**Объявление № 19 от 10.04.2024 г.**

**КГП «Поликлиника № 3 города Караганды» УЗКО объявляет о закупе способом запроса ценовых предложений, согласно Правила 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, утвержденных постановлением** **Правительства Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Характеристика и фасовка** | **Ед.изм** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма** |
| 1 | 851, Набор реагентов для определения активированного парциального тромбопластинового времени для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-АПТВ) по ТУ 21.20.23-082-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения активированного частичного тромбопластинового времени (Activated partial thromboplastin time (APTT)) клинического образца посредством анализа образования сгустка. Состав: Реагент 1: АПТВ-реагент (жидкий реагент, содержащий фосфоли­пиды, элла­говую кислоту, буфер и стабилизаторы)- не менее 8 флаконов по не менее 5 мл; Реагент 2: Кальция хлорид (0,025 М раствор) - не менее 4 флаконов по не менее10 мл. Формат выпуска: жидкие реагенты, готовые к использованию после вскрытия, 800 определений. Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 С не менее 35 дней, при +18... +30 °С не менее 7 дней.  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. | набор | 11 | 47 918,00 | 527 098,00 |
| 2 | 853, Набор реагентов для определения тромбинового времени для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Тромбин) по ТУ 21.20.23-084-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения тромбинового времени (thrombin time (TT)) в клиническом образце методом анализа образования сгустка.  Состав набора  - Тромбин (жидкий реагент), не менее 10 мл - не менее 10 фл., 1000 определений.  Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 не менее 35 дней  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 8 | 60 727,00 | 485 816,00 |
| 3 | 850, Набор реагентов для определения протромбинового времени для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Тромбопластин) по ТУ 21.20.23-083-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения протромбинового времени (prothrombin time (PT)) в клиническом образце, с или без стандартизации относительно международного стандартизованного отношения (international normalized ratio (INR)) методом анализа образования сгустка.  Тромбопластин-кальциевый реагент должен быть аттестован по МИЧ .  Состав набора: Тромбопластин (тромбопластин-ка­ль­­­циевая смесь из кроличьего мозга, буфер, консерванты и стабилизаторы) суспензия - не менее 10 флаконов по не менее 10 мл., 1000 определений.  Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 С не менее 32 дней, при +18... +30 °С не менее 10 дней.  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 11 | 78 228,00 | 860 508,00 |
| 4 | 852, Набор реагентов для определения концентрации фибриногена для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Фибриноген) по ТУ 21.20.23-085-42349142-2020 | Набор реагентов и других связанных с ними материалов, предназначенный для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (factor I)) в клиническом образце методом анализа образования сгустка.  Состав:  Реагент 1: Тромбин (жидкий реагент), не менее 10 мл - не менее 10 фл., 1000 определений.  Стабильность после вскрытия при температуре +2...+8 не менее 30 дней  Методика: модифицированный метод Клаусса  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 11 | 164 188,00 | 1 806 068,00 |
| 5 | 860, Набор калибраторов для определения концентрации фибриногена для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-Фибриноген-калибратор) по ТУ 21.20.23-086-42349142-2020 | Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для количественного определения фибриногена (фактора I) (fibrinogen (Factor I)) в клиническом образце.  Количество мл : ≥5 мл  Фасовка:  Не менее 5 флаконов по 1 мл с разной концентрацией фибриногена.  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 1 | 108 439,00 | 108 439,00 |
| 6 | 858, Набор калибровочных плазм для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-калибратор) по ТУ 21.20.23-090-42349142-2020 | Материал, используемый для установления референтных значений для анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества факторов коагуляции (Multiple coagulation factor), посредников коагуляции и/или их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество мл : 6 (см[3\*];^мл)  Плазма аттестована для построения калибровочных кривых и получения калибровочных значений не менее чем по 5 параметрам при определении следующих показателей:  - АПТВ/АЧТВ;  - протромбиновое время;  - протромбиновый показатель по Квику;  - тромбиновое время;  - антитромбин.  Состав набора:  - калибратор (лиофильно высушенная калибровочная плазма), на 1 мл - не менее 6 фл.  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution. | набор | 1 | 40 665,00 | 40 665,00 |
| 7 | 859, Набор контрольных плазм для линейки коагулометров "Technology Solution" (TS-контроль) по ТУ 21.20.23-091-42349142-2020 | Материал, используемый для подтверждения качества анализа, предназначенный для использования при качественном и/или количественном определении одного или множества коагуляционных факторов (coagulation factors), посредников коагуляции (coagulation intermediates) и/или их активированных компонентов в клиническом образце.  Количество выполняемых тестов : ≥ 60 Штука  Назначение: Для линейки коагулометров Technology Solution (TS-контроль)  Контрольная плазма в нормальном и патологическом диапазоне, аттестована не менее чем по 7 параметрам: - АПТВ/АЧТВ;  - протромбиновое время;  -международное нормализованное отношение (МНО);  - протромбиновый показатель по Квику;  - тромбиновое время;  -фибриноген (модифицированным методом Клаусса);  - антитромбин.  Фасовка:  1. контроль Н (лиофильно высушенная контрольная плазма с нормальным диапазоном значений), на 1 мл – не менее 3 фл.  2. контроль П (лиофильно высушенная контрольная плазма с патологическим диапазоном значений), на 1 мл – не менее 3 фл  Штрих-код на каждом флаконе реагента совместимый с линейкой коагулометров Technology Solution | набор | 9 | 27 111,00 | 243 999,00 |
| 8 | П004, Промывочный раствор по ТУ 21.20.23-001-34065548-2019, вариант исполнения: Промывочный раствор №1, Комплектация №4 (1,3% раствор гипохлорида натрия), 50 мл - во флаконе. | Концентрированный промывающий или очищающий раствор, предназначенный для использования как расходный материал на борту автоматических или полуавтоматических приборов, который используются в процессе подготовки, окрашивания и/или анализа клинических лабораторных образцов. Назначение: Для анализаторов Technology Solution. Объем реагента: Объем реагента: 300  -  500 (см[3\*];^мл) . Состав: 1,3% гипохлорид натрия не менее 50 мл во флаконе. Промывочный раствор поставляется в готовой к использованию форме. Концентрация гипохлорида натрия должна находится в диапазоне 0,9-2,2%, рН - 10-15. Хранение раствора должно проводится при температуре в диапазоне не уже +2....+35 С. Стабильность после вскрытия при температуре +2...+35С не менее 10 дней | упаковка | 3 | 194 219,00 | 582 657,00 |
| 9 | К2, Кювета одноразовая для коагулометров "Technology Solution 60,190,400": К2 (700 мкл) - **1000** шт. в упаковке | **Каталожный номер: К2.**  Объем: ≤ 700 мкл.  Общая высота кюветы - 30,06 мм  Диаметр посадочной части кюветы – 10,00 мм  Внешний диаметр дна кюветы - 7,70 мм  Диаметр измерительной части кюветы - 7,75 мм  Радиус вытеснителя - 1,6 мм  Наличие товарного знака на кювете.  Совместимость с коагулометром Technology Solution 190, имеющимся в наличии у Заказчика  Совместимость должна быть подтверждена соответствующими документами (регистрационное удостоверение, письмо производителя коагулометра либо его авторизованного представителя), так как коагулометр Technology Solution 190 находится на гарантийном обслуживании. | упаковка | 35 | 123 200,00 | 4 312 000,00 |
|  | **ИТОГО:** |  |  |  |  | **8 967 250,00** |

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

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

**Окончательный срок подачи заявки:** 17.04.2024, 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, 17.04.2024 в 12 ч 00 минут.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (7212) 33-40-04 вн.292