***Объявление о проведении закупа изделий медицинского***

***назначения способом запроса ценовых предложений***

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Городская поликлиника № 2 управления здравоохранения акимата Жамбылской области", расположенная по адресу: Жамбылская область, город Тараз, микрорайон «Салтанат», здание 37, в соответствии с **Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110** «Об утвержденииправил 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» объявляет о закупе изделий медицинского назначения способом запроса ценовых предложений.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование товара** | **Ед.изм** | **Кол/во** | **Цена** | **Сумма** | **Техническая спецификация** |
| 1 | Холестерин липопротеинов высокой плотности (High Density Lipoprotein-Cholesterol) - HDL-C | набор | 8 | 43 392 | 347 136 | Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периоксид водорода вступает в реакцию с аналиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: R1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. R2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл . Объем R2-50 мл . Объем образца-4 мкл .Количество тестов в упаковке не более 366. .Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 2 | Холестерин липопротеинов низкой плотности(Low Density Lipoprotein-Cholesterol)-LDL-C | набор | 8 | 247 459 | 1 979 672 | Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрациихолестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы периоксид водорода вступает в реакцию с аналиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантипирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Время проведения теста 300 секунд. Объем R1-150 мл .Объем R2-50 мкл .Объем образца-4 мкл . Количество тестов в упаковке не более 366. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для липидов Уровень 1и 2 . Калибратор и контроль от завода производителя с паспортными значениями контрольного материала и калибратор с целевым значением. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 3 | Ферритин (Ferritin turbilatex)-FER | набор | 8 | 646 541 | 5 172 328 | Реагент применяется для количественного определения in vitro содержания ферритина - Fer в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 . Реактив использует иммунотурбидиметрический анализ с латексным усилением. Антитело к человеческому Fer объединяют с частицами латекса путем химического соединения. Если образец содержит соответствующий антиген, они объединяются с частицами латекса-антитела с образованием соединений частиц антиген-антитело-латекс . Длина основной волны 570 нм/700 нм . Линейный диапазон: 10 нг/мл - 1000 нг/мл . Реагенты : R1: Глициновый буфер- 160 ммоль/л ; R2: Глициновый буфер- 160 ммоль/л ; Частицы латекса, покрытые антителами к человеческому Fer- 0,05 . Объем R1- 160 мл; Объем R2- 80 мл ; Объем пробы -7 мкл .Время реакции 300 с . Количество тестов в упаковке не менее 866. Калибратор и контроль в наборе . Линейный диапазон: 10 нг/мл - 1000 нг/мл . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Изделие стабильно в течение 30 дней при температуре 2°C - 8°С после вскрытия. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 4 | Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 Lipid control serum (Level1) | набор | 3 | 46 985 | 140 955 | «Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1)лиофилизированный порошок . Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 х 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |
| 5 | Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 Lipid control serum (Level2) | набор | 3 | 46 985 | 140 955 | «Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2 ) лиофилизированный порошок. Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG\RF. Фасовка: 1 х 1 мл. В закуп товара входит сопутствующая услуга: выезд сертифицированного специалиста для адаптации реагента. |

1. **Срок и условия поставки**: Потенциальный поставщик должен поставить товар по адресу: Жамбылская область, город Тараз,

микрорайон «Салтанат», дом 37, кабинет 311. В условиях DDP, по заявке (в течении 15 дней после получения заявки) Заказчика в течении календарного года.

1. ***Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:*** *Конверты будут принимать по адресу:* Казахстан, Жамбылская область, город Тараз, микрорайон «Салтанат», дом 37, кабинет 311, до **09 октября 2023 года до 17 часов 00 минут.**

***Вскрытие конвертов с заявками состоится по адресу:*** Казахстан, Жамбылская область, город Тараз, микрорайон «Салтанат», дом 37,

кабинет 311, **10 октября 2023 года, в 11 часов 00 минут**

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»:

**Главный врач Ж. Тойшибекова**