**Запрос ценовых предложений**

**Объявление по закупу расходного лабораторного материала.**

 Срок объявления: с 13.00 часов 03 июля 2023 года до 13.00 часов 11 июля 2023 года.

1. **Наименование и адрес заказчика или организатора закупа**: КГП «Лисаковская городская больница»

Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Костанайская область, г. Лисаковск, Больничный городок,1

БИН 960340000455

ИИК KZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

БИК HSBKKZKX

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: lisgorbol@mail.ru

1. **Наименование расходного лабораторного материала:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена за единицу | Сумма | Обоснование |
| 1 | Triiodothyronine (T3) - Набор реагентов для определения трийодтиронина (T3). Реагент применяется для количественного определения трийодтиронина (Т3) в сыворотке крови человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения трийодтиронина определяется конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1- представляет собой магнитную частицу, покрытую аналог трийодтиронина ; R2- помечен эфиром акридиния антитело к трийодтиронину ; R3 — высвобождающий агент; Трийодтиронин аналоги конкурируют с трийодтиронином в образце за антитело к трийодтиронину, меченное эфиром акридиния. Трийодтиронина содержание в пробе обратно пропорционально относительной световой единице (RLU), обнаруженный системой. R1- аналог трийодтиронина, покрытый магнитные частицы 0,02% ; R2- Трийодтиронин, меченый сложным эфиром акридиния антитело 0,2 мкг/мл ; R3 Высвобождающий агент 2 мг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 0.1ng/mL～ 8ng/mL. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 3 | 56925 | 170775 | Для проведения лабораторных исследований |
| 2 | Thyroxine (T4) - Набор для обнаружения тироксина (T4). Реагент применяется для количественного определения тироксина (Т4) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентный иммуноанализ. Реагенты ; R1 – магнитные частицы, покрытые тироксином ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 — буферный раствор с антиадгезивом добавлен; аналоги тироксина конкурируют с тироксином в образце для ограниченного количества антител к тироксину, меченных сложным эфиром акридиния. Количество тироксина в пробе соответствует относительной освещенности единица (RLU ) обратно пропорциональна. R1- Аналоги тироксина с магнитным покрытием частицы 0,02%; R2 - Антитела, меченные сложным эфиром акридиния, к тироксин 1 мкг/мл ; R3- Высвобождающий агент 2 мг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 0.3μg/dL～30μg/dL . Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 3 | 56925 | 170775 | Для проведения лабораторных исследований |
| 3 | Thyroid Stimulating Hormone (TSH) -Набор для определения тиреотропного гормона (ТТГ). Реагент применяется для количественного определения тиреотропного гормона (ТТГ) в сыворотке или плазме человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения ТТГ определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе иммунохемилюминесцентного анализа. Реагенты : R1- представляет собой покрытый стрептавидином магнитная частица ;R2 -представляет собой антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ТТГ, меченное биотином. Сложный эфир акридиния меченый биотином антитела к ТТГ реагируют с тестируемым образцом в щитовидной железе, стимулируют иммунную реакцию, а затем образуют антиген-антитело сложный. Содержание ТТГ в образце пропорционально относительно световому блоку (RLU), обнаруженный системой. R1 -Магнитные частицы, покрытые стрептавидином 0,01% ; R2,-Антитело к ТТГ, меченное эфиром акридиния 1 мкг/мл ; R3- Меченое биотином антитело к ТТГ 1 мкг/мл . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 0,01 мкМЕ/мл ~ 150 мкМЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 3 | 55200 | 165600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 4 | OH Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D. Реагент применяется для количественного определения 25-гидроксивитамина D в сыворотке крови человекаили плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения 25-гидроксивитамина D обнаружен конкурентами. Метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 — стрептавидин магнитные частицы, R2 представляет собой меченое антитело к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния, R3 представляет собой 25-гидроксивитамин D, меченный биотином, R4 и R5 — реагенты для предварительной обработки проб; 25- гидроксивитамин D, меченный биотином, конкурирует с 25-гидроксивитамином D в образцах с образованием меченого антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния и связывается с магнитными частицами по реакции между биотином и стрептавидином. Содержание 25-гидроксивитамина D в образец обратно пропорционален относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. R1 -магнитные частицы стрептавидина ≥0.03% ; R2-Меченые антитела к 25-гидроксивитамину D с эфиром акридиния ≥10ng/mL ; R3 -25-гидроксивитамин D, меченный биотином ≥5ng/mL ; R4- дитиотреитол ≥0.5g/L ; R5- гидроксид натрия ≥20g/L .Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 4,0 нг/мл～70,0 нг/мл. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 1 | 110400 | 110400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 5 | Concentrated Washing Buffer- Концентрированный промывочный буфер 1л. Концентрированный моющий буферный реагент используется на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 для очистки реагентного зонда и трубки также для разведение проб и реагентов. Основные компоненты: Фосфатный буфер ~50 ммоль/л; ПАВ -1,5% . Объем 1л. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | литр | 10 | 25875 | 258750 | Для проведения лабораторных исследований |
| 6 | Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон. Кислотный триггерный реагент используется в реакциях хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 для обеспечения необходимого перекиси водорода для инициирования хемилюминесцентной реакции . Состав : Перекись водорода -1,3% ; Азотная кислота ~0,007моль/л . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | флакон | 2 | 12075 | 24150 | Для проведения лабораторных исследований |
| 7 | Alkaline Trigger Reagent -Щелочной триггерный реагент. Щелочной триггерный реагент используется в реакций на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 чтобы обеспечить необходимую щелочную среду для инициирования хемилюминесцентной реакции. Основные компоненты :Гидроксид натрия ~ 0,35 моль/л ; ПАВ -2,5% . Объем 500 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | флакон | 2 | 34500 | 69000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 8 | Consumables (Cuvettes)- кюветы (реакционные пробирки). Кюветы (реакционные пробирки) одиночные полистироловые к хемилюминесцентному иммунологическому анализатору СМ-180 . Одноразовая измерительная кювета. Объем реакционной смеси максимально : 1400 мкл.Размер одной кюветы:14,4\*7\*39,6 мм. Есть дополнительные услуги: выезд сертифицированного специалиста для адаптации. | набор | 5 | 62100 | 310500 | Для проведения лабораторных исследований |
| 9 | Probe Conditioning Solution - Раствор для кондиционирования зонда. Раствор для кондиционирования зонда используется для обслуживания хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 и интегрированния системы серии CSM. Основной компонент : жидкость содержащий белок. Объем 2\* 15 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента | шт | 2 | 131100 | 262200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 10 | Insulin(Ins) - Набор для обнаружения инсулина(Ins). Реагент применяется для количественного определения инсулина (Ins) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения инсулина определяется сэндвич-методом с двойными антителами на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1- представляет собой магнитный барьер, покрытый антителами к инсулину частицы ; R2- представляет собой инсулиновые антитела, меченные сложным эфиром акридиния; R3 - это ПБС буфер. Магнитные частицы, покрытые антителами к инсулину, антитела к инсулину, меченные эфиром акридиния, реагируют с инсулином в образце, образуя комплекс антиген-антитело. Содержание инсулина в образце пропорциональна относительной единице освещенности (RLU), обнаруженной системой. R1- Магнитная частица, покрытая антителом к инсулину 0,01% ; R2-Антитело к инсулину, меченное эфиром акридиния 0,5 мкг/мл ; R3 -Буфер PBS 20 ммоль/л . Точность: материал национального стандарта, относительное отклонение между испытательным значением концентрации и номинальным значением должно быть в пределах ± 10%. Линейный диапазон составляет 1mU/L～1000mU/L. Количество тестов в упаковке не более 50. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 1 | 143175 | 143175 | Для проведения лабораторных исследований |
| 11 | Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда 20 мл. Буфер для промывки зондов используется для поддерживающей промывки хемилюминесцентного иммунологического анализатора СМ-180 . Основные компоненты: Гипохлорит натрия . Перед использованием Probe Washing Buffer необходимо разбавить очищенной водой в соотношении 1 : 4 . Объем 20 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор  | 2 | 22425 | 44850 | Для проведения лабораторных исследований |

**Место поставки**: г. Лисаковск, Больничный городок,1 склад ИМН (1 этаж);

**Сумма, выделенная для закупа:** 1 730 175 (Один миллион семьсот тридцать тысяч сто семьдесят пять) тенге**.**

1. **Срок поставки:** до 25 декабря 2023 года (КОЛИЧЕСТВО РЕГУЛИРУЕТСЯ ЗАЯВКОЙ ЗАКАЗЧИКА).

**Условия поставки:** DDP.

1. **Место представления (приема) документов:** г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (экономический отдел).

Режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 12.00 ч. до 13.00 ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 11 июля 2023 г. в 13.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 11 июля 2023 года, 14.00 часов, г. Лисаковск, Больничный городок,1 (экономический отдел).

 Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

**Конверт содержит:**

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2. Документ о правоспособности (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

3. Документ о правоспособности на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

4. Документ о том, что потенциальный поставщик не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

5. Документ об отсутствии задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

6. Документ о том, что потенциальный поставщик не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

7.  Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным постановлением Правительства Республики Казахстан от 21 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг»:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара.**

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика»;

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

И.о. главного врача Аленова К.К.