộng hợp: Kháng thể đơn dòng kháng HBe (0,16 µg);- Vạch kết quả : Kháng thể đơn dòng kháng HBe (0,2 µg); Vạch chứng: Kháng thể đa dòng dê kháng chuột (0,88 µg)- Bảo quản ở nhiệt độ thường.	InTec PRODUCTS, INC	Trung Quốc	ISO 13485:2016	9.000	9.000.000
304	18	Khay thử xét nghiệm định tính Chlamydia trachomatis	Test	500	Hộp 25 test	Chlamydia Rapid Test Kit	VMD30	Kháng thể đặc hiệu với kháng nguyên Chlamydia được phủ lên vùng vạch thử nghiệm. Dung dịch kháng nguyên được chiết xuất sẽ phản ứng với một kháng thể chống lại Chlamydia được phủ lên các hạt.	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	47.250	23.625.000
		Tổng phần XI: 18 mặt hàng											1.979.370.000
XII		Nhóm hóa chất, vật tư cho xét nghiệm miễn dịch bằng công nghệ Hóa phát quang gắn enzyme hoặc tương đương											
305	1	Định lượng Total T3	Hộp	20	2x50test	Access Total T3	33830	Hóa chất định lượng T3;Thành phần chính: dung dịch đệm TRIS, natri azit, ProClin, Natri hidroxit (NaOH), dung dịch axit clohydric (HCl), Liên hợp photphataza kiểm kháng T3 đơn dòng ở chuột (bò) và các hạt thuận từ phủ streptavidin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	65.171.200

306	2	Định lượng T3 tự do	Hộp	5	2x50test	Access Free T3	A13422	- Phạm vi phân tích: 0,88–30 pg/mL [1,4–46 pmol/L] - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzym liên kết cạnh tranh - Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ Dynabeads phủ streptavidin trong dung dịch đệm TRIS có protein (chim), chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% NaN3 và 0,1% ProClin 300. R1b: Dung dịch đệm MES và 0,1% ProClin 300. R1c: Analog T3 gắn biotin trong dung dịch đệm TRIS có protein (chim), chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% NaN3 và 0,1% ProClin 300. R1d: Dung dịch đệm TRIS chứa protein động vật (dê, bò, chim), chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% NaN3 và 0,5% ProClin 300. R1e: Chất cộng hợp kháng thể đơn dòng-phosphatase kiềm trong dung dịch đệm ACES có protein (chim), chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% NaN3 và 0,1% ProClin 300.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	19.558.950
307	3	Định lượng T4 tự do	Hộp	20	2x50test	Access Free T4	33880	Hóa chất định lượng T4 tự do;Thành phần chính: dung dịch đệm TRIS, NAN3, ProClin, Kháng thể kháng Thyroxine (T4) đơn dòng ở chuột	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	2.608.580	52.171.600
308	4	Định lượng TSH 3rd	Hộp	10	2x100test	Access TSH (3rd IS)	B63284	Hóa chất định lượng TSH;Thành phần chính: Kháng thể kháng TSH ở người đơn dòng ở chuột được huyền phù trong dung dịch muối đệm TRIS, có chất hoạt tính bề mặt, albumin huyết thanh bò (BSA), natri azit và ProClin.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ sản xuất cho Immunotech S.A.S, Pháp	Mỹ	ISO 13485	5.216.080	52.160.800
309	5	Định lượng TPO Ab	Hộp	2	2x50test	Access TPO Antibody	A12985	Hóa chất định lượng TPOAb;Thành phần chính: Các hạt thuận từ Dynabeads được liên kết với TPO tái tổ hợp, dung dịch đệm ACES có protein (bò), natri azit, ProClin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.125.700	18.251.400
310	6	Định lượng Thyroglobulin Ab II	Hộp	2	2x50test	Access Thyroglobulin Antibody II	A32898	Hóa chất định lượng Thyroglobulin Antibody;Thành phần chính: photphataza kiềm - thyroglobulin ở người, dung dịch đệm TRIS, natri azit, ProClin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	7.496.960	14.993.920

311	7	Định lượng Thyroglobulin	Hộp	2	2x50test	Access Thyroglobulin	33860	Hóa chất định lượng thyroglobulin;Thành phần chính: dung dịch đệm TRIS, natri azit, ProClin, kháng thể kháng thyroglobulin đơn dòng ở chuột	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.453.400	18.906.800
312	8	Định lượng Ultrasensitive Insulin	Hộp	2	2x50test	Access Ultrasensitive Insulin	33410	Hóa chất định lượng insulin;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, Kháng thể đơn dòng của chuột kháng insulin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.562.850	9.125.700
313	9	Định lượng Cortisol	Hộp	2	2x50test	Access Cortisol	33600	Hóa chất định lượng cortisol;Thành phần chính: chất nền BSA, natri azit, Huyết thanh miễn dịch của thỏ kháng cortisol	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	6.517.120
314	10	Định lượng hFSH	Hộp	2	2x50test	Access hFSH	33520	Hóa chất định lượng hFSH;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, các phức hợp kháng thể đơn dòng của chuột kháng hFSH	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	7.823.580
315	11	Định lượng hLH	Hộp	2	2x50test	Access hLH	33510	Hóa chất định lượng hLH;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, các phức hợp kháng hLH đơn dòng ở chuột	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	7.823.580
316	12	Định lượng Testosterone	Hộp	2	2x50test	Access Testosterone	33560	Hóa chất định lượng testosterone;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, Kháng thể đơn dòng kháng testosterone	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.562.850	9.125.700
317	13	Định lượng Progesterone	Hộp	2	2x50test	Access Progesterone	33550	Hóa chất định lượng progesterone;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, Cosmocil CQ, huyết thanh miễn dịch ở thỏ kháng progesterone	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	7.823.580
318	14	Định lượng Sensitive Estradiol	Hộp	2	2x50test	ACCESS SENSITIVE ESTRADIOL	B84493	Hóa chất định lượng estradiol ;Thành phần chính: Các hạt thuận từ được phủ streptavidin, biotin và chất tương tự estradiol kết hợp với biotin trong dung dịch đệm Tris có các protein (cá), chất hoạt tính bề mặt và Cosmocil CQ.	Beckman Coulter Ireland Inc., Ai-len sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Ireland	ISO 13485	4.250.300	8.500.600
319	15	Định lượng Prolactin	Hộp	2	2x50test	Access Prolactin	33530	Hóa chất định lượng prolactin;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, các phức hợp kháng Prolactin đơn dòng ở chuột	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	7.823.580

320	16	Định lượng IPTH	Hộp	2	2x50test	ACCESS INTACT PTH (iPTH)	A16972	- Phạm vi phân tích: 1–3500 pg/mL (0,1-371 pmol/L) - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzym hai vị trí ("sandwich") - Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ phủ kháng thể của dê kháng PTH được huyền phù hóa trong dung dịch muối đệm TRIS có albumin huyết thanh bò (BSA), chất hoạt động bề mặt, < 0,1% natri azit, 0,1% ProClin 300. R1b: Dung dịch muối đệm TRIS có ACE chặn, protein (của chuột, dê), chất hoạt động bề mặt, < 0,1% natri azit, 0,1% ProClin 300. R1c: Chất cộng hợp kháng thể đơn dòng của chuột kháng PTH – phosphatase kiềm trong dung dịch muối đệm ACES có BSA, chất hoạt động bề mặt, < 0,1% natri azit, 0,1% ProClin 300	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	8.313.500	16.627.000
321	17	Định lượng AFP	Hộp	8	2x50test	Access AFP	33210	Hóa chất định lượng AFP;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, kháng thể kháng AFP đơn dòng ở chuột	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.888.380	39.107.040
322	18	Định lượng ferritin	Hộp	15	2x50test	Access Ferritin	33020	Hóa chất định lượng Ferritin;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, các phức hợp kháng thể đơn dòng của chuột kháng ferritin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	2.608.580	39.128.700

323	19	Định lượng total β HCG	Hộp	3	2x50test	Access Total β HCG (5th IS)	A85264	- Phạm vi phân tích: 0,6–1350 mIU/mL - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzym hai bước liên tiếp ("sandwich") - Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ phủ IgG kháng chuột ở đê: các phức hợp kháng β HCG đơn dòng ở chuột được huyền phù trong dung dịch muối đệm TRIS, có chất hoạt tính bề mặt, albumin huyết thanh bò (BSA), < 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300 R1b: Protein (đê, chuột và tái tổ hợp) được pha loãng trong dung dịch muối đệm citrate, có chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300. R1c: Liên hợp photphataza kiểm kháng β HCG ở thỏ (tái tổ hợp) được pha loãng trong dung dịch muối đệm MES, có chất hoạt tính bề mặt, BSA, protein (thỏ), < 0,1% natri azit và 0,25% ProClin 300	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.562.850	13.688.550
324	20	Định lượng CEA	Hộp	8	2x50test	Access CEA	33200	Hóa chất định lượng CEA;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, kháng thể kháng CEA MAb ở chuột	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	7.169.270	57.354.160
325	21	Định lượng total PSA	Hộp	4	2x50test	Access Hybritech PSA	37200	Hóa chất định lượng PSA toàn phần;Thành phần: Dung dịch muối đệm TRIS, Natri Azit, BSA, ProClin, Liên hợp photphataza kiểm kháng PSA đơn dòng	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	5.867.140	23.468.560
326	22	Định lượng Free PSA	Hộp	2	2x50test	Access Hybritech Free PSA	37210	Hóa chất định lượng PSA tự do;Thành phần: Kháng thể kháng PSA đơn dòng ở chuột, dung dịch muối đệm TRIS, Albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.037.020	18.074.040
327	23	Định lượng CA 125	Hộp	1	2x50test	Access OV Monitor	386357	Hóa chất định lượng CA 125;Thành phần: Biotin kháng nguyên kháng CA125, Albumin huyết thanh bò, ProClin, Natri azit	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.495.570	9.495.570
328	24	Định lượng CA 15-3	Hộp	5	2x50test	Access BR Monitor	387620	Hóa chất định lượng CA 15-3;Thành phần: kháng nguyên kháng CA 15-3, Albumin huyết thanh bò, Natri azit, ProClin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.576.690	47.883.450
329	25	Định lượng CA19-9	Hộp	5	2x50test	Access GI Monitor	387687	Hóa chất định lượng CA 19-9;Thành phần: Natri Azit, ProClin, Albumin huyết thanh bò, kháng nguyên kháng CA 19-9, Protein bò, protein đê, Protein chuột	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.576.690	47.883.450

330	26	Định lượng HBs Ab	Hộp	2	2x50test	Access HBs Ab	A24296	- Phạm vi phân tích: 0–750 mIU/mL - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzyme một bước (“sandwich”) - Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ phủ kháng nguyên bề mặt vi-rút viêm gan B (loại phụ “ay” và “ad”, từ người, khử hoạt tính bằng nhiệt), trong dung dịch muối đệm TRIS, có chất hoạt tính bề mặt, BSA, < 0,1% natri azit và 0,0025% Cosmocil. R1b: Dung dịch tiền xử lý: Dung dịch muối đệm TRIS có chất hoạt tính bề mặt, BSA, < 0,1% natri azit và 0,125% ProClin 300. R1c: Liên hợp: Kháng nguyên bề mặt vi-rút viêm gan B (loại phụ “ay” và “ad”, từ người, khử hoạt tính bằng nhiệt) — photphataza kiềm (tái tổ hợp) trong dung dịch muối đệm phosphate, có chất hoạt tính bề mặt, BSA, < 0,1% natri azit và 0,25% ProClin 300.	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	8.968.880	17.937.760
331	27	Định lượng Ultrasensitive hGH	Hộp	1	2x50test	Access Ultrasensitive hGH	33580	Hóa chất định lượng hGH - Phạm vi phân tích: 0,002–35 ng/mL [µg/L] - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzyme một bước đồng thời (“sandwich”) - Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ phủ phức hợp IgG của dê kháng chuột, kháng thể của chuột kháng hGH, albumin huyết thanh bò (BSA), < 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300. R1b: Chất cộng hợp kháng thể của dê kháng hGH – phosphatase kiềm (của bò), BSA, < 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300. R1c: Protein đệm (BSA, chuột, dê), < 0,1% natri azit, 0,5% ProClin 300.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	16.297.130	16.297.130

332	28	Định lượng PCT	Hộp	6	2x50test	Access PCT	C22593	- Phạm vi phân tích: 0,01–100 ng/mL - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzym hai bước liên tiếp ("sandwich") - Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ Dynabeads phủ kháng thể đơn dòng ở chuột kháng procalcitonin người trong dung dịch đệm TRIS có chất hoạt tính bề mặt, protein (bò), ≤ 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300. R1b: 0,1 N Natri Hydroxit. R1c: Dung dịch đệm MOPS có chất hoạt tính bề mặt và protein (bò, chuột), ≤ 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300. R1d: Liên hợp photphataza kiềm tái tổ hợp kháng procalcitonin ở chuột trong dung dịch đệm MOPS có chất hoạt tính bề mặt và protein (bò, chuột, tái tổ hợp), ≤ 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ sản xuất cho Immunotech S.A.S, Pháp	Mỹ	ISO 13485	17.933.440	107.600.640
333	29	Định lượng BNP	Hộp	20	2x50test	ACCESS BNP	98200	-Phạm vi phân tích: 1 - 5000 pg/mL - Phương pháp xét nghiệm: miễn dịch enzym hai vị trí ("sandwich") - Thành phần: R1a Các hạt thuận từ phủ kháng thể BNP kháng người tất cả các dòng ở chuột được tạo huyền phù trong dung dịch muối đệm TRIS, với albumin huyết thanh bò (BSA), 0,1% ProClin* 300 và <0,1% natri azit. ; R1b: IgG để và chuột tinh khiết trong dung dịch muối đệm TRIS, có albumin huyết thanh bò (BSA), 0,1% ProClin 300 và <0,1% natri azit; R1c: Cộng hợp bò photphataza kiềm chứa kháng thể BNP kháng người đơn dòng ở chuột trong dung dịch muối đệm PBS có BSA, 0,1% ProClin 300 và <0,1% natri azit.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	28.991.780	579.835.600
334	30	Định lượng C- peptide	Hộp	3	2x50test	Access C-Peptide	C33451	Hóa chất định lượng C-Peptide;Thành phần chính: kháng thể đơn dòng ở chuột kháng Peptit C của người được tạo huyền phù trong dung dịch muối đệm TRIS, có chất hoạt động bề mặt, albumin huyết thanh bò (BSA), natri azit và ProClin.	Beckman Coulter Laboratory Systems (Suzhou) Co., Ltd., Trung Quốc sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Trung Quốc	ISO 13485	9.347.410	28.042.230
335	31	Định tính HBs Ag	Hộp	50	2x50test	Access HBs Ag	A24291	Hóa chất phát hiện HBs Ag;Thành phần chính: Kháng thể đặc hiệu HBs Ag đơn dòng, BSA, natri azit,ProClin	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	4.363.860	218.193.000

336	32	Bán định lượng HIV (Ag/Ab)	Hộp	15	2x100test	Access HIV Combo V2	C28430	- Phương pháp xét nghiệm dựa trên nguyên tắc hai lớp kháng thể (Sandwich) Thành phần: R1a: Các hạt thuận từ được phủ protein HIV-1 tái tổ hợp, polypeptide HIV-1/O, HIV-2 và kháng thể đơn dòng kháng kháng nguyên HIV-1 p24, HIV-2 p26, lơ lửng trong nước muối sinh lý đệm TRIS. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%); R1b: Chất phụ gia cộng hợp chứa nước muối sinh lý đệm TRIS. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%); R1c: Các chất cộng hợp gồm nước muối sinh lý đệm TRIS chứa các polypeptide HIV-1, HIV-1/O, HIV-2 và streptavidin cộng hợp với phosphatase kiềm. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%); R1d: Các chất cộng hợp gồm nước muối sinh lý đệm TRIS chứa các peptide đặc hiệu HIV-1/O/HIV-2 liên kết biotin và chứa các kháng thể đơn dòng liên kết biotin kháng HIV-1 p24 và HIV-2 p26. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và	Bio-Rad, Pháp	Pháp	ISO 13485	14.686.770	220.301.550
337	33	Định tính HCV Ab	Hộp	50	2x50test	Access HCV Ab V3	B33458	Hóa chất định tính HCV Ab;Thành phần chính: dung dịch đệm TRIS, natri azit, ProClin;	Bio-Rad, Pháp	Pháp	ISO 13485	10.525.160	526.258.000
338	34	Chất chuẩn AFP	Hộp	3	7x2.5mL	Access AFP Calibrators	33215	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng AFP;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, AFP ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	9.775.680
339	35	Chất chuẩn Ultrasensitive Insulin	Hộp	2	6x2mL	Access Ultrasensitive Insulin Calibrators	33415	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng insulin;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, insulin ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	5.605.420	11.210.840
340	36	Chất chuẩn hLH	Hộp	2	6x4mL	Access hLH Calibrators	33515	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng hLH;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, hLH ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.586.260	7.172.520
341	37	Chất chuẩn hFSH	Hộp	2	6x4mL	Access hFSH Calibrators	33525	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng hFSH;Thành phần chính: Albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, hFSH ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.237.320	8.474.640
342	38	Chất chuẩn Prolactin	Hộp	2	1x4mL+5x2.5 mL	Access Prolactin Calibrators	33535	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng prolactin;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, Prolactin ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	5.541.610	11.083.220

343	39	Dung dịch pha loãng mẫu cho xét nghiệm Sensitive Estradiol	Hộp	1	1x4mL	ACCESS SENSITIVE ESTRADIOL CALIBRATOR S0	B97145	Chất chuẩn mức 0 của hóa chất Estradiol siêu nhạy, dùng cho pha loãng mẫu; Thành phần chính: Huyết thanh người, ProClin.	Immunotech S.A.S, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	2.124.070	2.124.070
344	40	Chất chuẩn Sensitive Estradiol	Hộp	2	4mL+5x2mL	ACCESS SENSITIVE ESTRADIOL CALIBRATORS	B84494	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng estradiol; Thành phần chính: Huyết thanh người, ProClin.	Immunotech S.A.S, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	4.250.300	8.500.600
345	41	Chất chuẩn Progesterone	Hộp	2	1x4mL+5x2.5 mL	Access Progesterone Calibrators	33555	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng progesterone; Thành phần chính: huyết thanh người, natri azit, Cosmocil CQ, progesterone ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	7.823.580
346	42	chất chuẩn Testosterone	Hộp	3	6x2.5mL	Access Testosterone Calibrators	33565	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng testosterone; Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, testosterone ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	11.735.370
347	43	Chất chuẩn Cortisol	Hộp	2	6x4mL	Access Cortisol Calibrators	33605	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng cortisol; Thành phần chính: huyết thanh người, natri azit, ProClin, cortisol ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.474.860	6.949.720
348	44	chất chuẩn TSH	Hộp	4	6x2.5mL	Access TSH (3rd IS) Calibrators	B63285	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng TSH; Thành phần chính: Chất nền albumin huyết thanh bò (BSA) đệm có chất hoạt động bề mặt, natri azit, ProClin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ sản xuất cho Immunotech S.A.S, Pháp	Mỹ	ISO 13485	2.608.580	10.434.320
349	45	Chất chuẩn Total T3	Hộp	4	6x4mL	Access Total T3 Calibrators	33835	- Thành phần: S0: Huyết thanh người, < 0,1% natri azit và 0,025% Cosmocil CQ chứa 0 ng/mL (nmol/L) Triiodothyronine. S1, S2, S3, S4, S5: Triiodothyronine ở nồng độ xấp xỉ 0,5, 1, 2, 4 và 8 ng/mL (0,8, 1,5, 3,1, 6,1 và 12,3 nmol/L) trong huyết thanh người có < 0,1% natri azit và 0,025% Cosmocil CQ.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	4.237.320	16.949.280
350	46	Chất chuẩn free T4	Hộp	4	6x2.5mL	Access Free T4 Calibrators	33885	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng T4 tự do; Thành phần chính: Huyết thanh người, natri azit, ProClin, Thyroxine ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	13.034.240
351	47	Chất chuẩn free T3	Hộp	2	6x2.5mL	Access Free T3 Calibrators	A13430	- Thành phần: S0: Dung dịch đệm HEPES, protein (bò), chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% NaN3 và 0,5% ProClin 300. S1, S2, S3, S4, S5: Dung dịch đệm HEPES, protein (bò), chất hoạt tính bề mặt, T3, < 0,1% NaN3 và 0,5% ProClin 300	Immunotech S.A.S, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	4.562.850	9.125.700

352	48	Chất chuẩn Thyroglobulin	Hộp	2	6x2mL	Access Thyroglobulin Calibrators	33865	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng thyroglobulin;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, Thyroglobulin ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.453.400	18.906.800
353	49	Chất chuẩn Thyroglobulin Antibody II	Hộp	2	1x4mL+5x2.5 mL	Access Thyroglobulin Antibody II Calibrators	A36920	- Thành phần: S0: Huyết thanh người với < 0,1% natri azit và 0,5% ProClin 300. Chứa 0 IU/mL kháng thể thyroglobulin S1,S2,S3,S4,S5: Kháng thể thyroglobulin người trong huyết thanh người ở nồng độ xấp xỉ 50, 250, 500, 1.000 và 2.500 IU/mL có < 0,1% natri azit và 0,5% ProClin 300	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	9.778.930	19.557.860
354	50	Chất chuẩn TPO Antibody	Hộp	2	6x2mL	Access TPO Antibody Calibrators	A18227	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng TPOAb;Thành phần chính: natri azit, ProClin, Huyết thanh miễn dịch TPO ở các mức nồng độ khác nhau	Immunotech S.A.S, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	8.800.170	17.600.340
355	51	Chất chuẩn Ferritin	Hộp	6	6x4mL	Access Ferritin Calibrators	33025	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng Ferritin;Thành phần chính: Albumin huyết thanh bò (BSA), natri azit, ProClin, Ferritin ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	19.551.360
356	52	Chất chuẩn Total β hCG	Hộp	2	6x4mL	ACCESS TOTAL β hCG (5th IS) CALIBRATORS	B11754	- Thành phần: S0: Chất nền đệm albumin huyết thanh bò (BSA) có chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% natri azit, 0,5% ProClin 300. Chứa 0 mIU/mL (IU/L) hCG. S1,S2,S3,S4,S5: hCG ở nồng độ xấp xỉ 6, 35, 195, 620 và 1.350 mIU/mL (IU/L) trong chất nền đệm BSA có chất hoạt tính bề mặt, < 0,1% natri azit và 0,5% ProClin 300.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	6.517.120
357	53	Chất chuẩn CEA	Hộp	3	6x2.5mL	Access CEA Calibrators	33205	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng CEA;Thành phần chính: Protein (bò), natri azit, ProClin, CEA ở các mức nồng độ khác nhau	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	4.888.380	14.665.140
358	54	Chất chuẩn hybritech PSA	Hộp	3	6x2.5mL	Access Hybritech PSA Calibrators	37205	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng PSA toàn phần;Thành phần: Albumin huyết thanh bò, Natri Azit, ProClin, PSA trong huyết thanh ở mức khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	2.933.030	8.799.090
359	55	Chất chuẩn Hybritech Free PSA	Hộp	2	1x5mL+5x2.5 mL	Access Hybritech Free PSA Calibrators	37215	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng PSA tự do;Thành phần: PSA tự do ở người ở nồng độ khác nhau, BSA, natri azit, ProClin	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	7.823.580

360	56	Chất chuẩn CA 125	Hộp	1	6x2.5mL	Access OV Monitor Calibrators	386358	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng CA 125;Thành phần: Albumin huyết thanh bò, ProClin, Natri azit, Kháng nguyên CA 125 ở các nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	5.216.080	5.216.080
361	57	Chất chuẩn CA 15-3	Hộp	3	6x1.5mL	Access BR Monitor Calibrators	387647	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng CA 15-3;Thành phần: Natri Azit, ProClin, Albumin huyết thanh bò, Kháng nguyên CA 15-3 ở các nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	6.845.900	20.537.700
362	58	Chất chuẩn CA 19-9	Hộp	3	6x2.5mL	Access GI Monitor Calibrators	387688	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng CA 19-9;Thành phần: Natri Azit, ProClin, Albumin huyết thanh bò, kháng nguyên CA 19-9 ở các nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	8.019.330	24.057.990
363	59	Chất chuẩn HBs Ab	Hộp	1	6x2.5mL	Access HBs Ab Calibrators	A24297	- Thành phần: S0: Huyết tương đã khử xơ/huyết thanh người, có 0 mIU/mL kháng thể kháng HBs, < 0,1% natri azit, 0,25% ProClin 300 S1,S2,S3,S4,S5: Huyết tương người đã khử xơ chứa xấp xỉ 10, 20, 50, 250 và 750 mIU/mL kháng thể kháng HBs Ag, < 0,1% natri azit, 0,25% ProClin 300	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	13.691.790	13.691.790
364	60	Chất chuẩn Ultrasensitive hGH	Hộp	1	6x2mL	Access Ultrasensitive hGH Calibrators	33585	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng hGH;Thành phần chính: albumin huyết thanh bò, natri azit, ProClin, hGH ở các mức nồng độ khác nhau	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	8.800.170	8.800.170
365	61	chất chuẩn VitaminD	Hộp	1	6x1.4mL	ACCESS 25(OH) VITAMIN D TOTAL CALIBRATORS	A98857	- Thành phần: S0: Huyết thanh người, < 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300 S1,S2,S3,S4,S5: Huyết thanh người với nồng độ vitamin D 25(OH) xấp xỉ 6, 17, 37, 87 và 210 ng/mL (15, 43, 93, 218 và 525 nmol/L), < 0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	7.171.430	7.171.430
366	62	Chất chuẩn PCT	Hộp	3	7x2ml	Access PCT Calibrators	C22594	- Thành phần: S0 Dung dịch đệm HEPES đông khô có protein (bò), ≤ 0,1 % natri azit và 0,1% ProClin 300. S1,S2,S3,S4,S5, S6: Procalcitonin tái tổ hợp ở người với các mức xấp xỉ lần lượt là 0,8, 5, 10, 25, 50 và 100 ng/mL (µg/L) trong dung dịch đệm HEPES đông khô có protein (bò), ≤ 0,1 % natri azit và 0,1% ProClin 300	Beckman Coulter, Inc., Mỹ sản xuất cho Immunotech S.A.S, Pháp	Mỹ	ISO 13485	9.974.680	29.924.040

367	63	chất chuẩn BNP	Hộp	8	6x1.5mL	ACCESS BNP CALIBRATORS	98202	- Thành phần: S0: Chất nền đệm albumin huyết thanh bò (BSA) với chất hoạt động bề mặt < 0,1% Natri azua, và 0,1% ProClin* 300. S1,S2,S3,S4,S5: Phức hợp BNP tái tổ hợp của người ở các mức xấp xỉ 25, 100, 500, 2.500 và 5.000 pg/mL trong chất nền BSA đệm có chất hoạt động bề mặt, <0,1% natri azit và 0,1% ProClin 300.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	2.758.910	22.071.280
368	64	Chất chuẩn định lượng C-peptide	Hộp	2	6x2ml	Access C-Peptide Calibrators	C31860	Chất chuẩn của xét nghiệm định lượng C-Peptide;Thành phần chính: Đệm nền albumin huyết thanh bò (BSA) có đệm với chất hoạt động bề mặt, natri azua và ProClin	Beckman Coulter Laboratory Systems (Suzhou) Co., Ltd., Trung Quốc sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Trung Quốc	ISO 13485	5.190.120	10.380.240
369	65	Chất chuẩn HBs Ag	Hộp	4	1x2.7mL+1x2.7mL	Access HBs Ag Calibrators	A24292	Chất chuẩn của xét nghiệm phát hiện HBs Ag;Thành phần chính: Chất hiệu chuẩn âm tính: BSA đệm, NaN ₃ , ProClin. Chất hiệu chuẩn dương tính: BSA đệm, kháng nguyên HBs, NaN ₃ , ProClin	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	5.736.280	22.945.120
370	66	Chất chuẩn HIV combo V2	Hộp	3	2x1.7ml	Access HIV Combo V2 Calibrators	C28431	Chất hiệu chuẩn của xét nghiệm Access HIV combo V2 - Thành phần: C0: Chất Hiệu Chuẩn Âm Tính gồm chất nền tổng hợp không chứa kháng nguyên HIV-1, HIV-2 và kháng thể kháng HIV-1/HIV-1/O/ HIV-2. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%); C1: Chất Hiệu Chuẩn Dương Tính gồm huyết thanh người dương tính với kháng thể anti-HIV-1 (bất hoạt bằng nhiệt), âm tính với kháng nguyên HBs, kháng nguyên HIV, kháng thể anti-HIV-2 và anti-HCV trong dung dịch pha loãng tổng hợp. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%).	Bio-Rad, Pháp	Pháp	ISO 13485	4.106.460	12.319.380
371	67	Chất chuẩn HCV Ab	Hộp	4	2x1mL	Access HCV Ab V3 Calibrators	B33459	Chất chuẩn xét nghiệm định tính HCV Ab;Thành phần chính: - Chất hiệu chuẩn âm tính: huyết thanh người không phản ứng dành cho kháng thể kháng HCV, sodium azit.- Chất hiệu chuẩn dương tính: huyết thanh người phản ứng dành cho kháng thể kháng HCV, sodium	Bio-Rad, Pháp	Pháp	ISO 13485	4.274.090	17.096.360

372	68	Chất kiểm tra xét nghiệm HBs Ag	Hộp	4	3x4mL+3x4mL	Access HBs Ag Qc	A24294	Chất kiểm tra của xét nghiệm phát hiện HBs Ag. Thành phần chính: HBs Ag âm tính/ dương tính, Na ₂ S ₂ O ₃ , ProClin	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	6.520.370	26.081.480
373	69	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 1 (có giá trị cho cả các xét nghiệm chỉ tổ khối u và TgAb, TPO Ab)	Lọ	12	1x5mL	MAS Omni IMMUNE PRO	OPRO-101	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 1 (có giá trị cho cả các xét nghiệm chỉ tổ khối u và TgAb, TPO Ab)	Microgenics Corporation, Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	39.102.720
374	70	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 2 (có giá trị cho cả các xét nghiệm chỉ tổ khối u và TgAb, TPO Ab)	Lọ	12	1x5mL	MAS Omni IMMUNE PRO	OPRO-202	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 2 (có giá trị cho cả các xét nghiệm chỉ tổ khối u và TgAb, TPO Ab)	Microgenics Corporation, Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	39.102.720
375	71	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 3 (có giá trị cho cả các xét nghiệm chỉ tổ khối u và TgAb, TPO Ab)	Lọ	12	1x5ml	MAS Omni IMMUNE PRO	OPRO-303	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm miễn dịch mức 3 (có giá trị cho cả các xét nghiệm chỉ tổ khối u và TgAb, TPO Ab)	Microgenics Corporation, Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	39.102.720
376	72	Chất kiểm chứng cho các xét nghiệm tim mạch mức 1,2,3	Hộp	3	6x3ml	MAS CardioImmune XL	CAI-XL4	Chất kiểm chứng dạng lỏng, được chuẩn bị từ huyết thanh người. Nồng độ các chất phân tích được điều chỉnh với các hóa chất tinh khiết và các chế phẩm từ protein tái tổ hợp, mô hoặc dịch cơ thể người	Microgenics Corporation, Mỹ	Mỹ	ISO 13485	6.155.900	18.467.700
377	73	Chất kiểm tra xét nghiệm HBs Ab	Hộp	2	3x3.5ml+3x3.5ml	Access HBs Ab QC	A24298	- Thành phần: QC1: Huyết tương người được khử xơ, < 0,1% natri azit, 0,25% ProClin 300. Âm tính (không phản ứng) với kháng thể kháng HBs QC2: Huyết tương người đã khử xơ có các gamma globulin người đặc hiệu với HBs Ag, < 0,1% natri azit, 0,25% ProClin 300. Dương tính (phản ứng) với kháng thể kháng HBs ở nồng độ xấp xỉ 60 mIU/mL.	Bio-Rad, Pháp sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Pháp	ISO 13485	10.429.990	20.859.980

378	74	Chất kiểm tra xét nghiệm HIV combo V2	Hộp	4	2x4.4mL+2x4.4mL+2x4.4mL	Access HIV Combo V2 QC	C28432	<p>Chất kiểm tra (QC) của xét nghiệm Access HIV combo V2</p> <p>- Thành phần: QC1: QC âm tính chứa dung dịch pha loãng tổng hợp không chứa kháng nguyên HIV-1, HIV-2 và kháng thể anti-HIV-1/HIV-1/O/HIV-2. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%); QC2: QC dương tính với anti-HIV-1 chứa huyết thanh người dương tính với kháng thể anti-HIV-1 (bất hoạt bằng nhiệt), âm tính với kháng nguyên HBs, kháng nguyên HIV, kháng thể anti-HIV-2 và anti-HCV trong dung dịch pha loãng tổng hợp. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%); QC3: QC dương tính với HIV-1 Ag chứa kháng nguyên HIV-1 tinh sạch (bất hoạt về mặt hóa học) trong dung dịch pha loãng tổng hợp. Chất bảo quản: natri azide (0,1%) và ProClin 300 (0,25%).</p>	Bio-Rad, Pháp	Pháp	ISO 13485	4.677.490	18.709.960
379	75	Chất kiểm tra xét nghiệm HCV Ab V3	Hộp	4	2x2x3.5mL	Access HCV Ab V3 QC	B33460	<p>Chất kiểm tra xét nghiệm định tính HCV Ab;Thành phần chính:- QC âm tính: huyết thanh người, natri azit, không phản ứng với kháng thể kháng HCV;- QC dương tính: huyết thanh người, natri azit, phản ứng với kháng thể kháng HCV</p>	Bio-Rad, Pháp	Pháp	ISO 13485	6.285.680	25.142.720
380	76	Chất kiểm tra xét nghiệm BNP	Hộp	8	2x2.5mL+2x2.5mL+2x2.5mL	ACCESS BNP QC	98201	<p>- Thành phần: QC 1: Phức hợp BNP tái tổ hợp của người ở mức xấp xỉ 80 pg/mL (ng/L) trong chất nền BSA đệm có chất hoạt động bề mặt, <0,1% natri azit và 0,1% ProClin* 300; QC 2: Phức hợp BNP tái tổ hợp của người ở mức xấp xỉ 400 pg/mL (ng/L) trong chất nền BSA đệm có chất hoạt động bề mặt, <0,1% natri azit và 0,1% ProClin* 300; QC 3: Phức hợp BNP tái tổ hợp của người ở mức xấp xỉ 2.200 pg/mL (ng/L) trong chất nền BSA đệm có chất hoạt động bề mặt, <0,1% natri azit và 0,1% ProClin* 300.</p>	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.128.780	25.030.240
381	77	Cơ chất phát quang	Hộp	12	4x130mL	Access Substrate	81906	<p>Cơ chất phát quang;Thành phần: diacetane Lumigen PPD, chất huỳnh quang, chất hoạt tính bề mặt</p>	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	10.757.690	129.092.280

382	78	Dung dịch kiểm tra máy	Hộp	1	6x4mL	Access System Check Solution	81910	Dung dịch kiểm tra máy; Thành phần: Phosphatase kiểm, albumin huyết thanh bò, ProClin, natri azit.	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	1.629.830	1.629.830
383	79	Dung dịch rửa máy hàng ngày	Bình	1	1gallon	Citranox	81912	Dung dịch rửa máy hàng ngày; Thành phần: anionic và nonionic, và các alkanolamine, không chứa phosphate.	Alconox, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	5.818.470	5.818.470
384	80	Dung dịch rửa máy hàng ngày	Bình	1	1L	Conrad 70	81911	Dung dịch rửa máy hàng ngày; Thành phần: Anionic và Nonionic	Polysciences, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.258.560	3.258.560
385	81	Dung dịch rửa máy	Hộp	50	10L	UniCel DxI Access Immunoassay Systems Wash Buffer II	A16793	Dung dịch rửa dùng cho máy xét nghiệm miễn dịch công suất >= 400 xét nghiệm/ giờ; Thành phần: muối đệm TRIS, natri azit	Beckman Coulter Laboratory Systems (Suzhou) Co., Ltd., Trung Quốc sản xuất cho Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Trung Quốc	ISO 13485	2.086.220	104.311.000
386	82	Giếng phản ứng dùng cho máy	Túi	82	1000cái	UniCel DxI Reaction Vessels	386167	Chất liệu Polypropylene; Dung tích tối đa 1 mL	Beckman Coulter, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	1.956.440	160.428.080
387	83	Giếng phản ứng dùng cho máy	Hộp	50	16x98cái	Access Immunoassay System Reaction Vessels	81901	Chất liệu Polypropylene; Dung tích tối đa 1 mL	Greiner Bio-One North America Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	3.911.790	195.589.500
388	84	Cốc đựng mẫu dùng cho máy phân tích miễn dịch dòng Access	Túi	5	1000pcs/bag	Access 2 ml Sample Cups	81902	Thành phần: Polystyrene	MGS Germantown, A division of MGS Group NA, Inc., Mỹ	Mỹ	ISO 13485	1.659.030	8.295.150
Tổng phần XII: 84 mặt hàng												3.635.004.300	
HXCX HÓA SINH - VI SINH - TỔNG: 389 MẶT HÀNG (12 phần)													
HÓA CHẤT XÉT NGHIỆM HUYẾT HỌC													
XIII	I	Hóa chất máy huyết học 20, 22 thông số hãng Boule Medical AB hoặc tương đương											
389	1	Dung dịch ly giải, phá vỡ hồng cầu	Thùng	40	05 lít	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm huyết học	Swelab AlfaLyse, 1504463	Chức năng: Là dung dịch ly giải phá vỡ hồng cầu, không chứa cyanide lytic, dùng để đếm và định cỡ tế bào. - Thành phần: + Muối bậc: 4 <1.0%; + Muối <1.5%.	Boule Medical AB	Thụy Điển	ISO 13485	6.550.000	262.000.000
390	2	Dung dịch pha loãng	Thùng	40	20 lít	Hóa chất dùng cho máy xét nghiệm huyết học	Swelab AlfaDiluent, 1504462	Chức năng: Là dung dịch pha loãng máu dùng cho việc đếm và định cỡ tế bào. - Thành phần: + Muối ổn định isotonic <1.5%; + Thuốc chống vi trùng <0.1%; + Dung dịch đệm <0.3%.	Boule Medical AB	Thụy Điển	ISO 13485	6.000.000	240.000.000
391	3	Chất thử chuẩn dùng cho phân tích huyết học	Bộ	4	3 x 4.5 ml	Chất thử chẩn đoán dùng cho máy phân tích huyết học	Boule Condiff, (Normal, Low, High) (1504019, 1504020, 1504021)),	Chức năng: Là chất chuẩn sử dụng để theo dõi hoạt động của máy phân tích huyết học.	Boule Medical AB	Thụy Điển	ISO 13485	7.500.000	30.000.000

392	4	Chất rửa dùng cho máy phân tích huyết học	Lọ	1	500ml	Dung dịch rửa dùng cho máy phân tích huyết học	Boule Hypochlorite 2% Cleaner 1504113	Chức năng: Là dung dịch rửa máy hằng ngày. - Thành phần: + Sự suy giảm lipid/ protein trong Sodium hypochlorite: 2.0-2.4% active chlorine; + Độ ổn định Sodium hydroxide <0.05%; + Chất hoạt động bề mặt <0.05%.	Boule Medical AB	Thụy Điển	ISO 13486	1.980.000	1.980.000	
		Tổng phần XIII: 04 mặt hàng											533.980.000	
XIV	II	Hóa chất máy huyết học 29 thông số AUTO START DIFF 5 hãng MTI - ĐỨC hoặc tương đương												
393	1	Hóa chất dùng cho máy phân tích huyết học	Thùng	75	Thùng 20L	HemoDiL SHX	315-960	Thành phần chính: Sodium chloride < 0.9%. Potassium chloride < 0.06%. Buffer < 0.3%. Preservative < 0.1%. Có mã QR Code quản lý hoá chất được tích hợp sẵn.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.049.830	228.737.250	
394	2	Dung dịch ly giải 3 thành phần bạch cầu	Chai	75	Chai 1L	Lysogloblin Diff lyse 3	315-724	Thành phần chính: Detergent < 1.5%. Buffer < 2.0%. Preservative < 1.5. Dye < 1.0%. Có mã QR Code quản lý hoá chất được tích hợp sẵn.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.515.000	263.625.000	
395	3	Dung dịch ly giải 5 thành phần bạch cầu	Chai	38	Chai 500ml	Lysogloblin Diff lyse 5	315-725	Thành phần chính: Detergent < 0.5%. Buffer < 0.6%. Preservative < 0.7%. Có mã QR Code quản lý hoá chất được tích hợp sẵn.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.271.000	124.298.000	
396	4	Thuốc thử ly giải hồng cầu	Chai	38	Chai 500ml	Lysogloblin HGB	315-723	Thành phần chính: Detergent < 4.0%. Buffer < 1.0%. Có mã QR Code quản lý hoá chất được tích hợp sẵn.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.295.000	125.210.000	
397	5	Hóa chất dùng cho máy phân tích huyết học	Lọ	1	Lọ 50ml	Pro-Clean	315-456	Thành phần chính: Sodium hypochlorite < 8.0%. Sodium hydrate < 2.0%.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	1.500.000	1.500.000	
398	6	Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm huyết học mức L	Tuýp	10	3ml	Hematology control (5DN) Level 1/2/3	315-802V7	Thành phần chính: Máu động vật có vú khoẻ mạnh (lợn), chất bảo quản và chất ổn định tế bào.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.755.000	37.550.000	
399	7	Chất hiệu chuẩn cho xét nghiệm huyết học mức N	Tuýp	10	3ml	Hematology control (5DN) Level 1/2/3	315-802V7	Thành phần chính: Máu động vật có vú khoẻ mạnh (lợn), chất bảo quản và chất ổn định tế bào.	MTI Diagnostics GmbH	Đức	ISO 13485:2016	3.755.000	37.550.000	
		Tổng phần XIV : 07 mặt hàng											818.470.250	
XV	III	Hóa chất máy huyết học 55 thông số Horiba Yumizen H2500 Medical Pháp hoặc tương đương												

400	1	Dung dịch pha loãng mẫu, phân biệt các tế bào máu và đo Hct trong xét nghiệm huyết học	Thùng	80	Thùng/ 20 lít	ABX DILUENT 20L	0901020	Là dung dịch đệm đẳng trương để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để bao phủ và pha loãng bạch cầu (WBC), để xác định và phân biệt các tế bào máu và đo hematocrit trên các máy đếm tế bào máu. - Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Chất bảo quản (Preservative) < 0,1% + Chất điện hoạt (Surfactant) < 0,1%	HORIBA ABX SAS	Pháp	ISO 9001, ISO 13485	3.479.994	278.399.520
401	2	Dung dịch ly giải hồng cầu trong xét nghiệm huyết học	Chai	21	Chai/ 1 lít	ABX LYSEBIO 1L	0906012	Là dung dịch ly giải để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để ly giải hồng cầu (RBC) và để xác định xác định hemoglobin trên các máy đếm tế bào máu. - Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Chất tẩy rửa (Detergent) < 2,5%	HORIBA ABX SAS	Pháp	ISO 9001, ISO 13485	5.234.985	109.934.685
402	3	Dung dịch ly giải hồng cầu và bảo vệ bạch cầu trong xét nghiệm huyết học	Chai	42	Chai/ 1 lít	NUCEDIFF 1L	1300027 030	Là dung dịch ly giải để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để phân biệt các quần thể phụ có nhân trên các máy đếm tế bào máu. - Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Chất tẩy rửa (Detergent) < 1% + Cồn (Alcohol) < 10% + Chất bảo quản (Preservative) < 0,1%	HORIBA ABX SAS	Pháp	ISO 9001, ISO 13485	5.749.999,5	241.499.979
403	4	Dung dịch ly giải hồng cầu trong xét nghiệm huyết học	Thùng	38	Thùng/ 5 lít	ABX BASOLYSE 5L	0204050	Là dung dịch ly giải để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để ly giải hồng cầu (RBC) cho việc đếm bạch cầu (WBC) và phân loại bạch cầu trên các máy đếm tế bào máu. - Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Chất tẩy rửa (Detergent) < 1% + Chất bảo quản (Preservative) < 0,1%	HORIBA ABX SAS	Pháp	ISO 9001, ISO 13485	5.899.992	224.199.696

404	5	IVD làm sạch máy xét nghiệm huyết học tự động	Chai	42	Chai/ 1 lít	ABX CLEANER 1L	0903010	<p>Là dung dịch enzym để sử dụng trong chẩn đoán in vitro với tác dụng thủy phân protein để làm sạch các máy đếm tế bào máu.</p> <p>- Thành phần: + Dung dịch đệm hữu cơ (Organic buffer) < 5% + Enzym thủy phân protein (Proteolytic enzyme) < 1% + Chất bảo quản (Preservative) < 1%</p>	HORIBA ABX SAS	Pháp	ISO 9001, ISO 13485	2.100.000	88.200.000
405	6	Dung dịch làm sạch máy xét nghiệm huyết học tự động	Chai	4	Chai/ 1 lít	ABX MINOCLAIR 0,5L		<p>Là dung dịch hóa học để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để làm sạch máy đếm tế bào máu.</p> <p>- Dung dịch nước base, trong suốt, màu vàng nhạt, có mùi chất tẩy trắng</p> <p>- Thuốc thử này được phân loại là không nguy hại theo đúng quy định (EC) Số 1272/2008</p> <p>- Thành phần: + Chất làm sạch hóa chất (Chemical cleaning agent) < 5% + Chất ổn định hóa học (Stabilizer) < 1% - Nhiệt độ bảo quản: + Điều kiện bảo quản (trước khi mở): 18-25°C. Không để đông lạnh. + Độ ổn định sau khi mở: Tối đa 6 tháng ở 18-25°C sau khi mở.</p>	HORIBA ABX SAS	Pháp	ISO 9001, ISO 13485	1.197.000	4.788.000
406	7	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 30 thông số huyết học mức bình thường	Hộp	5	Hộp/ 2x3ml	ABX DIFFTROL 2N	2062203	<p>Là chất đối chiếu (control) đa thông số 3 mức để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để sử dụng trong việc theo dõi độ đúng và độ chính xác của các máy đếm tế bào máu dùng trong huyết học.</p> <p>- Thành phần: chứa bạch cầu (WBC), hồng cầu (RBC) và tiểu cầu (PLT) của động vật có vú được làm thành hỗn dịch ở dạng dịch giống như huyết tương.</p> <p>- Điều kiện bảo quản: + 2-8°C (35-46°F). + Không để đông lạnh. - Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 9001, ISO 13485</p>	R&D Systems Inc.	Mỹ	ISO 9001, ISO 13485	3.949.995	19.749.975

407	8	Vật liệu kiểm soát xét nghiệm định lượng 30 thông số huyết học mức thấp	Hộp	5	Hộp/ 2x3ml	ABX DIFFTROL 2L	2062207	Là chất đối chiếu (control) đa thông số 3 mức để sử dụng trong chẩn đoán in vitro và được thiết kế để sử dụng trong việc theo dõi độ đúng và độ chính xác của các máy đếm tế bào máu dùng trong huyết học. - Thành phần: chứa bạch cầu (WBC), hồng cầu (RBC) và tiểu cầu (PLT) của động vật có vú được làm thành hỗn dịch ở dạng dịch giống như huyết tương. - Điều kiện bảo quản: + 2-8°C (35-46°F). + Không để đông lạnh.	R&D Systems Inc.	Mỹ	ISO 9001, ISO 13485	3.949.995	19.749.975
		Tổng phần XV: 08 mặt hàng											986.521.830
XVI	IV	Hóa chất xét nghiệm định nhóm máu, phát máu sử dụng cho máy bán tự động BIO-RAD LABORATORIES hoặc tương đương											
408	1	Card xét nghiệm nhóm máu theo 2 phương pháp hồng cầu mẫu, huyết thanh mẫu và RhD (DiaClon ABO/D+)	Hộp	2	Hộp (4 khay x 12 thẻ xét nghiệm)	DiaClon ABO/D+	001264	- Khả năng thực hiện xét nghiệm: Cho phép đồng thời định nhóm máu xuôi và ngược và xác định RhD - Thành phần: chứa kháng thể đơn dòng A (dòng A5), B (dòng LM306/686(LB-2)) và D (dòng LHM 59/20 (LDM3)/175-2) trong ma trận gel. Đồng thời có giếng Ctl chứa chứng âm. 2 giếng gel trung tính. Độ nhạy: 100% với Anti A, B. 99.72% với Anti D - Độ đặc hiệu: 100% với Anti A,B,D Chất bảo quản: < 0.1% NaN3	DiaMed GmbH	Thụy Sĩ	ISO 13485	2.900.000	5.800.000
409	2	Card xét nghiệm sàng lọc và xác định kháng thể, xét nghiệm tương thích, IAT và DAT. Phát hiện IGG và C3d (LISS Coombs)	Hộp	70	Hộp (4 khay x 12 thẻ xét nghiệm)	LISS Coombs	004014	- Khả năng thực hiện xét nghiệm: xét nghiệm sàng lọc và xác định kháng thể, xét nghiệm tương thích, IAT và DAT. Có khả năng phát hiện IGG và C3d. - Thành phần: có 6 vi ống chứa AHG đa giá với anti IGG thô và anti C3d đơn dòng (dòng C139-9). Có thể phản ứng với các chuỗi nhẹ Kappa (k) và Lambda (l) của phân tử IgA và IgM. - Chất bảo quản: < 0.1% NaN3	DiaMed GmbH	Thụy Sĩ	ISO 13485	7.880.000	551.600.000

410	3	Gelcard nước muối dùng cho máy phân tích nhóm máu (NaCl, Enzyme Test and Cold Agglutinins)	Hộp	40	Hộp (4 khay x 12 thẻ xét nghiệm)	NaCl, Enzyme Test and Cold Agglutinins	005014	- Khả năng thực hiện xét nghiệm: tầm soát và định danh kháng thể, xét nghiệm tính tương thích của máu và định nhóm theo kiểu ngược, phát hiện các kháng thể ở 40C và 18-25oC như kháng thể M, N, P1, Le (a,b), I. Thiếu máu tán huyết liên quan đến kháng thể lạnh. - Thành phần: 6 vi ống chứa dịch gel trung tính. Chất bảo quản: < 0.1% NaN3	DiaMed GmbH	Thụy Sĩ	ISO 13485	4.100.000	164.000.000
411	4	Dung dịch pha loãng máu dùng cho máy phân tích nhóm máu (ID-Diluent 2)	Lọ	20	Hộp (1 lọ x 500 ml)	ID-Diluent 2	009280	- Thành phần: Chứa dung dịch lực Ion thấp dùng để chuẩn bị dịch treo tế bào hồng cầu của người cho xét nghiệm miễn dịch huyết học. Có thể sử dụng theo cách thủ công hoặc trên các thiết bị chuyên dụng, hộp 500mL. - Chất bảo quản: kháng sinh trimethoprim và sulfamethoxazole.	DiaMed GmbH	Thụy Sĩ	ISO 13485	3.100.000	62.000.000
		Tổng phần XVI: 04 mặt hàng											783.400.000
XVII	V	Hóa chất xét nghiệm đông máu sử dụng cho máy đông máu STA SATELLITE MAX - Pháp hoặc tương đương											
412	1	Hóa chất xét nghiệm PT	Hộp	160	Hộp/ 6 x 5-ml đông khô + 6 x 5-ml dung dịch đệm	01163 STA - NeoPTimal 5	01163 STA - NeoPTimal 5	Hóa chất xét nghiệm PT trên máy đông máu tự động đã hiệu chuẩn sẵn cho tất cả các lọ hóa chất của mỗi lô.- Thuốc thử 1: chứa thromboplastin đông khô được chiết xuất từ não thỏ. Ngoài ra còn chứa một chất ức chế heparin đặc hiệu.- Thuốc thử 2: dung môi hòa tan có chứa canxi.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	3.150.000	504.000.000
413	2	Hóa chất xét nghiệm thời gian Thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT)	Hộp	60	Hộp/6 x 5-ml đông khô + 6 x 5-ml dung dịch đệm	00597 STA - C.K. Prest 5	597 STA - C.K. Prest 5	Hóa chất dùng để xác định thời gian Kaolin thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT) trong huyết tương trên máy đông máu bán tự động, dạng đông khô.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	7.540.000	452.400.000
414	3	Dung dịch CaCl2 cho xét nghiệm đông máu	Hộp	10	Hộp/ 24 x 15-ml	00367 STA - CaCl2 0.025M	367 STA - CaCl2 0.025M	Dung dịch Canxi Clorua 0.025 M dùng cho các xét nghiệm đông máu như thời gian hoạt hóa thromboplastin từng phần (APTT) hay cho các phân tích các yếu tố con đường nội sinh	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	3.977.400	39.774.000
415	4	Hóa chất xét nghiệm thời gian Thrombin (TT)	Hộp	26	Hộp/12 lọ x 10ml	00611 STA - Thrombin 10	00611 STA - Thrombin 10	Hóa chất xét nghiệm thời gian Thrombin. Chứa thrombin citrat canxi (người), khoảng 1.5 NIH unit/ml, dạng đông khô.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	17.619.000	458.094.000

416	5	Hóa chất xét nghiệm định lượng Fibrinogen	Hộp	6	Hộp/12 lọ x 4ml	00673 STA - Liquid Fib	00673 STA - Liquid Fib	Hóa chất chứa thrombin người đã citrat hóa có chứa canxi (khoảng 100 NIH units/ml) và có chứa một chất ức chế đặc hiệu heparin inhibitor cho phép phân tích fibrinogen trong mẫu huyết tương có heparin.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	19.980.000	119.880.000
417	6	Dung dịch pha loãng cho xét nghiệm đông máu	Hộp	2	Hộp/24 lọ x 15ml	00360 STA - Owren-Koller	00360 STA - Owren-Koller	Dung dịch pha loãng cho xét nghiệm đông máu (dung dịch đệm) có pH khoảng 7,35.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	4.273.500	8.547.000
418	7	Huyết tương kiểm chuẩn hai mức cho xét nghiệm đông máu mức bình thường và bất thường	Hộp	15	Hộp 12 lọ N x 2 ml và 12 lọ P x 2ml	00554 STA - Routine QC 2 ml	00554 STA - Routine QC 2 ml	Huyết tương người bình thường và bất bình thường có citrated dạng đông khô; gồm hai mức nồng độ khác nhau của các chỉ số đông máu thường quy: PT, aPTT, TT, Fibrinogen, Antithrombin. Bền 24 giờ trên máy.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	10.500.000	157.500.000
419	8	Dung dịch rửa kim dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Hộp	50	Hộp 24 lọ x 15ml	00975 STA - Desorb U	00975 STA - Desorb U	Dung dịch khử nhiễm trên hệ thống máy đông máu, chứa kali hydroxide nồng độ < 1 %. Bền trên máy 5 -14 ngày trên tùy dòng máy phân tích	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	8.430.000	421.500.000
420	9	Dung dịch rửa máy dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Thùng	50	Thùng 6 can x 2500ml	00973 STA - Cleaner Solution	00973 STA - Cleaner Solution	Dung dịch rửa pha sẵn cho các hệ thống phân tích đông máu tự động, thành phần chính chứa chất diệt nấm họ ether glycol pha loãng trong dung môi nước.	Tcoag Ireland Limited	Ireland	ISO 13485	9.750.000	487.500.000
421	10	Cuvett phản ứng dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Thùng	34	Thùng 6 cuộn x 1000 cái	38669 STA- Cuvettes 6 x 1000	38669 STA- Cuvettes 6 x 1000	Cuvette bằng nhựa dùng một lần, có bi làm bằng thép không gỉ bên trong	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	62.895.000	2.138.430.000
422	11	Hóa chất xét nghiệm thời gian Thromboplastin hoạt hóa từng phần (APTT)	Hộp	3	Hộp 12 lọ x 5 ml	00595 STA PTT A 5	00595 STA PTT A 5	Hóa chất dùng xác định thời gian hoạt hóa thromboplastin từng phần (APTT) trong huyết tương, chứa cephalin từ mô não thỏ, chất kích hoạt đặc hiệu silica	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	16.999.500	50.998.500
423	12	Cuvett phản ứng dùng cho máy xét nghiệm đông máu	Thùng	5	Thùng/ 6 x 220 cái	39430 STA Satellite Cuvettes	39430 STA Satellite Cuvettes	Cuvettes được làm bằng nhựa dùng một lần, có bi làm bằng thép không gỉ bên trong. Thùng gồm 6 cuộn, mỗi cuộn chứa 220 cuvette	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	14.315.700	71.578.500
424	13	Thanh khuấy từ trắng	Gói	1	Hộp 1 cái	27425 WHITE STIRRING BAR (2X7)	27425 WHITE STIRRING BAR (2X7)	Thanh khuấy từ dùng cho hóa chất xét nghiệm PT,đóng gói 1 thanh/túi, màu trắng	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	980.000	980.000
425	14	Thanh khuấy từ đỏ	Gói	1	Hộp 1 cái	26674 RED STIRRING BAR 3,2X12,7	26674 RED STIRRING BAR 3,2X12,7	Thanh khuấy từ màu đỏ dùng cho hóa chất xét nghiệm aPTT đóng gói 1 thanh/túi, màu đỏ	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	950.000	950.000

426	15	Bộ thuốc thử định lượng yếu tố VIII	Hộp	1	Hộp 6 lọ x1ml	00728 STA - ImmunoDef VIII	00728 STA - ImmunoDef VIII	Hóa chất xét nghiệm yếu tố VIII bằng cách xác định điểm đông theo cơ chế từ, giới hạn phát hiện từ 0.7% tới 400%. Đóng gói thành phần là huyết tương người đông khô được loại bỏ yếu tố VIII bằng phương pháp hấp phụ miễn dịch chọn lọc.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	10.400.000	10.400.000
427	16	Bộ thuốc thử định lượng yếu tố IX	Hộp	1	Hộp 6 lọ x1ml	00734 STA - ImmunoDef IX	00734 STA - ImmunoDef IX	Hóa chất xét nghiệm yếu tố IX theo cơ chế xác định điểm đông, giới hạn phát hiện từ 0.7% tới 300%. Thành phần là huyết tương người đông khô được loại bỏ yếu tố IX bằng phương pháp hấp phụ miễn dịch chọn lọc.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	10.100.000	10.100.000
428	17	Mẫu hiệu chuẩn cho xét nghiệm đông máu 6x1ml	Hộp	1	Hộp 6 lọ x1ml	00675 STA - Unicalibrator	00675 STA - Unicalibrator	Huyết tương hiệu chuẩn có nồng độ biết trước (theo từng lô sản xuất) cho các chỉ số xét nghiệm đông máu: PT (%), Owren PT, Fibrinogen, Factor II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, Protein C, Protein S, ATIII, Plasminogen, Antiplasmin	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	4.600.000	4.600.000
429	18	Bộ mẫu kiểm chuẩn các xét nghiệm đông máu mức bình thường và bất thường dùng cho các xét nghiệm thường quy và các yếu tố đông máu	Hộp	1	Hộp 12x2x1ml	00678 STA - System Control N+P	00678 STA - System Control N+P	Hóa chất kiểm chuẩn 2 mức cho xét nghiệm đông máu: PT, aPTT, Fibrinogen, TT, yếu tố II, yếu tố V, yếu tố VII, yếu tố VIII, yếu tố IX, yếu tố X, yếu tố XI, yếu tố XII, AT III, Protein S, Protein C.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	14.000.000	14.000.000
430	19	Bộ thuốc thử định lượng yếu tố VII	Hộp	1	Hộp 6 lọ x1ml	00743 STA - Deficient VII	00743 STA - Deficient VII	Hóa chất xét nghiệm yếu tố VII theo cơ chế xác định điểm đông. Giới hạn phát hiện yếu tố VII từ 6% đến 200%. Thành phần là huyết tương từ người, chứa citrat, làm lạnh khô, yếu tố VII đã được loại bỏ bằng phương pháp hấp phụ miễn dịch chọn lọc.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	16.700.000	16.700.000
431	20	Hóa chất xét nghiệm D Dimer	Hộp	5	Hộp 6 lọ x 6ml	00662 STA - Liatest D-Di Plus	00662 STA - Liatest D-Di Plus	Định lượng D-Dimer huyết tương tĩnh mạch bằng phương pháp đo miễn dịch độ đục. Hóa chất gồm: • Thuốc thử 1: Dung dịch đệm chứa tác nhân ngăn chặn dị kháng thể (bao gồm yếu tố dạng thấp). • Thuốc thử 2: dung dịch huyền phù vi hạt latex được phủ bởi hai kháng thể đơn dòng khác nhau kháng D-dimer người.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	52.050.000	260.250.000
432	21	Bộ mẫu kiểm chuẩn D Dimer mức bình thường và mức bất thường	Hộp	2	Hộp 12x2x1ml	00526 STA - Liatest Control N+P	00526 STA - Liatest Control N+P	Cung cấp huyết tương bình thường và bất thường cho các xét nghiệm kiểm chuẩn theo phương pháp miễn dịch độ đục như D-Dimer, VWF và protein S Free.	DIAGNOSTICA STAGO S.A.S	Pháp	ISO 13485	12.500.000	25.000.000

		Tổng phần XVII : 21 mặt hàng												5.253.182.000
XVIII	VI	Sinh phẩm Y tế												
433	1	Thanh thử xét nghiệm định tính kháng thể kháng HIV	Test	50	Hộp 25 test	STANDARD™ Q HIV 1/2 Ab 3-Line Test	QHIV02B	<ul style="list-style-type: none"> - Phát hiện định tính tất cả các kháng thể đặc hiệu với HIV-1 bao gồm nhóm phụ O và HIV-2 trong mẫu huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần mao mạch và tĩnh mạch người. - Độ nhạy: 99.78% với mẫu huyết tương, 99.84% với mẫu huyết thanh, 99.01% với mẫu máu toàn phần tĩnh mạch, 100% với mẫu máu toàn phần mao mạch - Độ đặc hiệu: 100% với mẫu huyết tương và máu toàn phần, 99.92% với mẫu huyết thanh. - Độ nhạy 100%, độ đặc hiệu 100% đối với HIV-1 và HIV-2 - Thành phần chính: Vạch thử T1: protein tái tổ hợp gp41 của HIV-1, gp41 của HIV-1 phân nhóm O; Vạch thử T2: gp36 của HIV-2; Vạch chứng: kháng thể đơn dòng kháng IgY gà; Đệm liên hợp: cộng hợp gp41 của HIV-1 keo vàng/gp41 của HIV-1 phân nhóm O keo vàng; gp36 của HIV-2 keo vàng. - Bảo quản: 2-40°C 	SD Biosensor. InC	Hàn Quốc	ISO; WHO PQ	30.145	1.507.250	
434	2	Khay thử/Que thử xét nghiệm định tính kháng nguyên HBsAg	Test	50	Hộp 25 test	STANDARD™ Q HBsAg Test	QHBS01G	<ul style="list-style-type: none"> Phát hiện định tính kháng nguyên bề mặt virus viêm gan B (HBsAg) có mặt trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần. Không cần dung dịch đệm (lo Buffer). Độ nhạy: 100%, độ đặc hiệu: 100% so với CLIA. Ổn định 8 tuần tại 55 +/- 1°C. Độ chính xác 100%. Bảo quản: 2-40°C Không phản ứng chéo với: Chikungunya, Zika, S.pneumoniae, S.pyogenese, Legionella pneumoniae, Malaria Plasmodium falciparum, Malaria Plasmodium vivax, Influenza A (H1N1, H3N2), Influenza B, E.coli (k99), Salmonella typhi, Rotavirus typ I, II, III, IV -Thành phần chính: Vạch thử: kháng thể đơn dòng kháng HBs; Vạch chứng: kháng thể đơn dòng kháng IgY-gà Hàm lượng: <ul style="list-style-type: none"> - Kháng thể đơn dòng kháng HBs: 0,75 ± 0,15µg - Kháng thể đơn dòng kháng IgY gà: 0,6 ± 0,12µg 	SD Biosensor. InC	Hàn Quốc	ISO	14.880	744.000	

435	3	Khay thử xét nghiệm định tính virus viêm gan C	Test	50	Hộp 25 test	Anti-HCV Rapid Test Kit	VMD03	Độ nhạy: 99.81% (95%CI: 98.92% - 100%) Độ đặc hiệu: 99.2% (95%CI: 98.77% - 100%) Khả năng gây nhiễu: 99.22% Kháng nguyên HCV tái tổ hợp (chứa lõi, NS3, NS4 và NS5) được cố định trong vùng thử nghiệm trên màng nitrocellulose. Kháng nguyên HCV tái tổ hợp (chứa lõi, NS3, NS4 và NS5) được kết hợp với keo vàng nhúng trong miếng liên hợp phản ứng với kháng thể HCV có trong mẫu máu, huyết tương hoặc huyết thanh tạo thành phức hợp liên hợp/kháng nguyên-kháng thể HCV.	Vitrosens	Thổ Nhĩ Kỳ	ISO 13485:2016	21.500	1.075.000
436	4	Khay/Que thử xét nghiệm định tính treponema pallidum	Test	50	Hộp 30 test	Bioline Syphilis 3.0	06FK10	Phát hiện tất cả các type kháng thể (IgG, IgM, IgA) kháng Treponema pallidum. Mẫu xét nghiệm: huyết thanh, huyết tương, máu toàn phần. Độ nhạy: 99.3% và Độ đặc hiệu: 99.5% so với TPHA. được bảo quản ở nhiệt độ từ 2°C đến 30°C. Lượng mẫu: 10 µl mẫu huyết thanh, huyết tương hoặc nhỏ 20 µl mẫu máu toàn phần. Kết quả xét nghiệm trong vòng: 5 - 20 phút.	Abbott Diagnostics Korea Inc	Hàn Quốc	ISO 13485:2016	20.000	1.000.000
437	5	Thuốc thử xét nghiệm định nhóm máu D	Lọ	75	Lọ 10ml	Anti D (IgM+IgG)	822002	Kháng thể đơn dòng có dẫn xuất từ tế bào dòng lai (CCS) Anti-D BS225 1,0ml. Độ đặc hiệu 100%. Độ chính xác 100%. Bảo quản từ 2-8 độ C.	Spectrum Diagnostics	Ai Cập	ISO 13485:2016	240.000	18.000.000
438	6	Thuốc thử xét nghiệm định nhóm máu ABO	Bộ	420	Bộ 3 lọ x 10ml	Anti A; Anti B; Anti AB	810002; 814002; 816002	Là các thuốc thử có sẵn dẫn xuất từ việc nuôi cấy tế bào chuột lai. Anti-A kháng thể đơn dòng dẫn xuất từ tế bào dòng lai (CCS) 500100 1,0ml. Anti-B kháng thể đơn dòng dẫn xuất từ tế bào dòng lai (CCS) B501100 1,0ml. Anti-AB kháng thể đơn dòng dẫn xuất từ tế bào dòng lai (CCS) A-5E10; B-2D7 1,0ml. Bảo quản từ 2-8 độ C.	Spectrum Diagnostics	Ai Cập	ISO 13485:2016	345.000	144.900.000
		Tổng phần XVIII: 06 mặt hàng											167.226.250
HCCN HUYẾT HỌC - TỔNG : 50 MẶT HÀNG (06 phần)													
TỔNG CỘNG: 438 MẶT HÀNG (18 PHẦN)													
													31.700.436.170