**Объявления №20**

**о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

|  |  |
| --- | --- |
| **Общие сведения** | |
| **Заказчик** | ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области» (сайт [www.amkb.kz](http://www.amkb.kz)., электронный адрес [goszakup\_amkb@mail.ru](mailto:goszakup_amkb@mail.ru)) объявляет об осуществлении Закупа реагентов и расходных материалов для анализатора коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation (далее – Товар) способом запроса ценовых предложений в соответствии с Правил 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, утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 (далее – Правила) |
| **Юр. адрес заказчика** | Алматинская обл., Илийский р-он, пос. Отеген Батыра, ул. Батталханова, 8. |
| **Факт. адрес заказчика** | г. Алматы, ул. А. Демченко, д. 83 Б. |
| **Контакты** | Дополнительную информацию можно получить по телефону: 8 (727) 399 38 39. |
| **Место поставки** | г. Алматы, ул. А. Демченко, д. 83 Б. |
| **Срок поставки** | в течение 3 рабочих дней со дня подачи заявки заказчика |
| **Сумма закупки** | 11667960(одиннадцать миллионов шестьсот шестьдесят семь тысяч девятьсот шестьдесят) тенге, 00 тиын. |
| **Условия оплаты** | в течение 90 банковских дней, с даты подписания документов о приемке товара. |
| **Способ проведения закупки** | |
| Запрос ценовых предложений | |
| **Наименование объявления** | |
| Закупа реагентов и расходных материалов для анализатора коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation | |
| **Срок начала приема заявок** | |
| 31 января 2024 год | |
| **Срок окончания приема заявок** | |
| Ценовые предложения потенциальных поставщиков, запечатанные в конверт, необходимо представить по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок. Окончательный срок подачи ценовых предложений – **до 10 часов 00 минут 08 февраля 2024 года.** На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик должен указать: наименование закупа, наименование и реквизиты поставщика, контактный телефон по данному закупу, электронный адрес потенциального поставщика, наименование, адрес местонахождения организатора закупок. | |
| **Дата и время вскрытия конвертов с ценовыми предложениями** | |
| 08 февраля 2024 год 11 часов 00 минут, по адресу г. Алматы, ул. Демченко, 83 Б, отдел государственных закупок | |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование лота** | **Техническая спецификация** | **Ед. изм-я** | **Кол-во** | **Цена выделанная для закупок за единицу** | **Сумма** |
| **1** | Раствор чистящий, уп.(1 x 50 мл) | Раствор 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: упаковка 1х50 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 40 | 75 264 | 3 010 560 |
| **2** | Раствор промывочный , уп.(1 x 500 мл) | Моющий раствор 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: уаковка 1х500 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 2 | 146 820 | 293 640 |
| **3** | Реакционные кюветы (3х1000шт) | 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.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 5 | 591 360 | 2 956 800 |
| **4** | Пробирки для образцов конические , уп(4мл х 100 шт) | Чашка обраца коническая, объем 4мл.Фасовка 100шт/упк.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 2 | 61 687 | 123 374 |
| **5** | Контрольная плазма 10 x на 1 мл | Реагент 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. Стабильность после восстановления: - при температуре от 15 до 25 °C - 4 ч. - при температуре ≤ −20 °C - 4 нед. Можно подвергать только одному циклу заморозки-разморозки. Фасовка: 10 x 1,0 мл, содержит таблицу целевых значений и диапазонов, привязанных к серии и методу. Поставляется в силиконизированных флаконах. Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, общая активность комплемента, плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 2 | 140 537 | 281 074 |
| **6** | Контрольная плазма 10 x на 1 мл | Реагент 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. Стабильность после восстановления: - при температуре от 15 до 25 °C - 4 ч. - при температуре ≤ −20 °C - 4 нед. Можно подвергать только одному циклу заморозки-разморозки. Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальномдиапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (ТВ), батроксобиновое время, фибриноген, факторы свертывания II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, C1-ингибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 2 | 165 905 | 331 810 |
| **7** | Бумага для принтера CA 660 | Бумага для термопринтера коагулометра, термостойкая,80мм.Для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии CA-660,Sysmex Corporation. | Упаковка | 1 | 39 636 | 39 636 |
| **8** | Дейд Инновин 10 X 4ML | Рекомбинантный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V,VII,X. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Источник тромбопластина: рекомбинантный человеческий. Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 2 ед/ мл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 10 дней. Фасовка: не менее 400 тестов. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 10 | 49 876 | 498 760 |
| **9** | Калибратор 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: - упаковка 6 x 1 мл. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Каждый комплект реагента содержит таблицу аналитических значений, относящихся к конкретной партии. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 1 | 199 548 | 199 548 |
| **10** | Реагент для определения 10 x 2 мл (400 тестов) | Реагент для определения активированного частичного тромбопластинового времени и в других процедурах. Состав: очищенные соевые фосфатиды в 1,0 × 10–4 растворе эллаговой кислоты с добавлением буфера, стабилизаторов и консервантов.  После вскрытия реагент стабилен 7 дней при температуре от 2 до15 °C. Фасовка и количество тестов: - упаковка 10 × 2 мл (400 тестов). Коэффициент вариации менее чем 4 % в нормальном диапазоне.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 10 | 77 209 | 772 090 |
| **11** | 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: упаковка -10 x 15 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 5 | 73 102 | 365 510 |
| **12** | Реагент для определения Thromboclotin 10 x на 10 мл | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Растворитель: дистиллированная вода. Флаконы реагентов штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 7 дней. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: количество проводимых тестов из одной упаковки не менее 1000.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | уп | 5 | 198 588 | 992 940 |
| **13** | Реагент для определения Тромбина 100 I. U. 10 x на 5 мл | Реагент для определения фибриногена по методу Клаусса в плазме. Растворитель: дистиллированная вода. Концентрация тромбина в реагенте не менее 100 МЭ/мл. Линейность теста: не уже 30 - 1400 мг/дл. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 5 дней. Фасовка: не менее 1000 тестов. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 5 | 250 478 | 1 252 390 |
| **14** | Стандартная плазма 10 x на 1 мл | Стандартная человеческая плазма для калибровки: протромбиновое время (ПВ); Фибриноген (метод Клаусс), Факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), Ингибиторы: Антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, Общая активность комплемента, Плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 1 | 183 072 | 183 072 |
| **15** | Буфер вероналовый 10 x 15 мл | Разбавляющий буфер для коагуляционных проб. Содержание барбитала натрия не менее 0,028 моль/л. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 недель. Фасовка: не менее 10 флаконов по 15 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. | Упаковка | 6 | 61 126 | 366 756 |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  | **11 667 960** |

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, 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 товаров требованиям, установленным пункуту 11 Правил.

**По пункту 11 потенциальные поставщики должны прикладывать документы соответствия или письменное подтверждения по каждому подпункту. Не соответствующие потенциальные поставщики будут отклонены от закупа.**

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа товара по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока и/или с нарушением требований объявления, не регистрируется в журнале регистрации конвертов с ценовыми предложениями и возвращается потенциальному поставщику.

**Директор Берикова Э.А.**