

STT	Tên hàng hóa	Cấu hình, tính năng, thông số kỹ thuật	ĐVT	Ghi chú
113	Vôi soda	Thành phần chính: Calci oxyd. Vôi soda dùng hấp thụ CO2 trong không khí bệnh nhân thở khí gây mê Hỗn hợp Calci Hydroxyd và natri hydroxyd có độ hấp thụ carbon hydroxyd. Khối lượng tăng lên không được nhỏ hơn 20%. Quy cách can 4,5kg; Đạt tiêu chuẩn GMP	Can	
114	Dung dịch tẩy rửa dụng cụ	Enzyme Protease 0,5 % (w/w). Chất hoạt động bề mặt non-ionic: Fatty alcohol alkoxylate, C9-11 Ethoxylate... Chất chống ăn mòn: Benzotriazole. Chất chỉnh pH: Acid citric, Triethanolamine. Chất tạo màu, hương liệu... Đạt tiêu chuẩn ISO 9001:2015; ISO 13485	Chai	
115	Cồn tuyệt đối	Ethanol $\geq 99\%$, Trong suốt, không màu, có mùi đặc trưng	Chai	
116	Dung dịch khử khuẩn mức độ cao	Ortho-Phthalaldehyde 0,55% (w/w), hệ đệm pH = 7-9. Hiệu quả sau thời gian ngâm tối thiểu 5 phút. Hiệu quả vi sinh (phase 2, step 2) Vi khuẩn : EN 14561 Nấm, mốc : EN 14562 Mycobacterium (Trực khuẩn lao): EN 14563 Test thử đi kèm tương thích với sản phẩm.	Can	
117	Dung dịch làm sạch và tiền khử khuẩn dụng cụ y tế	Glutaraldehyde 2,55 % (w/w), hệ đệm pH = 5-6. Hiệu quả sau thời gian ngâm tối thiểu 10 phút. Hiệu quả vi sinh (phase 2, step 2) Vi khuẩn : EN 14561 Nấm, mốc : EN 14562 Mycobacterium (Trực khuẩn lao): EN 14563 Thời gian đồ ra chậu ngâm: Tối đa 30 ngày Test thử đi kèm tương thích với sản phẩm, nồng độ hoạt chất có tác dụng tối thiểu: 1,5%(w/w).	Can	

STT	Tên hàng hóa	Cấu hình, tính năng, thông số kỹ thuật	ĐVT	Ghi chú
118	Băng dính màu (Khoanh thử nhiệt) - Hấp khô	ăng keo chỉ thị nhiệt hấp khô là dụng cụ kiểm tra tủ sấy đã đạt đủ nhiệt độ cao và thời gian quy định kiểm soát nhiễm khuẩn hay chưa. Băng keo chỉ thị nhiệt hấp khô (Dry-heat Indicator Tape) giúp bạn kiểm tra nhiệt độ hấp khô, không dùng trong quá trình hấp ướt, Ethylene Oxide hoặc quy trình tiệt trùng khác.	Cuộn	
119	Băng dính màu (Khoanh thử nhiệt)	Băng keo chỉ thị nhiệt kích cỡ $\geq 12\text{mm} \times 50\text{m}$ (12mm*55m) dạng cuộn .	Cuộn	
120	Bộ nhuộm lao	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 - Đóng gói: Bộ 4 chai x 250ml có vòi bơm tiện dụng	Bộ	
121	Test nhanh chẩn đoán kháng nguyên H. Pylory	Khay thử H.Pylori Ab Rapid Test Kit Độ nhạy: 99.52 % Độ đặc hiệu: 99.80 % Độ chính xác: 99.78 % Thành phần chính: Miếng liên hợp màu đỏ tía có chứa các kháng nguyên H. pylori bao gồm Cag-A được liên hợp với vàng keo (H. pylori liên hợp) và một kháng thể đối chứng được liên hợp với vàng keo, và một dải màng nitrocellulose chứa một vạch kiểm tra (dòng T) và vạch đối chứng (dòng C). Vạch T được phủ sẵn kháng nguyên H. pylori không liên hợp và vạch C được phủ sẵn kháng thể dòng đối chứng. Đóng gói: 25 xét nghiệm/ hộp (que/khay) Khay thử: 25 Que/Khay xét nghiệm (1 que/khay /túi x 25 túi) Ống nhỏ giọt ở khay: 25 ống nhỏ giọt sử dụng một lần Hướng dẫn đóng gói: 1 hướng dẫn sử dụng Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Test	

STT	Tên hàng hóa	Cấu hình, tính năng, thông số kỹ thuật	ĐVT	Ghi chú
122	Test nhanh chẩn đoán kháng thể IgG, IgM sốt xuất huyết	Khay thử Dengue IgG/IgM Rapid Test Kit Hiệu suất làm sàng IgG Độ nhạy: 97,68% Độ đặc hiệu: 99,32% Độ chính xác: 98,49% Hiệu suất làm sàng IgM Độ nhạy: 96,88% Độ đặc hiệu: 99,07% Độ chính xác: 98,09% 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 để 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. Đóng gói: 25 xét nghiệm/ hộp: - Khay thử: 25 khay xét nghiệm- Dung dịch đệm chiết: 25 lọ dùng 1 lần- Ống nhỏ giọt: 25 ống dùng 1 lần Tiêu chuẩn chất lượng ISO 13485:2016	Test	
123	Test EV71	Diagnostic Kit for IgM Antibody to Human Enterovirus là xét nghiệm sắc ký miễn dịch định tính phát hiện kháng thể IgM kháng EV71 trong huyết thanh, huyết tương hoặc máu toàn phần ở người nhằm mục đích hỗ trợ chẩn đoán tay chân miệng. Độ nhạy: $\geq 90\%$ Độ đặc hiệu: $\geq 90\%$ Độ chính xác: $\geq 95\%$	Test	
124	Test HCG	Que thử định tính phát hiện hCG trong nước tiểu của người - Độ nhạy tương quan: 100% - Độ đặc hiệu tương quan: 100% - Độ chính xác tương quan: 100%. Ngưỡng phát hiện: 25 mIU/mL. Không bị phản ứng chéo bởi các chất sau: LH (500 mIU/mL), FSH (1000 mIU/mL) và TSH (1000 μIU/mL) Không bị gây nhiễu bởi các chất: Acetaminophen (20 mg/dL), Caffeine (20 mg/dL), Glucose (2 g/dL), Hemoglobin (1 g/dL). Sản phẩm đạt chứng chỉ FSC Đức	Test	
Tổng cộng: 124 mặt hàng				

ĐƯỢC

