**Объявление о проведении закупа**

**способом запроса ценовых предложений:**

**22.04.2022г. г. Алматы**

**ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая инфекционная больница» Управления здравоохранения города Алматы,** объявляет о проведения закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений согласно Постановления Правительства РК от 04.06.2021г. №375 «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», (глава 9) (далее - Правила).

**Заказчик/Организатор закупа:** ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая инфекционная больница» УЗ г. Алматы, ул. Байзакова 299А.

**Характеристика товаров:** реагенты

**Объем, количество товара:**

| **№ лота** | **Техническая характеристика (комплектация) закупаемых товаров** | **Ед.изм.** | **Кол-во** | **Цена в тенге** | **Сумма в тенге** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| 1 | Растворы: чистящий CA Clean I 1 x 50мл Раствор чистящий применяется для промывки игл автоматических анализаторов исследования системы гемостаза. Состав: натрий хлорноватистокислый 1,0%. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц. Фасовка: 1х50 мл. | упаковка | 50 | 38 135 | 1 906 750 |
| 2 | Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500 мл. Моющий раствор применяется для очистки пробозаборника автоматизированного анализатора свертывания крови. Состав: Соляная кислота 0,16%, неионное поверхностно-активное вещество 0,50%. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 5 до 35 ° C - 2 месяца. Фасовка: 1х500 мл | упаковка | 1 | 95 338 | 95 338 |
| 3 | Реакционные кюветы, уп (3 x 1000 шт) для CA Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер1 упаковки: 36см х 17см х 17см. Соответствует Директиве 98/79/EC Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro | упаковка | 10 | 259 200 | 2 592 000 |
| 4 | Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл). Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1,0 мл, содержит таблицу целевых значений и диапазонов, привязанных к серии и методу. Поставляется в силиконизированных флаконах. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. | упаковка | 10 | 74 520 | 745 200 |
| 5 | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл). Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1,0 мл, содержит таблицу целевых значений и диапазонов, привязанных к серии и методу. Поставляется в силиконизированных флаконах. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. | упаковка | 10 | 93 600 | 936 000 |
| 6 | Бумага для принтера CA 660. Бумага для принтера анализатора СА-660 Транспортировка при: +15°C +25°CУсловия хранения: в умеренно тёплом невлажном помещении до +25°С и менее 65% влажности. Размер 53 мм. Вид Рулон. Цвет белый. Фасовка 5 рулонов в упаковке. Вес в упаковке 0.19. | упаковка | 1 | 19 068 | 19 068 |
| 7 | Thromborel S 10 x for 10 ml 1000 (Реагент для определения Thromborel S 10 x на 10 мл 1000) Человеческий высокочувствительный тромбопластин для определения ПВ (ПТИ), МНО, фибриногена и факторов II, V, VII, X.Состав: лиофилизированный человеческий плацентарный тромбопластин (≤ 60 г/л), хлорид кальция (прибл. 1,5 г/л), стабилизаторы. Консерванты: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он (<15 мг/л). Фасовка и количество тестов:- 10 x 10 мл (1000 тестов).Стабильность после восстановления:- при температуре 37 °C - 8 ч. (открытый флакон);- при температуре 15-25 °C 2 дн. (открытый флакон);- при температуре 2-8 °C 5 дн. (закрытый флакон).Коэффициент корреляции - 0,979. | упаковка | 10 | 107 460 | 1 074 600 |
| 8 | PT-Multi calibrator (6 levels) 6 x for 1 ml (Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл). Комплект калибратора предназначен для прямой калибровки протромбинового времени (ПВ) в МНО и % от нормы. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована. Содержит пул плазмы человека, стабилизированный буферным раствором, не содержит консервантов. Стабильность после восстановления (закрытый флакон):- при температуре 2-8 °C 8 ч.;- при температуре 15-25 °C 4 ч.;- при температуре ≤ −18 °C 4 нед.Фасовка: - 6 x 1 мл. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Каждый комплект реагента содержит таблицу аналитических значений, относящихся к конкретной партии.Фасовка 6\*1мл | упаковка | 2 | 74 520 | 149 040 |
| 9 | Actin 10 x 10 ml (Реагент для определения Actin 10 x 10 мл). Набор реагентов должен быть предназначен для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Поверхностный активатор должен быть эллаговая кислота. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. В упаковке должно быть не менее 10х 10 мл. | упаковка | 10 | 102 060 | 1 020 600 |
| 10 | Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл. Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов.Состав: раствор CaCl2 0.025 моль/л. Стабильность после вскрытия: 8 недель при +2 до +25 °C. Фасовка: -10 x 15 мл. | упаковка | 3 | 21 060 | 63 180 |
| 11 | Test Thrombin reagent 10 x for 5 ml 500 (Реагент для определения Test Thrombin 10 x на 5 мл 500). Сублимированный реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Должен содержать бычий тромбин и бычий альбумин. Стабильность реагента после вскрытия не менее 7 дней при температуре +2°С - +8°С. Упаковка не менее 10 х 5 мл. | упаковка | 10 | 53 820 | 538 200 |
| 12 | Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml). Реагент используется для количественного определения фибриногена в плазме крови человека модифицированным методом Клаусса. Состав: телячий сывороточный тромбин (50 МЕ/мл), пептид, замедляющий агрегацию фибрина (гли-про-арг-про-ала-амид, 0,15 г/л), хлорид кальция (1,5 г/л), гексадиметрин бромид (15 мг/л), полиэтиленгликоль 6000 (0,8 г/л), хлорид натрия (6,4 г/л), Трис (50 ммоль/л), бычий альбумин (10 г/л); Консервант: азид натрия (<1 г/л). Реагент растворяют дистиллированной водой или равным объемом каолиновой суспензии для прибора фибринтаймера.Фасовка и количество тестов: 10 x 5 мл (500 тестов). | упаковка | 10 | 74 520 | 745 200 |
| 13 | Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл). Набор калибраторов фибриногена включает шесть плазм, использующихся для получениякалибровочных кривых, необходимых при определении концентрации фибриногенамодифицированным методом Клаусса с использованием реагента Multifibren® U.(Калибровочные плазмы 1–6 перекрывают диапазон приблизительно 0,6–9,0 г/л).Фасовка 6\*1мл | упаковка | 2 | 114 404 | 228 808 |
| 14 | INNOVANCE D-DIMER Kit 1 Kit 150 (Medium) (Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 150 - средний). Набор INNOVANCE® D-димер — это быстрый, очень точный и чувствительный тест для определения концентрации D-димера. Этот реагент обладает высокой диагностической чувствительностью >99,7% для исключения ВТЭ (венозная тромбоэмболия). Набор INNOVANCE® D-димер можно использовать для диагностики и мониторинга пациентов с синдромом диссеминированного внутрисосудистого свертывания (ДВС), а также для мониторинга антикоагуляционной терапии и коагулопатий, связанных с беременностью (например, преэклампсии и HELLP-синдрома).Фасовка 150 тестов | упаковка | 27 | 225 180 | 6 079 860 |
| 15 | INNOVANCE D-DIMER Control 2 x 5 x 1 ml (Level normal and pathologic) (Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл Норма и Патология). Контроли D-димера 1 и 2 уровня— аттестованные контроли, предназначенные дляоценки воспроизводимости в нормальном и патологическом диапазоне при определенииконцентрации D-димера с использованием реагента D-димер.Фасовка 5\*1мл два уровня | упаковка | 10 | 93 600 | 936 000 |
| 16 | Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл. Разбавляющий буфер должен быть предназначен для коагуляционных проб; Содержание барбитала натрия должно быть не менее 0,028 моль/л; Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. В упаковке должно быть не менее 10х15 мл.Фасовка 10\*15мл | упаковка | 20 | 21 610 | 432 200 |
| 17 | Сервисный набор включает в себя 1) Кетчер; 2) бокс для кетчера; 3) пластина кетчер. Сервисный набор включает в себя: Кетчер(CATCHER ASSY (CA-600) - Металлическая деталь с элементами полимерного пластика служит для переноса кюветы на разведение, в зоны инкубации и измерения. По окончанию измерения производит сброс отработанных кювет в контейнер для твёрдых отходов. Имеющийся на конце зонда “улавливатель” позволяет захватить кювету и сразу закрепить ее в держателе. Механизм имеет электромотор, держатель, пружины и направляющие, также имеется пластиковый улавливатель для удержания кювет. Материал пластик полимерный, металл. Напряжение 24V DC. Вес 0,060 кг. 2) Бокс для кетчера (CATCH BOX) служит для фиксации и центрования кэтчера, устанавливается совместно с пластиной для кэтчера (CATCH HOLD PLATE). Вес 0,023кг. 3)Пластина кетчера(CATCH HOLD PLATE DM1358 служит для фиксации и центрования кэтчера, устанавливается совместно с боксом для кэтчера (CATCH ВОХ). Вес 0,004кг. | набор | 1 | 289 710 | 289 710 |
| **Итого:** | **17 851 754** |

1. Место поставки товара: г. Алматы, ул. Байзакова 299А.

2. Условия и срок поставки товаров: на условиях ИНКОТЕРМС 2020 по заявке заказчика в течение 2022 года, включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.

3. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая инфекционная больница» УЗ города Алматы, улица Байзакова 299А, второй этаж, кабинет 9, окончательный срок представления подачи ценовых предложений до 10:00 (времени Нур-Султан) «29» апреля 2022 года.

4. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями - 11:00 (времени Нур-Султан) «29» апреля 2022 года, ГКП на ПХВ «Детская городская клиническая инфекционная больница» УЗ города Алматы, улица Байзакова 299А, второй этаж, (конференц зал).

5. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику должны соответствовать Главе 3 Правил.

6. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования должны соответствовать Главе 4 Правил.

7. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа, оплата производится по мере поступления бюджетных средств.

8. Условия платежа: Безналичный расчет

9. 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).

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.