**Объявление № 6 от 22.02.2023 г.**

**КГП «Поликлиника № 3 города Караганды» УЗКО объявляет о закупе способом запроса ценовых предложений, согласно Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением** **Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Характеристика и фасовка** | **Ед.изм** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма** |
| 1 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x20ml, 5x20мл) +2 +8 С (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | набор | 21 | 90 970,00 | 1 910 370,00 |
| 2 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями ( 5x10мл+5х10мл), t +2+8 С (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | набор | 21 | 41 134,00 | 863 814,00 |
| 3 | Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Aнализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10х5мл), t +2+8 С (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Реагент для определения фибриногена по Клауссу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100 ЕД/мл. Линейность метода составляет 35-1000 мг/дл. Реагент не чувствителен к прямым ингибиторам тромбина. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 5 мл реагента). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 10 фл. по 5 мл реагента. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | набор | 21 | 200 538,00 | 4 211 298,00 |
| 4 | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (4x2.5 or 8 ml; 1х9 ml) +2 +8 С (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой цитратной плазме. Анализ обычно выполняется для диагностики наследственного дефицита или дефектов фибриногена, для исключения контаминации гепарином. Измеряется время образования сгустка в исследуемом образце при превращении фибриногена в фибрин после добавления в плазму очищенного бычьего тромбина.Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 4 фл. по 8 мл реагента + 1 фл. по 9 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" ситеме анализаторов семейства ACL ТОР (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | набор | 20 | 40 748,00 | 814 960,00 |
| 5 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1ml) t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Калибратор универсальный. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C. Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 1 | 88 900,00 | 88 900,00 |
| 6 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: определение ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, одиночных факторов, антитромбина, плазминогена, ингибитора плазмина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 7 | 90 852,00 | 635 964,00 |
| 7 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона низких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 4 | 86 700,00 | 346 800,00 |
| 8 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, антитромбина, протеинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона высоких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл). Температура хранения +2 +8 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 4 | 83 050,00 | 332 200,00 |
| 9 | Реагент для промывания - HemosIL из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS 1x4л +15 +25 C (Instrumentation Laboratory Со, США/Испания) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в пластиковых канистрах объемом 4 литра. Температура хранения +15+25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 75 | 82 900,00 | 6 217 500,00 |
| 10 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями, (1х100 мл), t +15 +25 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Разбавитель плазмы. Предназначен для разбавления плазмы при проведении исследований. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Метод определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 100 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 25 | 12 800,00 | 320 000,00 |
| 11 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями, (1х500мл) +15 +25 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Очищающий раствор. Предназначен для ежедневной очистки коагулометров. В состав набора входит: соляная кислота. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 500 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 17 | 16 000,00 | 272 000,00 |
| 12 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (80 мл) +15 +25 C (Instrumentation Laboratory Со, США) (Instrumentation Laboratory Со, США) | Очищающий раствор. Предназначен для технического обслуживания лабораторного оборудования. В состав набора входит: гипохлорит натрия. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 80 мл). Температура хранения +15 +25 C . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США | набор | 8 | 6 400,00 | 51 200,00 |
| 13 | Кюветы 2400 шт из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) (SUNRISE TECHNOLOGIES, S.A., ИСПАНИЯ) | Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (6х100х4 =2400 шт.) | упак | 35 | 117 100,00 | 4 098 500,00 |
| 14 | Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL из комплекта Автоматический гематологический анализатор СЕРИИ XN для систем XN-1000, XN-1500, XN-2000, XN-3000, XN-3100, XN-9000, XN-9100 (20л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, Sysmex Europe GmbH (Германия) | Разбавитель цельной крови для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе) объем 20 литров для исследования общего анализа крови на Автоматических гематологических анализаторах серии XN для систем XN-1000, XN 1500, XN-2000, XN-3000, XN 3100, XN 9000, XN 9100 и Автоматических гематологических анализаторах XN-330, XN-350, XN-450 и XN-550 | упак | 80 | 38 320,00 | 3 065 600,00 |
| 15 | SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (1x500мл) +1 +30 С (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | Реагент для определения количества гемоглобина в автоматических гематологических анализаторах, упаковка 500 мл, нетоксичный, цианид не содержащий реагент, на основе лаурил сульфата натрия, обеспечивающего лизирование клеточных мембран эритроцитов без повреждения гемоглобина. Концентрация лаурил сульфата натрия-1,7 г/л | упак | 50 | 24 160,00 | 1 208 000,00 |
| 16 | LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2 л) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитови окрашивания компонентов лейкоцитов для исследовния общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. Упаковка 2л. | упак | 50 | 46 390,00 | 2 319 500,00 |
| 17 | FLUOROCELL WDF (Окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2х22мл) +2 +35 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 5 популяциям с помощью автоматическихгематологических анализаторов XN 10, XN 20 для систем XN-1000, XN-2000, XN-3000. Упаковка 2х22 мл. | упак | 20 | 282 900,00 | 5 658 000,00 |
| 18 | Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) +1 +30 C (Sysmex Europe GmbH, ГЕРМАНИЯ) | Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex | упак | 10 | 45 220,00 | 452 200,00 |
| 19 | 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 (3 мл) +2 +8 С (Streck Inc, 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. | упак | 10 | 54 790,00 | 547 900,00 |
| 20 | 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 (3 мл) +2 +8 С (Streck Inc, 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. | упак | 10 | 54 790,00 | 547 900,00 |
| 21 | 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 (3 мл) +2 +8 С (Streck Inc, 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. | упак | 10 | 54 790,00 | 547 900,00 |
|  | **ИТОГО:** |  |  |  |  | **34 510 506,00** |

**Место поставки товара:** г. Караганда, проспект Шахтеров, 78

**Место приема документов:** г. Караганда, проспект Шахтеров, 78, каб.292

**Окончательный срок подачи заявки:** 01.03.2023, до 10:00

**Срок поставки товара:** по согласованию с Заказчиком, по графику

**Дата, время и место вскрытие конвертов с ценовыми предложениями:** г. Караганда,проспект Шахтеров 78, каб. № 292, 01.03.2023 в 10 ч 00 минут.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения

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

Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение № 4 к приказу Министра здравоохранения РК от 17.06.2022 № ҚР ДСМ-53), 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 документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленными Правилами

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) 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);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации. Подтвердить гарантийным письмом!!!

К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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;

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

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, 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); Подтвердить гарантийным письмом!!!

Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) копия договора или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя; 2) оригинала расходной накладной и счета-фактуры. Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8(7212) 33-40-04 вн.292