**Запрос ценовых предложений**

**Объявление по закупу расходного лабораторного материала.**

 Срок объявления: с 09.00 часов 29 февраля 2024 года до 09.00 часов 07 марта 2024 года.

1. **Заказчик:** 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 | Аланинаминотрансфераза (АЛАТ) (ALAT (GPT) FS (IFCC mod.)), 4×200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 15 | 33000 | 495000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 2 | Аспартатаминотрансфераза (АСАТ) (ASAT(GOT) FS (IFCC mod.)), 4×200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 15 | 33000 | 495000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 3 | Билирубин общий (Bilirubin Auto Total FS), 4×200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 18 | 24400 | 439200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 4 | Билирубин прямой (Bilirubin Auto Direct FS), 4×200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 18 | 51900 | 934200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 5 | Глюкоза (Glucose GOD FS), 4×200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 20 | 17900 | 358000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 6 | Мочевина (Urea FS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 20 | 33000 | 660000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 7 | Креатинин (Creatinine FS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 20 | 11900 | 238000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 8 | Холестерин (Cholesterol FS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 8 | 25900 | 207200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 9 | Триглицериды (Triglycerides FS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 4 | 41400 | 165600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 10 | Щелочная фосфатаза (Alkaline phosphatase FS IFCC 37°C), 4´200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 26000 | 52000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 11 | С-реактивный белок (CRP FS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 159900 | 319800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 12 | Общий белок (Total Protein FS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 18 | 23400 | 421200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 13 | Калий (Potassium FS) ,4x100 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 92900 | 185800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 14 | Натрий (Sodium FS), 4х100 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 3 | 106900 | 320700 | Для проведения лабораторных исследований |
| 15 | Контроль протеина (Trulab Protein level 1) к анализатору Respons 920 | Набор  | 1 | 93000 | 93000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 16 | Контроль протеина (Trulab Protein level 2) к анализатору Respons 920 | Набор  | 1 | 104900 | 104900 | Для проведения лабораторных исследований |
| 17 | TruCal Ревматоидного фактора 5х1 мл, к анализатору Respons 920 | Набор | 1 | 64900 | 64900 | Для проведения лабораторных исследований |
| 18 | Хлориды (Chloride 21 FS), 4x50 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор |  8 | 20900 | 167200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 19 | Магний (Magnesium XL FS), 4´120 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 3 | 21900 | 65700 | Для проведения лабораторных исследований |
| 20 | Мочевая кислота (Uric acid FS TOOS), 4×200 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 4 | 39400 | 157600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 21 | Панкреатическая амилаза (Pancreatic amylase CC FS), 4×120 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор  | 2 | 122000 | 244000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 22 | Железо (Iron FS Ferene), 4×120 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 27400 | 54800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 23 | Липопротеиды низкой плотности, 4×120 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 4 | 216400 | 865600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 24 | Ревматоидный фактор (Rheumatoid Factor FS), 4×100 тестов , к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 148400 | 296800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 25 | Чистящее средство Cleaner A, 4\*60 ml, к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 16400 | 32800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 26 | Чистящее средство Cleaner B, 4\*60 ml, к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 16400 | 32800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 27 | Чистящее средство Cleaner respons 920/940, 6x200mL, к анализатору Respons 920 | Набор | 10 | 55900 | 559000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 28 | Липопротеиды высокой плотности (холестеринЛПВП ), 4×200 тестов, к анализатору Respons 920 | Набор | 4 | 205900 | 823600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 29 | Калибратор электролитов (TruCal E), 4x3mL, к анализатору Respons 920 | Набор | 2 | 20000 | 40000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 30 | Калибратор С-реактивного белка (TruCal CRP), 5x2mL, к анализатору Respons 920 | Набор | 1 | 149400 | 149400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 31 | Гематологический контрольный материал 3-х уровневый Boule 3-level control (Normal, Low, High), Boule Medical A.B., Швеция, к гематологическому анализатору | набор | 2 | 72600 | 145200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 32 | Набор для очистки Boule Cleaning Kit, 3x450 ml для гематологических анализаторов серии Swelab Alfa Plus. Содержание набора: 1) Ферментный очиститель, 450 мл, раствор голубого цвета. 2) Гипохлоритный очиститель; 450 мл, раствор желтого цвета. 3) Детергентный очиститель, 450 мл, раствор красного цвета. | набор | 2 | 131400 | 262800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 33 | Тест-система «Тромбопластин-L» Thromboplastin-L, 400-800 тестов, к коагулометру Helena Biosciences Europe (Великобритания) | Набор | 15 | 19800 | 297000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 34 | Тест-система "Активированное частичное тромбопластиновое время (кремниевый активатор L минvс)" (APTT Si L Minus). 500-1000 тестов, к коагулометру Helena Biosciences Europe (Великобритания) | Набор | 2 | 24800 | 49600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 35 | Тест-система "Определение фибриногена методом Клаусса 100" (Clauss Fibrinogen 100) , 400-800 тестов, к коагулометру Helena Biosciences Europe (Великобритания) | Набор | 10 | 37400 | 374000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 36 | Одиночные кюветы, к коагулометру Helena Biosciences Europe (Великобритания) | Набор | 10 | 40200 | 402000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 37 | Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I (cTn I) на анализатор Finecare FIA Meter Plus | набор | 10 | 95000 | 950000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 38 | Быстрый количественный тест на гликированный гемоглобин (HbA1c) на анализатор Finecare FIA Meter Plus | набор | 20 | 68500 | 1370000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 39 | Быстрый количественный тест на D-Dimer на анализатор Finecare FIA Meter Plus | набор | 4 | 76000 | 304000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 40 | Быстрый количественный тест на прокальцитонин (PCT) на анализатор Finecare FIA Meter Plus | набор | 2 | 79000 | 158000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 41 | FT3/Набор для обнаружения трийодтиронина свободного (Free Triiodothyronine Detection kit) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реагент применяется для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения свободного трийодтиронина определяется конкурентным метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты: R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2 - представляет собой антитело Т3, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное трийодтиронина, меченное биотином; трийодтиронин производное, меченное биотином, и свободный Т3 в образцах конкурируют с антитело Т3, меченное эфиром акридиния, и иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного трийодтиронина в образцах обратно пропорционально к относительным световым единицам (RLU), обнаруженный системой. R1- Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2 - антитела к трийодтиронину, меченные эфир акридиния ≥20нг/мл; R3- производные трийодтиронина, помеченные биотин ≥2нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.4pg/mL～33pg/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 | 5 | 60143 | 300715 | Для проведения лабораторных исследований |
| 42 | FT4/Набор для обнаружения тироксина свободного (Free Thyroxine Detection kit) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реагент применяется для количественного определения свободного тироксина (FT4) в организме человека сыворотки или плазмы in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для определения свободного тироксина определяют конкурентным методом на основе хемилюминесцентного иммуноанализа. Реагенты : R1 – магнитные частицы стрептавидина ; R2- представляет собой антитело к тироксину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой производное тироксина, меченное биотином; производное тироксина, меченое с биотином и свободным Т4 в образцах конкурируют с антителом Т4 метятся эфиром акридиния, а иммунные комплексы связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание свободного тироксина в образцах обратно пропорционален относительно световым единицам (RLU), обнаруженной системой. R1- магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- антитела к тироксину, меченные эфир акридиния ≥200нг/мл ; R3- производные тироксина , меченные биотином ≥2 нг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±15% . Линейный диапазон составляет 0.2ng/dL～12ng/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 | 5 | 60143 | 300715 | Для проведения лабораторных исследований |
| 43 | TSH/Набор для определения тиреотропного гормона (Thyroid Stimulating Hormone Detection kit) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . 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 | 5 | 58320 | 291600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 44 | OH Vitamin D -Набор для определения 25-гидроксивитамина D на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . 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 | 2 | 116400 | 232800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 45 | FER/Набор реагентов для определения ферритина (Ferritin Detection kit) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реагент применяется для количественного определения ферритина (ФЕР) в сыворотке человека или плазма in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Набор для обнаружения ферритина обнаруживается сэндвичем с двойным антителом метод основан на иммунохемилюминесцентном анализе. Реагенты : R1 – магнитный стрептавидин частиц ; R2- представляет собой антитело к ферритину, меченное эфиром акридиния ; R3 - представляет собой антитело к ферритину, меченное биотином; антитело к ферритину меченный эфиром акридиния, и антитело к ферритину, меченное биотин вступает в иммунологическую реакцию с ферритином в образцах с образованием комплекса антиген-антитело и связываются с магнитными частицами в результате реакции между биотином и стрептавидином. Содержание ферритина в образцах прямо пропорциональна относительным световым единицам (RLU), обнаруженные системе . R1-Магнитные частицы стрептавидина ≥0,03% ; R2- Ферритин помеченный эфиром акридиния ≥0,1 мкг/мл ; R3-Антитела к ферритину меченные биотином ≥0,5 мкг/мл . Точность: относительное отклонение должно быть в пределах ±10% от номинального ценность. Линейный диапазон составляет 1 нг/мл～2000 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. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | Набор  | 2 | 65610 | 131220 | Для проведения лабораторных исследований |
| 46 | Набор для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B Virus Surface Antigen) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты : R1- Магнитные частицы, покрытые HBsAb 0.01% ; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0.2μg/mL . Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах ± 20%. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/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 | 10 | 63788 | 637880 | Для проведения лабораторных исследований |
| 47 | Набор для определения антител к вирусу гепатита С (Antibody to Hepatitis C Virus) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, меченными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигены вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются , промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченное эфиром акридиния. После повторной промывки пре-триггерный реагент и триггерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты : R1-- Магнитные частицы стрептавидина 0.01% ; R2- Антитела к IgG человека, меченные эфир акридиния 0.2μg/mL ; R3 - антигены ВГС, помеченные биотин 1μg/mL. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 20 | 162203 | 3244060 | Для проведения лабораторных исследований |
| 48 | Набор для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (Hepatitis B Virus Surface Antigen) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реагент применяется для количественного определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Реактив определяют двухстадийным методом, основанным на хемилюминесцентный иммуноанализ. HBsAg в образцах соединяется с магнитными частицами, покрытыми HBsAb, и после промывки, избыток HBsAg и комплекс HBsAb смываются. И они объединяются с HBsAb, мечеными эфиром акридиния, с образованием иммунный комплекс. Содержание HBsAg в образцах непосредственно пропорционально относительным световым единицам (RLU), обнаруженным системой. Реагенты : R1- Магнитные частицы, покрытые HBsAb 0.01% ; R2- HBsAb, меченные акридинием сложный эфир 0.2μg/mL . Точность: При использовании национального эталонного материала или эталонного материала ВОЗ для определение, относительное отклонение результатов измерения должно быть в пределах ± 20%. Линейный диапазон: составляет 0,05 МЕ/мл ~ 250 МЕ/мл. Количество тестов в упаковке не более 100. Калибратор и контроль в наборе. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. | набор | 20 | 118463 | 2369260 | Для проведения лабораторных исследований |
| 49 | Набор для определения антител к вирусу гепатита С (Antibody to Hepatitis C Virus) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. Реагент применяется для качественного определения антител к вирусу гепатита С (Anti-HCV) в сыворотке крови человека in vitro на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180 . Набор для обнаружения анти-ВГС выявляется косвенным методом на основе в иммунохемилюминесцентном анализе. Образцы инкубируют с антигенами ВГС, меченными биотином и магнитным стрептавидином частицы. Антитела к ВГС в образцах сочетаются с гепатитом С антигены вируса, а биотин на антигенах сочетается с магнитными частицами стрептавидина. После стирки излишки комплекса удаляются , промывают и добавляют антитело против IgG человека, меченное эфиром акридиния. После повторной промывки пре-триггерный реагент и триггерный реагент добавляют к реакционной смеси. Содержание антител к ВГС в выборки прямо пропорциональны относительным световым единицам (RLU) обнаружены системой. Реагенты : R1-- Магнитные частицы стрептавидина 0.01% ; R2- Антитела к IgG человека, меченные эфир акридиния 0.2μg/mL ; R3 - антигены ВГС, помеченные биотин 1μg/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. | шт | 10 | 87480 | 874800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 50 | Alkaline Trigger Reagent/Щелочной триггерный реагент 500 мл/флакон 1 флакон (Alkaline Trigger Reagent) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. 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 | 36450 | 72900 | Для проведения лабораторных исследований |
| 51 | Acid Trigger Reagent Кислотный пусковой реагент 500 мл/флакон 1 флакон (Acid Trigger Reagent) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. 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 | 12758 | 25516 | Для проведения лабораторных исследований |
| 52 | Probe Washing Buffer/Буфер для промывки зонда (Probe Washing Buffer) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. 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. | шт | 1 | 10935 | 10935 | Для проведения лабораторных исследований |
| 53 | Concentrated Washing Buffer/Концентрированный промывочный буфер (Concentrated Washing Buffer) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. 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.  | флакон | 30 | 27338 | 820140 | Для проведения лабораторных исследований |
| 54 | Кюветный блок (Cuvete) на хемилюминесцентном иммунологическом анализаторе СМ-180. 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. | набор | 6 | 65610 | 393660 | Для проведения лабораторных исследований |

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

**Сумма, выделенная для закупа:** 23 062 601 (Двадцать три миллиона шестьдесят две тысячи шестьсот одна) тенге**.**

1. **Срок поставки:** до 25 декабря 2024 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:** 07 марта 2024 г. в 09.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 07 марта 2024 года, 10.00 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 Мухаметжанова М.Ж.