

**Объявление №14
о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

г. Костанай

17.06.2024 г.

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо БИН 171040015102, (юр. адрес: г. Костанай, ул. Амангельды 134, ИИК KZ1396513F0007528009, в АО "ForteBank", БИК IRTYKZKA, e-mail kst_oc_aids@mail.ru) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№	Наименование	Ед. изм	Кол-во	Выделенная цена	Сумма, тенге
1.	Разбавитель цельной крови. Реагент используется в канале XN-CBC для анализа количества и определения размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки. Кроме того, он используется в качестве фокусирующей жидкости на автоматических гематологических анализаторах, а также, защищает клетки эритроцитов и тромбоцитов, предотвращает обратный поток, действует как изотонический разбавитель и промывает линии анализатора между каждым образцом. Состав: малеиновая кислота <10%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1x20 л. Совместим с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	8	56 712	453 696
2.	Лизирующий реагент. Реагент гемолизует эритроциты, предварительно разбавляя образец 1:60, а мембраны лейкоцитов становятся проницаемыми, что позволяет проникать в клетки для дальнейшего окрашивания. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света и бокового флуоресцентного света. Состав: четвертичные органические аммониевые соли 0,07%, неионогенное поверхностно-активное вещество 0,17%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 1x2 л. Совместим с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	3	95 184	285 552
3.	Чистящий раствор для автоматизированных гематологических систем, используемый для очистки внутренней системы анализатора чтобы предотвратить оседание органических веществ из остатков образцов или рост бактерий. Состав: гипохлорит натрия (концентрация активного хлора 5,0 %). Условия хранения: закрытый раствор хранится при 2-35°C в темном месте 12 месяцев со дня изготовления; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 1x50 мл. Совместим с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	4	75 784	303 136
4.	Бумага для термопринтера. Используется в качестве расходного материала для медицинских анализаторов и необходима для нанесения переменной информации исследований с применением высоких температур. Бумага для принтера покрыта термослоем, без клеевого слоя. Условия хранения: в умеренно теплом невлажном помещении до +25°C и менее 65% влажности. Фасовка: 5 рулонов. Совместим с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый расходный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	2	48 288	96 576

Handwritten signatures and initials

5.	<p>Реагент используется для окрашивания ядросодержащих клеток после реакции лизиса. Ядерное и гранулярное содержимое клеток окрашивается, что позволяет дифференцировать клетки благодаря интенсивности их окрашивания и внутренней клеточной сложности. После реакций с реагентами и анализа клеток с использованием флуоресцентной проточной цитометрии различные популяции клеток помещают на скаттерграмму рассеяния канала WDF на основе их бокового рассеянного света и бокового флуоресцентного света. Состав: полиметин 0,002 %, метанол 3,0%, этиленгликоль 96,9%. Условия хранения: закрытый реагент хранится при 2-35°C до истечения срока годности; после вскрытия реагент стабилен 90 дней. Фасовка: 2x22 мл. Совместим 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.</p>	набор	2	429 216	858 432
6.	<p>Реагент используется в канале XN-CBC для получения результата по гемоглобину с помощью спектрофотометрии. Ключевым компонентом является лаурилсульфат натрия, молекула, имеющая гидрофобные/гидрофильные части. При смешивании с образцом SLS вызывает лизис эритроцитов, что позволяет гидрофобной части прикрепиться к молекуле глобина. Это вызывает конформационное изменение молекулы глобина, которое приводит к окислению гем-группы из Fe²⁺ в Fe³⁺. После окисления гидрофильная часть SLS присоединяется к гем-группе, образуя стабильный окрашенный комплекс, который затем пропускают через спектрофотометр и считывают при длине волны 555 нм. Состав: лаурилсульфат натрия 1,7 г/л. Условия хранения: закрытый реагент хранится 12 месяцев со дня изготовления при 1-30°C; после вскрытия реагент стабилен 60 дней. Фасовка: 3x500 мл. Совместим 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.</p>	набор	3	61 608	184 824
7.	<p>Контрольный материал низкого диапазона (первый уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови, дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Совместим 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3	75 396	226 188
8.	<p>Контрольный материал нормального диапазона (второй уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови, дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Совместим 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 контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	набор	3	75 396	226 188

99 003 [Signature]

9.	Контрольный материал высокого диапазона (третий уровень) предназначен для использования в качестве гематологической контрольной крови общего подсчета клеток крови, дифференциального анализа лейкоцитов и параметров ретикулоцитов на приборах серии. Использование стабилизированных клеточных препаратов для контроля гематологического оборудования является общепринятой процедурой. Состав: стабилизированные эритроциты человека, лейкоциты и тромбоцитарный компонент в консервирующей среде. Условия хранения: закрытый контрольный материал хранится при 2-8°C до истечения срока годности; после вскрытия контрольный реагент стабилен 15 дней. Фасовка: 1x3 мл. Совместим с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый контрольный материал должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	3	75 396	226 188
----	--	-------	---	--------	---------

Условия осуществления поставки ЛС и МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020): DDP Адрес: г. Костанай улица Амангельды 134.

Сроки и условия поставки: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД». **Требуемый срок поставки товара:** – с момента вступления в силу договора в течение **5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.**

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: 110000 г. Костанай, ул. Амангельды 134, кабинет 312 ежедневно (кроме выходных и праздничных дней) с 09.00 до 17.00 часов, по «24» июня 2024 года 10.00 часов включительно.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» кабинет №301, 11.00 часов «24» июня 2024 года. 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 «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, 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 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.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-7142-37-05-90.

И.о. главного врача

Чижков А.Г.

И.о. заведующего диагностической лаборатории: Койшыманов Т.Т.

Юрисконсульт: Нурмагамбетова Г.У.

Исп. Доцанов К.Ж.

Тел.: 8-7142-3706-04, 8-777-412-43-47

