**Объявление о проведении закупа способом запроса ценовых предложений № 1**

 **«Изделия медицинского назначения (химреактивы)»**

Организатор и Заказчик закупок: КГП «Поликлиника № 2 города Темиртау» управления здравоохранения Карагандинской области, юридический и фактический адрес: Карагандинская область, г.Темиртау, ул. Абая,53Б.

В соответствии с главой 2 Приказа № 110 от 07.06.2023г «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан » (далее – Правила) объявляет о проведении закупа **«Приобритение химреактивов »** (Приложение №1).

 К закупу запроса ценовых предложений допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям,

 указанным в Главе 3 Правил.

**Срок поставки:** в течение 16 календарных дней со дня подписания договора.

**Место поставки:** Республика Казахстан, г. Темиртау Карагандинской области, ул. Абая, 53Б.

Срок представления конвертов с ценовыми предложениями с 24 января2024 года с 9 час.00 мин. по 2 февраля 2024 года до 9 час. 00 мин.

Запечатанный конверт с ценовыми предложениями должен быть представлен или выслан по почте в рабочие дни с 09-00 до 18-00 часов (перерыв с 13.00 до 14.00) по местному времени по адресу: г. Темиртау, ул.Абая, 53Б.

Окончательный срок представления конвертов с ценовыми предложениями – 2 февраля 2024 года до 9 час. 00 мин.

Вскрытие конвертов будет произведено **2 февраля 2024** года в 10-00 часов по местному времени по адресу: г. Темиртау, ул.Абая,53Б.

Потенциальному Поставщику необходимо включить в ценовое предложение все расходы, связанные с поставкой товара.

Конверт должен содержать ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленных главой 4 Правил.

**Примечание: полный перечень закупаемых товаров, их количество и подробная спецификация указаны в Приложении №1, к объявлению.**

Дополнительные справки и информацию можно получить по телефону:

*врач-лаборант Жуйкова О.И. 8 701 452 4245*

*провизор Пошанова Куралай 8 700 974 1723*

 **Приложение №1**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № п/п | **ТОРГОВОЕ НАИМЕНОВАНИЕ** | **ВАРИАНТ ИСПОЛНЕНИЯ** | Единица измерения | **Потребность на химизаторов за 2024 год с учетом имеющегося остатка** |
|  **Цена** | **Количество в ед.измерения** | **Сумма на 2024г.** |
| 1 | XN-L Check L1 (контрольная кровь XN-L Check L1) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 +2 +8 С (Streck, США ). | Контрольная кровь уровень L1 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. | флакон |   61 965 |  10 | 619 650 |
| 2 | XN-L Check L2 (контрольная кровь XN-L Check L2) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 +2 +8 С (Streck, США). | Контрольная кровь уровень L2 (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. | флакон | 61 965 | 10 | 619 650 |
| 3 | XN-L Check L3 (контрольная кровь XN-L Check L3) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 +2 +8 С (Streck, США ). | Контрольная кровь уровень L3 (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. | флакон | 61 965 | 10 | 619 650 |
| 4 | Набор калибраторов для определения концентрации фибриногена для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Фибриноген-калибратор) по ТУ 21.20.23-086-42349142-2020 | Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.Количество мл : ≥5 мл.Фасовка:Не менее 5 флаконов по 1 мл с разной концентрацией фибриногена.Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. | набор | 108 439 | 2 | 216 878 |
| 5 | Набор калибраторов для определения концентрации фибриногена для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Фибриноген-калибратор) по ТУ 21.20.23-086-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (factor I)) в клиническом образце методом анализа образования сгустка. Состав:Реагент 1: Тромбин (жидкий реагент), не менее 10 мл - не менее 10 фл.Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 не менее 30 днейМетодика: модифицированный метод КлауссаШтрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. | набор | 164 188 | 8 | 1 313 504 |
| 6 | Набор реагентов для определения протромбинового времени для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Тромбопластин) по ТУ 21.20.23-083-42349142-2020) | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, с или без стандартизации относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)) методом анализа образования сгустка. Назначение: Для линейки коагулометров Technology Solution Тромбопластин-кальциевый реагент должен быть аттестован по МИЧ. Состав набора: Тромбопластин (тромбопластин-ка­ль­­­циевая смесь из кроличьего мозга, буфер, консерванты и стабилизаторы) суспензия - не менее 10 флаконов по не менее 10 мл. Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 С не менее 32 дней, при +18... +30 °С не менее 10 дней. Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. | набор | 78 228 | 8 | 625 824 |
| 7 | Набор реагентов для определения тромбинового времени для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Тромбин) по ТУ 21.20.23-084-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения тромбинового времени (thrombin time (TT)) в клиническом образце методом анализа образования сгустка.Состав набора -Тромбин (жидкий реагент),не менее 10 мл-не менее 10 фл.Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 не менее 35 дней.Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 60 727 | 7 | 425 089 |
| 8 | Набор контрольных плазм для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-контроль) по ТУ 21.20.23-091-42349142-2020 | Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и/или их активированных компонентов в клиническом образце.Количество выполняемых тестов : ≥ 60 штКонтрольная плазма в нормальном и патологическом диапазоне, аттестована не менее чем по 13 параметрам: - АПТВ/АЧТВ;- АПТВ/АЧТВ;- протромбиновое время;- международное нормализованное отношение (МНО); - протромбиновый показатель по Квику;- тромбиновое время;- фибриноген (модифицированным методом Клаусса);- антитромбин;- плазминоген;- протеин С;- фактор VIII;- фактор IX;- уровень антигена фактора Виллебранда (vWF:Ag);- уровень антигена протеина S (свободного).Фасовка:1.контроль Н (лиофильно высушенная контрольная плазма с нормальным диапазоном значений), на 1 мл – не менее 3 фл.2.контроль П (лиофильно высушенная контрольная плазма с патологическим диапазоном значений), на 1 мл – не менее 3 флШтрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 27 111 | 14 | 379 554 |
| 9 | Набор калибровочных плазм для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-калибратор) по ТУ 21.20.23-090-42349142-2020 | Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества факторов коагуляции (Multiple coagulation factor), посредников коагуляции и/или их активированных компонентов в клиническом образце.Количество мл : 6 (см[3\*];^мл)Плазма аттестована для построения калибровочных кривых и получения калибровочных значений не менее чем по 8 параметрам при определении следующих показателей:- АПТВ/АЧТВ;- протромбиновое время;- протромбиновый показатель по Квику;- антитромбин;- плазминоген;- протеин С;- уровень антигена фактора Виллебранда (vWF:Ag);- уровень антигена протеина S (свободного). Состав набора: - калибратор (лиофильно высушенная калибровочная плазма), на 1 мл - не менее 6 фл.Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 40 665 | 1 | 40 665 |
| 10 | Набор реагентов для определения активированного парциального тромбопластинового времени для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-АПТВ) по ТУ 21.20.23-082-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с нимиматериалов, предназначенный для количественного определения активированного частичноготромбопластинового времени (Activated partialthromboplastin time (APTT)) клинического образца посредством анализа образования сгустка. Состав: Реагент 1: АПТВ-реагент (жидкий реагент,содержащий фосфоли­пиды, элла­говую кислоту, буфер и стабилизаторы)- не менее 8 флаконов по не менее 5 мл; Реагент 2: Кальция хлорид (0,025 М раствор) - не менее 4 флаконов по не менее 10 млФормат выпуска: жидкие реагенты, готовые к использованию после вскрытия.  Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 С не менее 35 дней, при +18... +30 °С не менее 7 дней. Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology. | набор | 47 918 | 8 | 383 344 |
| 11 | Промывочный раствор по ТУ 21.20.23-001-34065548-2019, вариант исполнения: Промывочный раствор №1, Комплектация №4 (1,3% раствор гипохлорида натрия), 50 мл - во флаконе. | Концентрированный промывающий или очищающий раствор, предназначенный для использования как расходный материал на борту автоматических или полуавтоматических приборов, который используются в процессе подготовки, окрашивания и/или анализа клинических лабораторных образцов. Назначение: Для анализаторов Technology Solution. Объем реагента: 300  -  500 (см[3\*];^мл) . Состав: 1,3% гипохлорид натрия не менее 50 мл во флаконе. Промывочный раствор поставляется в готовой к использованию форме. Хранение раствора должно проводится при температуре в диапазоне не уже +2....+35 С. Стабильность после вскрытия при температуре +2...+35С не менее 10 дней. | упаковка | 194 219 | 9 | 1 747 971 |
| 12 | К2, Кювета одноразовая для коагулометров "Technology Solution 60,190,400": К2 (700 мкл) - 1000 шт. в упаковке. | Каталожный номер: К2.Объем: ≤ 700 мкл.Общая высота кюветы - 30,06 ммДиаметр посадочной части кюветы – 10,00 ммВнешний диаметр дна кюветы - 7,70 ммДиаметр измерительной части кюветы - 7,75 ммРадиус вытеснителя - 1,6 ммНаличие товарного знака на кювете.Совместимость с коагулометром Technology Solution 60/190. Совместимость должна быть подтвержденасоответствующими документами (регистрационное удостоверение, письмо производителя коагулометра либо его авторизованного представителя), так как коагулометр Technology Solution 60 находится на гарантийном обслуживании. | упаковка | 123 200 | 28 | 3 449 600 |
|  | РФМК –тест , флаконный вариант на 200 определений  | Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов в плазме крови РФМК-тест, флаконный вариант- на 200 определений Фирма "ТЕХНОЛОГИЯ-СТАНДАРТ" Россия/ | упак |  16 500 | 12 |  198 00 |
|  | РФ-Латекс-ВИТАЛ | Набор реагентов для определения ревматоидного фактора в сыворотке крови методом латекс-агглютинации «РФ-Латекс-ВИТАЛ» | набор |  3 405 |  5 |  17 025 |
|  | АСЛ(О)-Латекс-ВИТАЛ | Набор реагентов для определения антистрептолизина (О) в сыворотке крови методом латекс-агглютинации (АСЛ(О)-Латекс-ВИТАЛ) | набор | 5 045 | 4 | 20 180 |
|  | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 4х60мл+4х15мл t+2 +8 С (BioSystems S.A., Biosystems S.A. (Испания)) (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ) | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/гамма-глобулин, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых человеческими гамма-глобулином,¶азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 2.4 МЕ/мл. Интервал измерения: 2.4-160 МЕ/мл. Точность: Средняя концентрация 41 МЕ/мл. Повторность (CV) - 1.4 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.7 %; Средняя концентрация 77 МЕ/мл. Повторность (CV) -0.7 % . Общая погрешность (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4х15мл, температура хранения +2 +8 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упаковка | 215 784 | 2 | 431 568 |
|  | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x60мл + 1x15мл) +2 +8 С (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ) (BioSystems S.A., ИСПАНИЯ) | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/стрептолизин О, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис-буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц, покрытых стрептолизином O, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:: 8.4 МЕ / мл. Пределы линейности: 800 МЕ / мл. Точность: Средняя концентрация 187 МЕ / мл. Повторность (CV) - 1.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.2%; Средняя концентрация: 255 МЕ / мл. Повторность (CV) 1.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.0 %. Количество исследований - 225, фасовка 1х60мл+1х15мл, t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400. | упаковка | 128 558 | 3 | 385 674 |
|  | ПРЕВЕКАЛ НА ОСНОВЕ БЫЧЬЕЙ СЫВОРОТКИ из комплекта Анализатор Биохимический-турбидиметрический ВА400 (12 х 5 мл) +2 +8 С | ПРЕВЕКАЛ НА ОСНОВЕ БЫЧЬЕЙ СЫВОРОТКИ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (12 х 5 мл) +2 +8 С | упаковка | 335 639 | 1 | 335 639 |
|   |  **Итого** |   |   |   |   | **11 829 465** |

**Всего на сумму 11 829 465,00 (одиннадцать миллионов восемьсот двадцать девять тысяч четыреста шестьдесят пять тенге 00 тиын)**

**Срок поставки:** в течение 16 календарных дней со дня заключения договора. Поставщик обязан устранить за свой счет все недостатки и дефекты, обнаруженные во время эксплуатации, в том числе производственные дефекты.