**Объявление от 08.02.2024г   
 о проведении закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений**

 ГКП «Областной центр крови» на ПХВ ГУ «Управления Здравоохранения по Актюбинской области», расположенного по адресу :г. Актобе, ул. Бр. Жубановых 253, в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 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» *(Далее – Правила)* объявляет о проведении закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений на следующие наименования:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Техническая спецификация** | **Ед. измерения** | **Кол-во** | **Цена за единицу, тенге** | **Сумма, тенге** |
| **1** | **Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреци-питат, альбумин), для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 определений, включая контроли. В-HBs-антиген (комплект 3).** | **Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреци-питат, альбумин), для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 определений, включая контроли.** Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 91 исследований. Разборный планшет: наличие. Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный HBsAg в составе набора: не более 2.Допустимое количество используемых лунок в одной постановке для контрольных образцов: не более 4. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие. Стабильность рабочего раствора ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов. Стабильность приготовленного промывочного раствора и раствора конъюгата при температуре от 2оС до 8оС: не ме-нее 1 мес., Числовое значение чувствительности: 0,01 МЕ/мл или 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной методики.Специфичность: 100%Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение 12 месяцев. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С.Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. | набор | 10 | 33100,00 | 331000,00 |
| **2** | **Набор реагентов предназначен для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин)для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 48 определений, включая контроли. (комплект 1).** | Набор реагентов предназначен для подтверждения наличия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) в сыворотке (плазме) крови, препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин)для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 48 определений, включая контроли. В основе метода подтверждения лежит проведении реакции нейтрализации (конкурентный ИФА) HBsAg в исследуемом образце с помощью поликлональных антител, содержащихся в растворе подтверждающего агента. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Количество положительного и слабоположительного контрольных образцов, содержащих рекомбинантный HBsAg в составе набора: не более 2. Разборный планшет: наличие Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска кон-трольных образцов: наличие. Стабильность рабочего раствора ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов Стабильность приготовленного промывочного раствора и раствора конъюгата при температуре от 2оС до 8оС: не ме-нее 1 мес., Числовое значение чувствительности: 0,01 МЕ/мл или 0,05 МЕ/мл, в зависимости от выбранной методики.Специфичность: 100%. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Минимальное время проведения исследования: не более 80 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрат ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение 12 месяцев. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток | наб | 11 | 47700,00 | 524700,00 |
| **3** | **Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 исследова-ний, включая контроли. (комплект 2)** | Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин). Рекомендуется для обследования доноров крови, органов, тканей человека и дифференциальной диагностики вирусных гепатитов для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 исследова-ний, включая контроли. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: не менее 92 исследований Количество используемых лунок в одной постановке для контрольных образцов: не более 4.Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 мес. Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипе-ток: наличие Количество положительных контрольных образцов, содержащих антитела к ВГС: не более 1. Разборный планшет: наличие. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.ь Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С.. Допускается транспортирование при температуре до 25°С: до 10 суток Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СБР, концентрат ТМБ, стоп-реагента из разных се-рий набора: наличие. | наб | 8 | 33100,00 | 264800,00 |
| **4** | **Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и М к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) методом иммуноферментного анализа, с целью подтверждения положительных результатов ИФА для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 48 определений, включая контроли**. | Набор реагентов предназначен для выявления иммуноглобулинов классов G и М к структурным (core) и неструктурным (NS) белкам вируса гепатита С в сыворотке (плазме) крови человека и препаратах крови человека (иммуноглобулины, интерфероны, криопреципитат, альбумин) методом иммуноферментного анализа, с целью подтверждения положительных результатов ИФА для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 48 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.Количество положительных контрольных образцов, содержащих антитела к ВГС: не более 1.Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие Разборный планшет: наличие.Чувствительность: 100% Специфичность: 100% Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1.Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 месяца Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СБР, стоп-реагента, концентрат ТМБ из разных се-рий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С.Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. | наб | 9 | 56000,00 | 504000,00 |
| **5** | **Набор реагентов предназначен для выявления специфических антител (IgG) к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека и рекомендует-ся для диагностики сифилиса как составная часть ком-плекса серологических реакций,д ля иммуноферментно-го анализатора РеалР. Не менее 96 определений, включая контроли**. | Набор реагентов предназначен для выявления специфических антител (IgG) к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека и рекомендуется для диагностики сифилиса как составная часть комплекса серологических реакций, для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 определений, включая контроли. Количество положительных контрольных образцов — не более 1.Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1.Максимально возможное количество исследованных набо-ром независимых пациентов: 93 исследования. Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: 100%Специфичность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 90 минут.Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, ТМБ и СБР из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не более 1 месяца. Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С.Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. | наб | 12 | 42500,00 | 510000,00 |
| **6** | **Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 определений, включая контроли. Комплект** | Набор реагентов предназначен для иммуноферментного выявления суммарных антител к Treponema pallidum в сыворотке (плазме) крови и ликворе человека для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 96 определений, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 1. Максимально возможное количество исследованных набором независимых пациентов: 93 исследования Количество положительных контрольных образцов, содержащих антитела к Treponema pallidum — не более 1. Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 1. Планшет разборный: наличие Чувствительность: 100%. Специфичность: 100% Минимальное время проведения исследования: не более 85 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипеток: наличие. Стабильность приготовленного промывочного раствора при температуре от 2оС до 8оС: не менее 1 мес. Стабильность рабочих растворов конъюгата и ТМБ при температуре 25оС: не менее 10 часов Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, стоп-реагента, концентрата и раствора ТМБ, СБР, из разных серий набора: наличие. Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: не более 12 месяцев. Срок годности набора: не менее 24 месяцев при температуре 2-8°С. Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. | наб | 8 | 31600,00 | 252800,00 |
| **7** | Набор реагентов для **иммуноферментного выявления антигена р24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сыво-ротке (плазме) крови для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 192 исследований, включая контроли**. | Набор реагентов для иммуноферментного выявления антигена р24 ВИЧ-1 и антител к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 в сыворотке (плазме) крови для иммуноферментного анализатора РеалР. Не менее 192 исследований, включая контроли. Количество иммунологических стадий при использовании набора: не более 2.Максимально возможное количество исследованных набором независимых образцов: не менее 184 исследований. Разборный планшет: наличие. Количество положительных контрольных образцов в составе набора: не более 2 (ПКО с антителами ВИЧ-1 и ПКО с р-24 ВИЧ 1)Жидкая (готовая к использованию) форма выпуска контрольных образцов: наличие Чувствительность к ВИЧ-1 и ВИЧ-2 — 100%, к р24 — не более 10 пг/мл. Специфичность: 100%Количество различных типов конъюгатов в составе набора: не более 2.Минимальное время проведения исследования: не более 95 минут. Наличие пленки (крышки) для заклеивания (закрывания) планшета, ванночек для реагентов, наконечников для пипе-ток: наличие Допускается использование неспецифических реагентов: ФСБ-Т, СБР, концентрат ТМБ, раствор ТМБ , стоп- реагент из разных серий набора: наличие Возможное время использования реагентов после вскрытия набора: в течение всего срока годности.Срок годности набора: не менее 12 месяцев при температуре 2-8°С.Допускается транспортирование при температуре до 25 °С: до 10 суток. | наб | 3 | 89000,00 | 267000,00 |
|  |  |  |  |  |  | **2654300,00** |

**Общая сумма : 2654300,00 (Два миллиона шестьсот пятьдесят четыре тысячи триста) тенге ноль тиын.**

**Место поставки: г. Актобе, ул. Братьев Жубановых,253  
Сроки поставки:** в течение 2024года, по заявкам, в течение 16 (шестнадцать) календарных дней со дня получения заявки от Заказчика

**Условия поставки: DDP.** Поставщик обязан начать поставку товаров в течение 16 (шестнадцать) календарных дней со дня получения заявки от Заказчика по следующему адресу: г. Актобе, ул.Братьев Жубановых ,253 . Оплата по факту поставки медицинских изделий и предоставления всех необходимых документов, связанных с поставкой ИМН.   
**Наименование и адрес заказчика:**  
Государственное коммунальное предприятие «Областной центр крови» на праве хозяйственного ведения «Управления Здравоохранения по Актюбинской области» Республики Казахстан, 030012, г. Актобе, ул. Братьев Жубановых 253.  
      Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт должен содержать:

1. ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам
2. 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
3. документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.   
    Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий с соблюдением условий запроса и типового договора закупа по форме, согласно приложению 5 настоящих Правил.  
   **Окончательный срок предоставления ценовых предложений до 9.00 часов «15» февраля 2024 г.** (по времени Актобе) по следующему адресу: ГКП «Областной центр крови» на ПХВ ГУ «Управления здравоохранения по Актюбинской области» г. Актобе, ул. Братьев Жубановых 253 кабинет 8 бухгалтерия.   
   **Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 11.00 часов «15» февраля 2024г.** по следующему адресу: ГКП «Областной центр крови» на ПХВ ГУ «Управления здравоохранения по Актюбинской области» г. Актобе, ул. Бр.Жубановых, д. 253 (по времени Актобе).  
    Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8 (7132) 56-74-91 - Абдрахманова Гаухар менеджер по государственным закупкам.