

Số: 2592/VĐ-VTTBYT
V/v Yêu cầu báo giá TTBYT

Hà Nội, ngày 19 tháng 5 năm 2025

YÊU CẦU BÁO GIÁ

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

Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức có nhu cầu tiếp nhận báo giá để tham khảo, xây dựng giá gói thầu, làm cơ sở mua sắm thiết bị y tế với nội dung cụ thể như sau:

I. Thông tin của đơn vị yêu cầu báo giá

1. Đơn vị yêu cầu báo giá: Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức, địa chỉ tại: Số 40 Tràng Thi, Hoàn Kiếm, Hà Nội.

2. Thông tin liên hệ của người chịu trách nhiệm tiếp nhận báo giá: KS. Nguyễn Anh Đức, Phòng VT-TBYT, Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức, Số 40 – Tràng Thi – Hoàn Kiếm – Hà Nội, Số điện thoại: 035 635 4793.

3. Cách thức tiếp nhận báo giá:

- Nhận trực tiếp tại địa chỉ: Phòng Vật tư- Thiết bị y tế, Phòng 107, Tầng 1 nhà A2, Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức, địa chỉ tại: Số 40 Tràng Thi, Hoàn Kiếm, Hà Nội.

- Nhận qua email:

vietchospitalmuasam@gmail.com

phongvattu.bvhnvđ@gmail.com

(Lưu ý: Các đơn vị phải gửi báo giá đồng thời theo hai hình thức trên. Đơn vị cung cấp báo giá qua email phải ghi rõ **Số hiệu văn bản YCBG** trong nội dung email)

4. Thời hạn tiếp nhận báo giá: Từ 07 giờ 30 phút, ngày 19 tháng 5 năm 2025 đến trước 16 giờ 30 phút ngày 28 tháng 5 năm 2025.

Các báo giá nhận được sau thời điểm nêu trên sẽ không được xem xét (chi tiết mẫu báo giá tại phụ lục 2 kèm công văn này).

5. Thời hạn có hiệu lực của báo giá: Tối thiểu 90 ngày, kể từ ngày 28 tháng 5 năm 2025.

II. Nội dung yêu cầu báo giá

1. Danh mục thiết bị y tế:

Stt	Danh mục thiết bị y tế	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
1.	Máy cưa xương ức	Mô tả cụ thể tại Phụ lục 01. Bảng mô tả đính kèm theo	01	Cái

Stt	Danh mục thiết bị y tế	Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật	Số lượng/ Khối lượng	Đơn vị tính
2.	Máy tiết trùng nhiệt độ thấp sử dụng công nghệ Plasma	Mô tả cụ thể tại Phụ lục 01. Bảng mô tả đính kèm theo	01	Cái
3.	Hệ thống trao đổi oxy qua màng ngoài cơ thể ECMO	Mô tả cụ thể tại Phụ lục 01. Bảng mô tả đính kèm theo	01	Hệ thống
4.	Giường hồi sức tích cực	Mô tả cụ thể tại Phụ lục 01. Bảng mô tả đính kèm theo	12	Cái
5.	Máy chụp X-quang C-arm	Mô tả cụ thể tại Phụ lục 01. Bảng mô tả đính kèm theo	01	Cái

• Ghi chú:

- Báo giá phải kèm theo catalog sản phẩm, tài liệu về cấu hình, thông số kỹ thuật theo quy định của nhà sản xuất;
- Hàng hóa phải ghi rõ phần giá trị thuế VAT áp dụng cho sản phẩm.

2. Địa điểm cung cấp, lắp đặt; các yêu cầu về vận chuyển, cung cấp, lắp đặt, bảo quản thiết bị y tế: Mô tả cụ thể tại Phụ lục 01. Bảng mô tả đính kèm theo.

3. Thời gian giao hàng dự kiến: Tối đa 04 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực (bao gồm toàn bộ quá trình bàn giao, chạy thử, nghiệm thu hợp đồng).

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

4.1 Tạm ứng: Bên Mua sẽ tạm ứng trước tối đa 30% giá trị hợp đồng trong vòng 30 ngày kể từ khi hợp đồng có hiệu lực và bên bán đã nộp bảo lãnh tiền tạm ứng bằng 30% giá trị hợp đồng theo hình thức bảo đảm của ngân hàng hoặc tùy theo kế hoạch vốn được bố trí;

4.2 Số lần thanh toán: 02 (hai) lần

a) Lần 1: Bên Mua sẽ tạm ứng trước 30% giá trị hợp đồng trong vòng 20 ngày kể từ khi hợp đồng có hiệu lực và bên bán đã nộp bảo lãnh tiền tạm ứng bằng 30% giá trị hợp đồng theo hình thức bảo đảm của ngân hàng.

b) Lần 2: Số tiền còn lại của hợp đồng sẽ được thanh toán nốt trong vòng 90 ngày kể từ ngày bàn giao, nghiệm thu thiết bị, thanh lý hợp đồng và bên bán nộp bảo lãnh bảo hành bằng 3% giá trị hợp đồng theo hình thức bảo đảm của ngân hàng.

(Nhà thầu được thanh toán toàn bộ giá hợp đồng khi hoàn thành các nghĩa vụ theo hợp đồng. Trường hợp khối lượng công việc thực hiện ít hơn khối lượng theo hợp đồng thì hai bên phải ký kết phụ lục bổ sung hợp đồng, trong đó nêu rõ giá hợp đồng mới tương ứng với khối lượng công việc thực tế)

5. Các thông tin khác:

5.1. Yêu cầu Hồ sơ báo giá bao gồm các tài liệu sau:

- Đăng ký kinh doanh của đơn vị chào giá;
- Tài liệu chứng minh đủ điều kiện kinh doanh trang thiết bị y tế căn cứ theo Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về việc quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế, Nghị định 04/2025/NĐ-CP ngày 01/01/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung một số điều theo nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của chính phủ, Thông tư 05/2022/TT-BYT của Bộ Y tế ban hành ngày 01/8/2022 và các văn bản pháp luật khác liên quan còn hiệu lực;
- Báo giá (theo mẫu đính kèm).
- Catalog, cấu hình và tính năng kỹ thuật của thiết bị và các tài liệu khác liên quan đến thiết bị (Chứng nhận ISO của hãng sx (nếu có), Giấy phép nhập khẩu/Giấy chứng nhận lưu hành hoặc các tài liệu tương đương);
- Số điện thoại/ Email của đại diện đơn vị báo giá trong trường hợp Bệnh viện cần liên lạc.
- Hợp đồng mua bán thiết bị tương tự.

5.2. Các quy định đối với báo giá:

- Báo giá có đầy đủ các nội dung, mẫu biểu theo đúng mẫu đính kèm trong yêu cầu báo giá.
- Báo giá phải được đại diện hợp pháp của đơn vị báo giá ký và đóng dấu theo quy định.

Xin trân trọng cảm ơn./.

Nơi nhận:

- Như trên;
- Lưu: VT, VT-TBYT.

TL. GIÁM ĐỐC
TRƯỞNG PHÒNG VT-TBYT



Hoàng Bảo Anh

PHỤ LỤC 01. BẢNG MÔ TẢ

(Kèm theo công văn số: 2592/VĐ-VTTBYT ngày 19 tháng 5 năm 2025)

Mô tả yêu cầu về tính năng, thông số kỹ thuật và các thông tin liên quan về kỹ thuật

1. Máy cưa xương ực

I. Yêu cầu chung	
- Thiết bị mới 100% sản xuất năm 2024 trở đi.	
- Tiêu chuẩn chất lượng: ISO 13485, FDA	
- Nguồn điện sử dụng phù hợp với tiêu chuẩn điện áp của Việt Nam	
- Yêu cầu về xuất xứ hàng hóa: Nhóm các nền kinh tế lớn G7	
II. Yêu cầu cấu hình tối thiểu bao gồm:	
Máy cưa xương ực có cấu hình tối thiểu bao gồm:	01 Bộ
1. Tay cưa xương ực tịnh tiến	01 Cái
2. Tay cưa xương ực lắc	01 Cái
3. Phụ kiện tay cưa:	
- Pin sạc	01 Cái
- Bộ sạc pin	01 Cái
- Hộp đựng pin sạc	01 Cái
- Đế sạc pin	01 Cái
- Dụng cụ lắp pin	01 Cái
- Vỏ bọc pin	01 Cái
- Đầu chụp bảo vệ tạng	01 Cái
- Hộp hấp máy khoan (cưa)	02 Cái
4. Vật tư tiêu hao:	
- Lưỡi cưa tịnh tiến	20 Cái
- Lưỡi cưa lắc	05 Cái
III. Yêu cầu kỹ thuật	
Tay cưa	
- 02 tay cưa thực hiện riêng rẽ hai chức năng cưa xương ực: 01 Tay cưa tịnh tiến và 01 tay cưa rung lắc	
- Sử dụng năng lượng pin	
- Vận tốc cưa tối đa ≥ 14500 vòng/phút	
- Tay khoan (cưa) gắn trực tiếp lưỡi cưa không cần đầu gắn lưỡi cưa, cung cấp đầu bảo vệ tạng dưới xương ực	
Lưỡi cưa tịnh tiến (mở lần đầu)	
- Chiều dài: ≥ 35 mm	
- Bề dày đường cắt ≤ 0.6 mm	
Lưỡi cưa lắc (mở lại)	
- Chiều dài ≥ 40 mm	
- Chiều rộng ≥ 66 mm	
- Bề dày đường cắt ≤ 0.4 mm	
Hộp đựng máy khoan (cưa)	
- Hộp đựng máy khoan phù hợp với tay khoan	

- Hộp đựng máy và các bộ phận của tay khoan (không bao gồm pin) có thể hấp tiệt trùng được
Pin
- Pin sạc điện
- Kiểu pin: Lithium hoặc NiMH (Nickel Metal Hydride) hoặc tương đương
- Dung lượng ≥ 2100 mAh
- Hộp đựng pin phù hợp với Pin
- Máy sạc pin loại đa cổng, sử dụng nguồn điện theo tiêu chuẩn điện tại Việt Nam
IV. YÊU CẦU KHÁC
- Thiết bị được bàn giao, lắp đặt và hướng dẫn sử dụng thành thạo tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức.
- Có đầy đủ đội ngũ kỹ sư, kỹ thuật viên được đào tạo làm dịch vụ kỹ thuật sau bán hàng.
- Cam kết cung cấp đầy đủ chứng chỉ chất lượng (CQ), xuất xứ (CO), các tài liệu chứng minh hàng hóa nhập khẩu hợp pháp (đối với hàng hóa nhập khẩu) hoặc giấy chứng nhận xuất xưởng đối với hàng hóa sản xuất tại Việt Nam; các tài liệu khác tương đương chứng minh tư cách hợp lệ của hàng hóa (các giấy tờ, tài liệu để chứng minh nguồn gốc, xuất xứ, ký mã hiệu, nhãn mác, số hiệu, chất lượng, tình trạng hàng hóa...), tài liệu hướng dẫn sử dụng và bảo quản thiết bị của hãng sản xuất kèm bản dịch tiếng Việt khi bàn giao.
- Có các tài liệu chứng minh hàng hóa được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam theo quy định tại Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về việc quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế, Nghị định 04/2025/NĐ-CP ngày 01/01/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung một số điều theo nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của chính phủ, Thông tư 05/2022/TT-BYT của Bộ Y tế ban hành ngày 01/8/2022 và các văn bản pháp luật khác liên quan còn hiệu lực.
- Yêu cầu về bảo hành: + Thời hạn bảo hành: ≥ 365 ngày (không bao gồm vật tư tiêu hao thử máy) kể từ ngày bàn giao và nghiệm thu hàng hóa + Địa điểm bảo hành: tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức; + Thời hạn sửa chữa, thay thế: ≤ 14 ngày (kể từ ngày phát sinh lỗi) + Thời hạn có mặt tại đơn vị sử dụng để kiểm tra: ≤ 48 giờ (kể từ khi có thông báo)
- Cam kết cung cấp vật tư tiêu hao, phụ kiện thay thế trong thời gian ít nhất 08 năm sau bán hàng.
- Có kế hoạch bảo trì trong thời gian bảo hành. Bảo trì, bảo dưỡng thiết bị miễn phí trong suốt thời gian bảo hành. Có biểu giá chi tiết dịch vụ bảo trì, bảo dưỡng thiết bị sau bảo hành kèm theo.
- Thời gian thực hiện: ≤ 04 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực.

2. Máy tiệt trùng nhiệt độ thấp sử dụng công nghệ Plasma

I. Yêu cầu chung	
- Thiết bị mới 100%.	
- Sản xuất từ năm 2024 trở đi.	
- Nhà sản xuất đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	
- Nguồn điện hoạt động: 380V/220V(50Hz)	
- Môi trường hoạt động:	
+ Nhiệt độ tối đa: ≥ 30 độ C	
+ Độ ẩm tối đa: $\geq 70\%$	
- Yêu cầu về xuất xứ hàng hóa: Nhóm các nền kinh tế lớn G7	
II. Yêu cầu cấu hình tối thiểu bao gồm:	
Máy tiệt trùng nhiệt độ thấp công nghệ Plasma kèm phụ kiện tiêu chuẩn	: 01 cái
<i>Cấu hình mỗi cái tối thiểu gồm:</i>	
- Thân máy chính	: 01 cái
- Hóa chất chạy máy – H ₂ O ₂	: 01 hộp
- Chỉ thị hóa học	: 01 hộp
- Chỉ thị sinh học	: 01 hộp
- Túi ép tiệt trùng các cỡ	: 08 cuộn
- Giấy in	: 10 cuộn
- Hộp đựng vỏ hóa chất	: 01 bộ
- khay đựng dụng cụ	: 02 cái
- Máy đọc chỉ thị sinh học	: 01 cái
- Tài liệu hướng dẫn sử dụng, bảo quản thiết bị của hãng sản xuất và bản dịch tiếng Việt	: 01 bộ
III. Yêu cầu kỹ thuật	
1. Tính năng chung:	
- Là máy tiệt khuẩn nhiệt độ thấp loại ≥ 1 cửa.	
- Công nghệ tiệt khuẩn: Sử dụng công nghệ Plasma, sử dụng chất tiệt trùng là H ₂ O ₂ để tiệt trùng;	
- Ứng dụng: Sử dụng để tiệt khuẩn cả thiết bị bằng kim loại và phi kim ở nhiệt độ thấp (các dụng cụ ngoại khoa, ống nội soi)	
- Nhiệt độ buồng trong quá trình hoạt động: Tối đa ≤ 60 độ C	
- Màn hình điều khiển:	
+ Hiển thị loại LCD/LED hoặc tương đương,	
+ Có cảm ứng, kích thước ≥ 5.0 inch	
+ Có hiển thị thông tin về chu trình tiệt trùng	
+ Hiển thị các thông số và trạng thái của máy trong quá trình hoạt động;	
- Có máy in để in dữ liệu trong quá trình tiệt khuẩn	
- Có ≥ 3 chương trình tiệt khuẩn cho các loại dụng cụ khác nhau;	
- Thời gian tiệt khuẩn nhanh nhất: ≤ 50 phút	
- Có các chương trình tiệt khuẩn phù hợp cho các loại dụng cụ khác nhau:	

+ Các dụng cụ phẫu thuật ngoại khoa
+ Ống nội soi
- Có thể tiệt khuẩn được các dụng cụ dạng ống mềm;
- Có thể tiệt khuẩn được các dụng cụ dạng ống thẳng;
- Có theo dõi hóa chất H ₂ O ₂ ;
- Có lưu trữ lịch sử chu trình.
2. Buồng tiệt trùng:
- Buồng tiệt khuẩn dạng hình chữ nhật hoặc hình vuông.
- Thể tích/Dung tích buồng:
+ Tổng thể tích: ≥ 140 lít
+ Hiệu dụng của buồng (thể tích thực dụng): ≥ 90 lít.
- Có bộ lọc khí
- Có bộ lọc và xử lý hóa chất tồn dư
- Hệ thống cửa: Có lớp cách nhiệt;
3. Chương trình tiệt trùng:
- Có chu trình mặc định được cài đặt sẵn
- Có chu trình sử dụng để tiệt trùng bề mặt dụng cụ, tiệt trùng các dụng cụ nội soi ống cứng và ống mềm.
4. Tính năng an toàn:
- Có báo lỗi về nhiệt độ
- Có báo lỗi về áp suất
- Có báo lỗi về thời gian
- Cửa chưa đóng kín
- Lỗi nguồn điện
- Theo dõi trạng thái của từng giai đoạn của chu trình tiệt khuẩn.
- Có khả năng tự động dừng chu trình tiệt khuẩn khi có sự cố
- Có cảm biến áp suất
- Có thông báo lỗi và cảnh báo trên màn hình
- Có cảm biến nhiệt độ để theo dõi nhiệt độ buồng
5. Hệ thống điều khiển:
- Thiết bị được điều khiển bằng vi xử lý hoặc cao cấp hơn.
- Có theo dõi liên tục các thông số của chu trình hấp
- Có tính năng kiểm tra hoặc theo dõi hoạt động
- Có cổng kết nối mạng Ethenet/Internet
6. Máy đọc chỉ thị sinh học
- Thời gian đọc kết quả sinh học trong ≤ 30 phút
- Số lượng giếng ủ: ≥ 3 giếng
- Kiểm tra được chất lượng tiệt khuẩn
IV. YÊU CẦU KHÁC
- Thiết bị được bàn giao, lắp đặt và hướng dẫn sử dụng thành thạo tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức.
- Có đầy đủ đội ngũ kỹ sư, kỹ thuật viên được đào tạo làm dịch vụ kỹ thuật sau bán hàng.

- Cam kết cung cấp đầy đủ chứng chỉ chất lượng (CQ), xuất xứ (CO), các tài liệu chứng minh hàng hóa nhập khẩu hợp pháp (đối với hàng hóa nhập khẩu) hoặc giấy chứng nhận xuất xưởng đối với hàng hóa sản xuất tại Việt Nam; các tài liệu khác tương đương chứng minh tư cách hợp lệ của hàng hóa (các giấy tờ, tài liệu để chứng minh nguồn gốc, xuất xứ, ký mã hiệu, nhãn mác, số hiệu, chất lượng, tình trạng hàng hóa...), tài liệu hướng dẫn sử dụng và bảo quản thiết bị của hãng sản xuất kèm bản dịch tiếng Việt khi bàn giao.
- Có các tài liệu chứng minh hàng hóa được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam theo quy định tại Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về việc quản lý trang thiết bị y tế ; Nghị định 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế, Nghị định 04/2025/NĐ-CP ngày 01/01/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung một số điều theo nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của chính phủ, Thông tư 05/2022/TT-BYT của Bộ Y tế ban hành ngày 01/8/2022 và các văn bản pháp luật khác liên quan còn hiệu lực.
- Yêu cầu về bảo hành: + Thời hạn bảo hành: ≥ 365 ngày (không bao gồm vật tư tiêu hao thử máy) kể từ ngày bàn giao và nghiệm thu hàng hóa + Địa điểm bảo hành: tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức; + Thời hạn sửa chữa, thay thế: ≤ 14 ngày (kể từ ngày phát sinh lỗi) + Thời hạn có mặt tại đơn vị sử dụng để kiểm tra: ≤ 48 giờ (kể từ khi có thông báo)
- Cam kết cung cấp vật tư tiêu hao, phụ kiện thay thế trong thời gian ít nhất 08 năm sau bán hàng.
- Có kế hoạch bảo trì trong thời gian bảo hành. Bảo trì, bảo dưỡng thiết bị miễn phí trong suốt thời gian bảo hành. Có biểu giá chi tiết dịch vụ bảo trì, bảo dưỡng thiết bị sau bảo hành kèm theo.
- Thời gian thực hiện: ≤ 04 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực.

3. Hệ thống trao đổi oxy qua màng ngoài cơ thể ECMO

I. Yêu cầu chung	
- Thiết bị mới 100%.	
- Sản xuất từ năm 2023 trở đi.	
- Nhà sản xuất đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	
- Nguồn điện hoạt động: 220V/50Hz	
- Môi trường hoạt động:	
+ Nhiệt độ tối đa: ≥ 30 độ C	
+ Độ ẩm tối đa: $\geq 70\%$	
- Yêu cầu về xuất xứ hàng hóa: Nhóm các nền kinh tế lớn G7	
II. Yêu cầu cấu hình tối thiểu bao gồm:	
Hệ thống trao đổi oxy qua màng ngoài cơ thể ECMO kèm phụ kiện tiêu chuẩn	: 01 hệ thống
<i>Cấu hình tối thiểu gồm:</i>	
- Máy chính điều khiển tuần hoàn máu	: 01 cái
- Bơm tuần hoàn dự phòng	: 01 cái
- Phụ kiện gồm:	
+ Giá đỡ phổi	: 01 bộ
+ Ấc quy (hoặc pin) dự phòng	: 01 bộ
+ Bơm quay dự phòng	: 01 cái
+ Cảm biến lưu lượng có cảm biến phát hiện bọt khí dùng nhiều lần	: 01 cái
+ Đầu cắm oxy dùng nhiều lần	: 01 cái
+ Đầu cắm khí dùng nhiều lần	: 01 cái
- Bộ trộn khí	: 01 bộ
- Máy trao đổi nhiệt kèm phụ kiện tiêu chuẩn	: 01 cái
- Xe đẩy	: 01 cái
- Bộ vật tư tiêu hao cho hệ thống, loại dùng 1 lần, bao gồm:	: 01 bộ
+ Màng trao đổi oxy	: 01 cái
+ Canuyn động mạch	: 01 cái
+ Canuyn tĩnh mạch	: 01 cái
- Bộ phụ kiện khác đầy đủ theo quy định tiêu chuẩn của nhà sản xuất (nếu có)	: 01 bộ
- Tài liệu hướng dẫn sử dụng, bảo trì của hãng sản xuất và bản dịch tiếng Việt.	: 01 bộ
III. Yêu cầu kỹ thuật	
1. Thân máy chính điều khiển tuần hoàn máu:	
- Máy điều khiển tuần hoàn máu	
- Có màn hình để điều khiển và hiển thị	
- Có bơm ly tâm:	
+ Điều chỉnh được tốc độ và lưu lượng	
+ Tốc độ tối đa: ≥ 3.000 vòng/phút	
+ Lưu lượng tối đa: ≥ 5 lít/phút	

- Các chức năng cảnh báo và an toàn
2. Bộ trộn khí:
- Nồng độ FiO ₂ (Nồng độ Oxy trong hỗn hợp):
+ Dải điều chỉnh trong khoảng từ $\leq 21\%$ đến 100%
- Lưu lượng khí:
+ Điều chỉnh được
+ Tối đa: ≥ 10 lít/phút
3. Máy trao đổi nhiệt:
- Cơ chế dùng nước để trao đổi nhiệt
- Dải điều khiển và hiển thị nhiệt độ: từ $\leq 35^{\circ}\text{C}$ đến $\geq 38^{\circ}\text{C}$
- Lưu lượng dòng chảy: Tối đa ≥ 5 lít/phút
- Có chức năng tự động ngắt nhiệt
4. Bơm quay dự phòng:
- Được dùng dự phòng tạm thời trong trường hợp máy chính điều khiển tuần hoàn máu không sử dụng được.
- Có hiển thị tốc độ quay.
IV. YÊU CẦU KHÁC
- Thiết bị được bàn giao, lắp đặt và hướng dẫn sử dụng thành thạo tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức.
- Có đầy đủ đội ngũ kỹ sư, kỹ thuật viên được đào tạo làm dịch vụ kỹ thuật sau bán hàng.
- Cam kết cung cấp đầy đủ chứng chỉ chất lượng (CQ), xuất xứ (CO), các tài liệu chứng minh hàng hóa nhập khẩu hợp pháp (đối với hàng hóa nhập khẩu) hoặc giấy chứng nhận xuất xưởng đối với hàng hóa sản xuất tại Việt Nam; các tài liệu khác tương đương chứng minh tư cách hợp lệ của hàng hóa (các giấy tờ, tài liệu để chứng minh nguồn gốc, xuất xứ, ký mã hiệu, nhãn mác, số hiệu, chất lượng, tình trạng hàng hóa...), tài liệu hướng dẫn sử dụng và bảo quản thiết bị của hãng sản xuất kèm bản dịch tiếng Việt khi bàn giao.
- Có các tài liệu chứng minh hàng hóa được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam theo quy định tại Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về việc quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế, Nghị định 04/2025/NĐ-CP ngày 01/01/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung một số điều theo nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của chính phủ, Thông tư 05/2022/TT-BYT của Bộ Y tế ban hành ngày 01/8/2022 và các văn bản pháp luật khác liên quan còn hiệu lực.
- Yêu cầu về bảo hành:
+ Thời hạn bảo hành: ≥ 365 ngày (không bao gồm vật tư tiêu hao thử máy) kể từ ngày bàn giao và nghiệm thu hàng hóa
+ Địa điểm bảo hành: tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức;
+ Thời hạn sửa chữa, thay thế: ≤ 14 ngày (kể từ ngày phát sinh lỗi)
+ Thời hạn có mặt tại đơn vị sử dụng để kiểm tra: ≤ 48 giờ (kể từ khi có thông báo)
- Cam kết cung cấp vật tư tiêu hao, phụ kiện thay thế trong thời gian ít nhất 08 năm sau bán hàng.

- Có kế hoạch bảo trì trong thời gian bảo hành. Bảo trì, bảo dưỡng thiết bị miễn phí trong suốt thời gian bảo hành. Có biểu giá chi tiết dịch vụ bảo trì, bảo dưỡng thiết bị sau bảo hành kèm theo.

- Thời gian thực hiện: < 04 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực

5. Giường hồi sức tích cực

I. Yêu cầu chung	
- Thiết bị mới 100%.	
- Sản xuất từ năm 2023 trở đi.	
- Nhà sản xuất đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	
- Nguồn điện: 220V/50Hz	
- Môi trường hoạt động:	
+ Nhiệt độ tối đa: ≥ 30 độ C	
+ Độ ẩm tối đa: $\geq 70\%$	
- Yêu cầu về xuất xứ hàng hóa: Liên minh Châu Âu (EU)	
II. Yêu cầu cấu hình:	
Giường hồi sức tích cực kèm phụ kiện tiêu chuẩn:	12 Cái
<i>Cấu hình mỗi cái tối thiểu gồm:</i>	
- Thân giường chính kèm phụ kiện tiêu chuẩn	: 01 Cái
- Tấm chắn phần đầu	: 01 Cái
- Tấm chắn phần chân	: 01 Cái
- Thành giường hai bên	: 01 Bộ
- Bộ điều khiển cho bệnh nhân	: 01 Bộ
- Bộ điều khiển cầm tay	: 01 Bộ
- Đệm	: 01 Cái
- Cọc truyền	: 01 Cái
- Khay để casset cho chụp X-quang tại giường	: 01 Cái
- Ấc quy sạc	: 01 Bộ
- Tài liệu hướng dẫn sử dụng của hãng và bản dịch tiếng Việt	: 01 Bộ
III. Yêu cầu kỹ thuật	
- Giường điều khiển bằng điện cho tất cả các chuyển động và tư thế của giường bằng phím bấm của các bộ điều khiển. Có các tư thế gồm:	
+ Nâng và hạ được đồng thời phần đầu và phần đùi (gối);	
+ Nâng và hạ được phần lưng;	
+ Nâng và hạ được phần đùi (gối);	
+ Nâng và hạ chiều cao của giường;	
+ Dốc ngược và xuôi (trendelenburg);	
- Cho phép chụp X-quang đối với bệnh nhân nằm trên giường.	
- Khung giường: bằng thép có sơn phủ epoxy hoặc tương đương (<i>tương đương là vật liệu phủ chịu nhiệt độ cao, chịu được ăn mòn hóa chất</i>)	
- Sàn giường:	
+ Chia làm ≥ 4 phần,	
+ Tháo rời được để vệ sinh.	
+ Thiết kế có các rãnh và ô thoát bố trí theo toàn bộ bề mặt của sàn giường;	
- Tấm chắn phần đầu và phần cuối giường:	
+ Tháo lắp được bằng tay	

+ Bảng vật liệu nhựa PP hoặc ABS hoặc PE hoặc tương đương (tương đương là vật liệu chịu nhiệt độ cao, dễ vệ sinh, chịu được ăn mòn hóa chất)
- Thanh chắn giường (Tay vịn):
+ Có thể gấp xuống được,
+ Có chốt giữ khi kéo lên (chốt hãm).
+ Được thiết kế bao phủ theo chiều dài của giường;
+ Tay vịn làm bằng thép phủ epoxy- polyester hoặc PP hoặc PE hoặc ABS hoặc tương đương (tương đương là vật liệu chịu nhiệt độ cao, dễ vệ sinh, chịu được ăn mòn hóa chất)
- Tính năng của bộ điều khiển cho bệnh nhân:
+ Nâng và hạ phần lưng
+ Nâng và hạ phần gối
+ Điều chỉnh độ cao và thấp toàn giường.
- Các chức năng của bộ điều khiển cầm tay:
+ Thiết kế dạng cầm tay, đặt ở phía tấm chắn phần chân.
+ Nâng và hạ phần lưng, Nâng và hạ khớp gối, Nâng và hạ độ cao của giường, dốc ngược và xuôi (Trendelenburg),
+ Đưa giường về vị trí làm CPR,
+ Đưa giường về tư thế ghế (tư thế ngồi),
+ Khóa các chuyển động của giường.
- Kích thước giường tổng thể:
+ Chiều dài: khoảng 2.200 mm (Dung sai $\pm \leq 10\%$)
+ Chiều rộng: khoảng 1.000 mm (Dung sai $\pm \leq 10\%$)
- Chiều dài của giường có thể điều chỉnh để mở rộng ra được $\geq 150\text{mm}$
- Chiều cao của giường điều chỉnh được:
+ Thấp nhất: $\leq 400\text{ mm}$
+ Cao nhất: $\geq 750\text{ mm}$
- Góc nâng/hạ phần đầu: Từ 0° đến $\geq 60^\circ$
- Góc nâng/hạ phần đùi: Từ 0° đến $\geq 25^\circ$
- Dốc: tối đa $\geq 10^\circ$
- Đệm:
+ Vỏ bọc đệm chống thấm
+ Độ dày đệm: $\geq 140\text{ mm}$
- Có chốt điều khiển giường về vị trí ép tim (CPR);
- Có bánh xe để di chuyển:
+ Có khóa các bánh xe,
+ Đường kính bánh xe $\geq 120\text{ mm}$;
- Có chỉ thị góc nghiêng của tấm đỡ lưng;
- Có con lăn chống va đập đặt tại 04 (bốn) góc giường
- Có vị trí gắn cọc truyền, gắn được ở các góc giường.
- Có móc treo túi nước tiểu/ túi dịch ở hai bên giường
- Có đèn chiếu sáng gầm giường;

- Đạt các tiêu chuẩn về an toàn điện, chống nước:
+ Thành giường thiết kế theo tiêu chuẩn an toàn IEC 60601-2-52 hoặc tương đương (tiêu chuẩn an toàn điện đối với thiết bị điện y tế)
+ Tiêu chuẩn an toàn điện;
+ Tiêu chuẩn chống thấm nước;
- Tải trọng tối đa: ≥ 220 Kg
IV. YÊU CẦU KHÁC
- Thiết bị được bàn giao, lắp đặt và hướng dẫn sử dụng thành thạo tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức.
- Có đầy đủ đội ngũ kỹ sư, kỹ thuật viên được đào tạo làm dịch vụ kỹ thuật sau bán hàng.
- Cam kết cung cấp đầy đủ chứng chỉ chất lượng (CQ), xuất xứ (CO), các tài liệu chứng minh hàng hóa nhập khẩu hợp pháp (đối với hàng hóa nhập khẩu) hoặc giấy chứng nhận xuất xưởng đối với hàng hóa sản xuất tại Việt Nam; các tài liệu khác tương đương chứng minh tư cách hợp lệ của hàng hóa (các giấy tờ, tài liệu để chứng minh nguồn gốc, xuất xứ, ký mã hiệu, nhãn mác, số hiệu, chất lượng, tình trạng hàng hóa...), tài liệu hướng dẫn sử dụng và bảo quản thiết bị của hãng sản xuất kèm bản dịch tiếng Việt khi bàn giao.
- Có các tài liệu chứng minh hàng hóa được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam theo quy định tại Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về việc quản lý trang thiết bị y tế; Nghị định 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế, Nghị định 04/2025/NĐ-CP ngày 01/01/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung một số điều theo nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của chính phủ, Thông tư 05/2022/TT-BYT của Bộ Y tế ban hành ngày 01/8/2022 và các văn bản pháp luật khác liên quan còn hiệu lực.
- Yêu cầu về bảo hành:
+ Thời hạn bảo hành: ≥ 365 ngày (không bao gồm vật tư tiêu hao thử máy) kể từ ngày bàn giao và nghiệm thu hàng hóa
+ Địa điểm bảo hành: tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức;
+ Thời hạn sửa chữa, thay thế: ≤ 14 ngày (kể từ ngày phát sinh lỗi)
+ Thời hạn có mặt tại đơn vị sử dụng để kiểm tra: ≤ 48 giờ (kể từ khi có thông báo)
- Cam kết cung cấp vật tư tiêu hao, phụ kiện thay thế trong thời gian ít nhất 08 năm sau bán hàng.
- Có kế hoạch bảo trì trong thời gian bảo hành. Bảo trì, bảo dưỡng thiết bị miễn phí trong suốt thời gian bảo hành. Có biểu giá chi tiết dịch vụ bảo trì, bảo dưỡng thiết bị sau bảo hành kèm theo.
- Thời gian thực hiện: ≤ 04 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực

6. Máy chụp X-quang C-arm

I. Yêu cầu chung	
- Thiết bị mới 100%.	
- Sản xuất từ năm 2024 trở đi.	
- Nhà sản xuất đạt tiêu chuẩn ISO 13485 hoặc tương đương	
- Nguồn điện: 220V/50Hz	
- Môi trường hoạt động:	
+ Nhiệt độ tối đa: ≥ 30 độ C	
+ Độ ẩm tối đa: $\geq 70\%$	
- Yêu cầu về xuất xứ hàng hóa: Nhóm các nền kinh tế lớn G7	
II. Yêu cầu cấu hình:	
Máy chụp X-quang C-arm kèm phụ kiện tiêu chuẩn	: 01 Cái
<i>Cấu hình tối thiểu gồm:</i>	
- Máy chính kèm phụ kiện tiêu chuẩn	: 01 cái
- Tủ phát cao thế	: 01 cái
- Bộ chuẩn trực gắn kèm khối phát tia	: 01 cái
- Bóng phát tia	: 01 cái
- Tấm cảm biến phẳng	: 01 tấm
- Màn hình hiển thị	: 01 cái
- Màn hình điều khiển	: 01 cái
- Bàn đạp chân	: 01 bộ
- Cánh tay chữ C	: 01 cái
- Tay cầm và giữ	: 01 bộ
- Máy in nhiệt đen trắng	: 01 cái
- Tài liệu hướng dẫn sử dụng, bảo quản thiết bị của hãng sản xuất và bản dịch tiếng Việt	: 01 bộ
III. Yêu cầu kỹ thuật	
1. Tính năng chung:	
- Là hệ thống chụp x-quang xử lý hình ảnh kỹ thuật số với độ phân giải hình ảnh cao	
- Công nghệ đầu thu phẳng: Sử dụng tấm thu nhận ảnh	
- Có màn hình điều khiển để người dùng truy cập trực tiếp vào cánh tay C.	
- Có đèn báo phát tia gắn trên máy	
- Có phần mềm tích hợp với chức năng xử lý hình ảnh	
- Điều chỉnh được độ sáng và độ tương phản	
- Có tối ưu hoá liều tia	
- Có màn hình hiển thị:	
+ Loại TFT/LCD/LED hoặc tương đương	
+ Kích thước màn hình ≥ 19 inch	
+ Độ phân giải $\geq 1200 \times 800$ điểm ảnh	
- Có xuất dữ liệu, lưu trữ dữ liệu dưới dạng DICOM hoặc tương đương	
- Có kết nối máy in, mạng LAN.	
2. Tủ phát cao thế:	

- Thiết kế dạng nguyên khối
- Công suất: Tối đa ≥ 2.2 kW
- Máy phát cao tần: Tối đa ≥ 30 kHz
- Mức điện áp cao nhất: ≥ 110 kVp (kV)
3. Bóng X-quang
- Số tiêu điểm: ≥ 2 tiêu điểm
- Khả năng trữ nhiệt của Anode: Tối đa ≥ 75.000 HU
- Tốc độ làm mát anode: Tối đa ≥ 37.000 HU/phút
- Khả năng trữ nhiệt của bóng phát tia: Tối đa ≥ 900 KHU
4. Các chế độ chiếu chụp
- Lựa chọn được chế độ tự động hoặc điều chỉnh bằng tay
- Dải điện áp điều chỉnh: Tối thiểu ≤ 40 , và tối đa đến ≥ 110 kVp (kV)
- Cường độ dòng chiếu chụp: Tối đa ≥ 20 mA
5. Tấm cảm biến phẳng:
- Trường nhìn: tối đa ≥ 20 cm
- Kích thước điểm ảnh: ≤ 210 μ m
- Ma trận điểm ảnh: $\geq 1000 \times 1000$ pixel.
- Hiệu suất thu nhận ảnh DQE (0): $\geq 70\%$
6. Cánh tay C:
- Khoảng cách từ nguồn tới ảnh: ≥ 1000 mm
- Góc xoay tròn: Tối đa $\geq 120^\circ$
- Khoảng dịch chuyển lên xuống cánh tay C: Tối đa ≥ 400 mm
- Khoảng dịch chuyển ra/vào cánh tay C theo chiều ngang: Tối đa ≥ 200 mm
IV. YÊU CẦU KHÁC
- Thiết bị được bàn giao, lắp đặt và hướng dẫn sử dụng thành thạo tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức.
- Có đầy đủ đội ngũ kỹ sư, kỹ thuật viên được đào tạo làm dịch vụ kỹ thuật sau bán hàng.
- Cam kết cung cấp đầy đủ chứng chỉ chất lượng (CQ), xuất xứ (CO), các tài liệu chứng minh hàng hóa nhập khẩu hợp pháp (đối với hàng hóa nhập khẩu) hoặc giấy chứng nhận xuất xưởng đối với hàng hóa sản xuất tại Việt Nam; các tài liệu khác tương đương chứng minh tư cách hợp lệ của hàng hóa (các giấy tờ, tài liệu để chứng minh nguồn gốc, xuất xứ, ký mã hiệu, nhãn mác, số hiệu, chất lượng, tình trạng hàng hóa...), tài liệu hướng dẫn sử dụng và bảo quản thiết bị của hãng sản xuất kèm bản dịch tiếng Việt khi bàn giao.
- Có các tài liệu chứng minh hàng hóa được phép lưu hành hợp pháp tại Việt Nam theo quy định tại Nghị định 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của Chính phủ về việc quản lý trang thiết bị y tế ; Nghị định 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của Chính phủ sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý trang thiết bị y tế, Nghị định 04/2025/NĐ-CP ngày 01/01/2025 sửa đổi, bổ sung một số điều của nghị định số 98/2021/NĐ-CP ngày 08 tháng 11 năm 2021 của chính phủ về quản lý thiết bị y tế đã được sửa đổi, bổ sung một số điều theo nghị định số 07/2023/NĐ-CP ngày 03 tháng 3 năm 2023 của chính phủ, Thông tư 05/2022/TT-BYT của Bộ Y tế ban hành ngày 01/8/2022 và các văn bản pháp luật khác liên quan còn hiệu lực.

- Yêu cầu về bảo hành: + Thời hạn bảo hành: ≥ 365 ngày (không bao gồm vật tư tiêu hao thử máy) kể từ ngày bàn giao và nghiệm thu hàng hóa + Địa điểm bảo hành: tại Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức; + Thời hạn sửa chữa, thay thế: ≤ 14 ngày (kể từ ngày phát sinh lỗi) + Thời hạn có mặt tại đơn vị sử dụng để kiểm tra: ≤ 48 giờ (kể từ khi có thông báo)
- Cam kết cung cấp vật tư tiêu hao, phụ kiện thay thế trong thời gian ít nhất 08 năm sau bán hàng.
- Có kế hoạch bảo trì trong thời gian bảo hành. Bảo trì, bảo dưỡng thiết bị miễn phí trong suốt thời gian bảo hành. Có biểu giá chi tiết dịch vụ bảo trì, bảo dưỡng thiết bị sau bảo hành kèm theo.
- Thời gian thực hiện: ≤ 04 tháng kể từ ngày hợp đồng có hiệu lực

Ghi chú:

a. Địa điểm cung cấp, lắp đặt; các yêu cầu về vận chuyển, cung cấp, lắp đặt, bảo quản thiết bị y tế:

- Địa điểm cung cấp, lắp đặt: Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức.
- Các yêu cầu về vận chuyển, cung cấp, lắp đặt, bảo quản thiết bị y tế:
 - + Việc đóng gói, ghi chú đối với hàng hóa, các giấy tờ bên trong và bên ngoài kiện hàng: Hàng hóa phải còn nguyên đai nguyên kiện. Nhà cung cấp phải đóng gói hàng hóa đúng yêu cầu và khuyến cáo của nhà sản xuất để tránh hư hỏng trong quá trình vận chuyển đến địa điểm giao nhận cuối cùng (khoa, phòng).
 - + Nội dung bảo hiểm: Nhà thầu phải chịu trách nhiệm thực hiện nghĩa vụ bảo hiểm hàng hóa và các dịch vụ liên quan theo các quy định pháp luật hiện hành. Đối với những rủi ro đã được mua bảo hiểm thì chi phí khắc phục hậu quả các rủi ro này do đơn vị bảo hiểm chi trả và không được tính vào giá hợp đồng.
 - + Trách nhiệm vận chuyển hàng hóa được thực hiện như sau: Theo hợp đồng, Nhà thầu phải vận chuyển hàng hóa đến địa điểm dự án. Việc vận chuyển hàng hóa đến địa điểm dự án, bao gồm cả bảo hiểm và lưu kho theo quy định trong hợp đồng, do Nhà thầu thực hiện; các chi phí liên quan được tính trong giá hợp đồng.

b. Chất lượng hàng hóa và các yêu cầu khác:

- Thiết bị phải mới 100%, bao gồm thiết bị chính, thiết bị phụ trợ (nếu có) và phụ kiện đi kèm theo tiêu chuẩn của nhà sản xuất.

PHỤ LỤC 02: MẪU BÁO GIÁ

(Kèm theo công văn số: 2592-VD-VTTBYT ngày 19 tháng 5 năm 2025)

BÁO GIÁ⁽¹⁾

Kính gửi: Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức

Trên cơ sở yêu cầu báo giá của Bệnh viện Hữu nghị Việt Đức, chúng tôi [ghi tên, địa chỉ của hãng sản xuất, nhà cung cấp; trường hợp nhiều hãng sản xuất, nhà cung cấp cùng tham gia trong một báo giá (gọi chung là liên danh) thì ghi rõ tên, địa chỉ của các thành viên liên danh] báo giá cho các thiết bị y tế như sau:

1. Báo giá cho các thiết bị y tế và dịch vụ liên quan

STT	Danh mục thiết bị y tế ⁽²⁾	Ký, mã, nhãn hiệu, model, hãng sản xuất ⁽³⁾	Mã HS ⁽⁴⁾	Năm sản xuất ⁽⁵⁾	Xuất xứ ⁽⁶⁾	Số lượng/ Khối lượng ⁽⁷⁾	Đơn giá (chưa bao gồm thuế VAT) ⁽⁸⁾ (VND)	Đơn giá (đã bao gồm thuế VAT) ⁽⁸⁾ (VND)	Chi phí cho các dịch vụ liên quan ⁽⁹⁾ (VND)	Thuế phí, lệ phí (nếu có) ⁽¹⁰⁾ (VND)	Thành tiền ⁽¹¹⁾ (VND)
1	Thiết bị A										
2	Thiết bị B										
n	...										

(Gửi kèm theo các tài liệu chứng minh về tính năng, thông số kỹ thuật và các tài liệu liên quan của thiết bị y tế)

Ghi chú: Yêu cầu các đơn vị ghi rõ giá trị thuế VAT cho từng thiết bị.

2. Báo giá này có hiệu lực trong vòng: ngày, kể từ ngày tháng năm [ghi cụ thể số ngày nhưng không nhỏ hơn 90 ngày], kể từ ngày tháng năm [ghi ngày tháng năm kết thúc nhận báo giá phù hợp quy định].
3. Chúng tôi cam kết:
- Không đang trong quá trình thực hiện thủ tục giải thể hoặc bị thu hồi Giấy chứng nhận đăng ký doanh nghiệp hoặc Giấy chứng nhận đăng ký hộ kinh doanh hoặc các tài liệu tương đương khác; không thuộc trường hợp mất khả năng thanh toán theo quy định của pháp luật về doanh nghiệp.

- Giá trị của các thiết bị y tế nêu trong báo giá là phù hợp, không vi phạm quy định của pháp luật về cạnh tranh, bán phá giá.
- Những thông tin nêu trong báo giá là trung thực.

...., ngày tháng năm

Đại diện hợp pháp của hãng sản xuất, nhà cung cấp⁽¹²⁾

(Ký tên, đóng dấu (nếu có))

Ghi chú:

- (1) Hãng sản xuất, nhà cung cấp điền đầy đủ các thông tin để báo giá theo Mẫu này. Trường hợp yêu cầu gửi báo giá trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia, nhà cung cấp đăng nhập vào Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia bằng tài khoản của nhà thầu để gửi báo giá và các tài liệu liên quan cho Chủ đầu tư theo hướng dẫn trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia. Trong trường hợp này, hãng sản xuất, nhà cung cấp không phải ký tên, đóng dấu theo yêu cầu tại ghi chú 12.
- (2) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi chủng loại thiết bị y tế theo đúng yêu cầu ghi tại cột “Danh mục thiết bị y tế” trong Yêu cầu báo giá.
- (3) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể tên gọi, ký hiệu, mã hiệu, model, hãng sản xuất của thiết bị y tế tương ứng với chủng loại thiết bị y tế ghi tại cột “Danh mục thiết bị y tế”.
- (4) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể mã HS của từng thiết bị y tế.
- (5), (6) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể năm sản xuất, xuất xứ của thiết bị y tế.
- (7) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể số lượng, khối lượng theo đúng số lượng, khối lượng nêu trong Yêu cầu báo giá.
- (8) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể giá trị của đơn giá tương ứng với từng thiết bị y tế.
- (9) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể giá trị để thực hiện các dịch vụ liên quan như lắp đặt, vận chuyển, bảo quản cho từng thiết bị hoặc toàn bộ thiết bị y tế; chỉ tính chi phí cho các dịch vụ liên quan trong nước.

(10) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi cụ thể giá trị thuế, phí, lệ phí (nếu có) cho từng thiết bị y tế hoặc toàn bộ thiết bị y tế. Đối với các thiết bị y tế nhập khẩu, hãng sản xuất, nhà cung cấp phải tính toán các chi phí nhập khẩu, hải quan, bảo hiểm và các chi phí khác ngoài lãnh thổ Việt Nam để phân bổ vào đơn giá của thiết bị y tế.

(11) Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi giá trị báo giá cho từng thiết bị y tế. Giá trị ghi tại cột này được hiểu là toàn bộ chi phí của từng thiết bị y tế (bao gồm thuế, phí, lệ phí và dịch vụ liên quan (nếu có)) theo đúng yêu cầu nêu trong Yêu cầu báo giá.

Hãng sản xuất, nhà cung cấp ghi đơn giá, chi phí cho các dịch vụ liên quan, thuế, phí, lệ phí và thành tiền bằng đồng tiền Việt Nam (VND). Trường hợp ghi bằng đồng tiền nước ngoài, Chủ đầu tư sẽ quy đổi về đồng Việt Nam để xem xét theo tỷ giá quy đổi của Ngân hàng Ngoại thương Việt Nam (VCB) công bố tại thời điểm ngày kết thúc nhận báo giá.

(12) Người đại diện theo pháp luật hoặc người đại diện theo pháp luật ủy quyền phải ký tên, đóng dấu (nếu có). Trường hợp ủy quyền, phải gửi kèm theo giấy ủy quyền ký báo giá. Trường hợp liên danh tham gia báo giá, đại diện hợp pháp của tất cả các thành viên liên danh phải ký tên, đóng dấu (nếu có) vào báo giá.

Trường hợp áp dụng cách thức gửi báo giá trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia, hãng sản xuất, nhà cung cấp đăng nhập vào Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia bằng tài khoản nhà thầu của mình để gửi báo giá. Trường hợp liên danh, các thành viên thống nhất cử một đại diện thay mặt liên danh nộp báo giá trên Hệ thống. Trong trường hợp này, thành viên đại diện liên danh truy cập vào Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia bằng chứng thư số cấp cho nhà thầu của mình để gửi báo giá. Việc điền các thông tin và nộp Báo giá thực hiện theo hướng dẫn tại Mẫu Báo giá và hướng dẫn trên Hệ thống mạng đấu thầu quốc gia.

