

Объявление № 6
о проведении закупа способом тендера

г. Костанай

26.03.2024 г.

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо БИН 171040015102, (юр. адрес: г. Костанай, ул. Амагельды 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	<p>Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы О) и 2 типа (ВИЧ-2), в сыворотке или плазме крови человека на 96 определений и 480 определений. Набор реагентов предназначен для in vitro выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы О) и 2 типа (ВИЧ-2) в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа. Используются синтетический пептид (ВИЧ-О) и рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ -2 ENV, и ВИЧ-1 GAG антиген. Одобрен к применению Директивой Европейского Союза In-vitro диагностики (IVD). Диагностическая чувствительность – не менее 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.91%. Объем дилуэнта для образца не более 50 мкл, объем образца не более 50 мкл.</p> <p>Количество инкубаций, не менее:</p> <ul style="list-style-type: none"> - первая - 30 мин, 370С - вторая - 30 мин, 370С - третья - 30 мин, 370С <p>Данные внутреннего контроля:</p> <p>Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) -должно быть менее 0.3. Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8.</p> <p>Цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции.</p>	Набор	2	514 080	1 028 160
2	<p>Тест-система иммуноферментная для определения антител к вирусу гепатита С в сыворотке или плазме крови человека на 96 определений. Набор реагентов предназначен для in vitro выявления антител к вирусу гепатита С в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа СККК.</p> <p>Состав набора:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Планшет с 96 лунками, покрытые очищенными антигенами ВГС 1 или 5 планшетов; 2. Разбавитель образца, содержащий белки, полученные от КРС, 0.05% Бронидокс® и 0.1% натриевую соль азотоводородной кислоты в качестве консервантов. Объем: 20 мл или 100 мл буфера; 3. Отрицательная контрольная проба. Один флакон содержит 0,8 мл нормальной человеческой сыворотки, растворенной в буферном растворе бычьего белка. Содержит 0.05% Бронидокс® в качестве консерванта; 4. Положительная контрольная проба антитела к вирусу гепатита. Один флакон содержит 0,6 мл инактивированной человеческой сыворотки, которая содержит антитела к ВГС, растворенной в буферном растворе бычьего белка. Содержит 0.05% Бронидокс® в качестве консерванта; 5. Разбавитель конъюгата содержит 20 мл буфера, состоящего из неорганических солей и бычьего белка с 0,05% Bronidox® в качестве консерванта, 1 или 3 флакона; 6. Конъюгат содержит сублимированные пероксидазо-меченные мышинные моноклональные антитела к IgG человека в бычьей белковой основе, 1 или 3 флакона; 7. Разбавитель субстрата, бесцветная жидкость, 1 флакон по 35 мл; 8. Концентрат субстрата, 1 флакон по 35 мл; 9. Промывочная жидкость 1 флакон или 2 флакона по 125 мл. <p>Одобрен к применению Директивой Европейского Союза In-vitro диагностики (IVD). Диагностическая чувствительность – не менее 100.0%, а результирующая специфичность не менее 99.91%</p> <p>Объем дилуэнта для образца не более 180 мкл, объем образца не более 20 мкл. Постановка анализа без предварительной промывки лунок. Два промывочных этапа, каждый по 5 промывок. Каждая промывка с использованием 500 мкл промывочной жидкости.</p> <p>Количество инкубаций, не менее:</p> <ul style="list-style-type: none"> - первая – 1 час, 37°С - вторая – 30 мин, 37°С - третья – 30 мин, 37°С <p>Данные внутреннего контроля:</p> <p>Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) -должно быть менее 0.25.</p>	Набор	4	277 603	1 110 412

	Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8. Цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции				
3	Тест-система иммуноферментная для определения антител к <i>Treponema pallidum</i> , в сыворотке или плазме крови человека в коробке на 96 определений. Набор реагентов предназначен для <i>in vitro</i> выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке и плазме крови человека методом иммуноферментного анализа. Количество инкубаций, не менее: - первая - 30 мин, 37 ⁰ С - вторая - 60 мин, 37 ⁰ С - третья - 30 мин, 37 ⁰ С Два промывочных этапа, каждый этап состоит из 5 промывок и использует по 500 мкл промывочной жидкости. Диагностическая чувствительность – не менее 100.0%, а результирующая специфичность - $\geq 99,95\%$. Объем разбавителя для образца не более 50 мкл, объем образца - не более 50 мкл. Данные внутреннего контроля: - Среднее значение отрицательного контроля ОП(К-) должно быть менее 0.15 - Значение оптической плотности положительного контроля ОП(К+) должна быть больше значения ОП(К-) на 0.8 Имеется цветная индикаторная система для контроля всех этапов постановки реакции и для контроля добавления образца (SAM). Регистрация в РК	Жинак Набор	5	128 520	642 600

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 «15» апреля 2024 года 14.00 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, 15.00 часов «15» апреля 2024 года.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

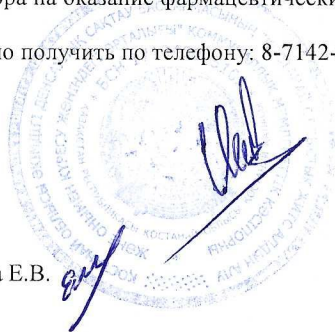
Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, 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 настоящим Правилам.

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

И.о. главного врача

А. Чижков



И.о. заведующей диагностической лаборатории: Хайбуллина Е.В.

Юрист-консульт: Нурмагамбетова Г.У.

Исп. Доцанов К.Ж.

Тел.: 8-7142-37-06-04, 8-777-412-43-47