

"УТВЕРЖДАЮ"
Директор ГКП на ПХВ "Городская поликлиника №6

акимата г.Астаны

Д.С. Байсеркина

15 "января" 2024г.

Объявление №3

о проведении закупа способом запроса ценовых предложений в соответствии с Приказом Министерства здравоохранения 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) в ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны

ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны, 010000, г.Астана, ул.Аманат, 3, (электронный адрес: polgastana@yandex.kz), объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств и медицинских изделий, по следующим позициям:

№ лота	Наименование ИМН	Краткая характеристика ИМН	Единица измерения	Количество	Цена за единицу, тг	Сумма, тг
1	Реагент для определения группы крови человека по системе АВо (анти-А), не менее 10 мл; анти-А	Жидкость красноватого цвета во флаконе-капельнице, объем реагента должен быть не менее 10 мл (1 капля должна составлять 0,05-0,1 мл). Титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы А(II)- 1:32/64.	флакон	100	1 100,00	110 000,00
2	Реагент для определения группы крови человека по системе АВо (Анти-В), не менее 10 мл;	Жидкость синего цвета во флаконе-капельнице, объем реагента должен быть не менее 10 мл (1 капля должна составлять 0,05-0,1 мл), титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы В(III)- 1:64	флакон	100	1 100,00	110 000,00
3	Реагент для определения резус-фактора крови (Анти-Д супер), не менее 10 мл;	Жидкость бесцветная или слабоокрашеная, реагент не должен давать агглютинации с эритроцитами D(-). Агглютинация эритроцитов D+ целиком анти- D супер в реакции агглютинации на плоскости должна появляться не позднее 30 сек. После смешивания, титр в реакции агглютинациина плоскости 1:32, в микроплате с эритроцитами D+ не ниже 1:256.	флакон	100	2 160,00	216 000,00
4	Реагент для определения группы крови человека по системе АВо, (поликлоны Анти-AB) не менее 10 мл;	Жидкость бесцветная или слабоокрашеная, титр в реакции агглютинации на плоскости с эритроцитами группы A (II)-1:32/64, с эритроцитами группы B(III)- 1:64.	флакон	15	1 782,00	26 730,00
5	Биотинилированный аллерген мепивакайн	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию. Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкл аллергена).	Флакон	170	12 100,00	2 057 000,00
6	Биотинилированный аллерген ультракайн(Артикаин)	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию. Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкл аллергена).	Флакон	170	12 100,00	2 057 000,00
7	Биотинилированные аллергены лидокаина	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию. Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкл аллергена).	Флакон	50	12 100,00	605 000,00
8	Биотинилированные аллергены новокаина (Прокайн)	биотинилированные аллергены – лиофилизованные препараты не менее 3 мл во флаконе. На этикетках флаконов должны быть указаны кодовые номера и названия аллергенов. Готов к использованию. Содержимого одного флакона достаточно для не менее 26-ти определений (по 100 мкл аллергена).	Флакон	50	12 100,00	605 000,00

9	Краситель Азур-Эозин по Романовскому с буфером фосфатным концентрированным	Краситель Азур-Эозин по Романовскому должен представлять раствор сухого красителя азур-эозин 0,76 % по Романовскому в смеси метanol-глицерин (1:1). В состав комплекта красителя должно входить: - краситель, 1 бутылка (не менее 1 л); - концентрат фосфатного буфера, 1 флакон (не менее 10 мл). 1 л красителя должен быть рассчитан на окрашивание 3000-6000 мазков крови при разведении красителя в 10-20 раз при расходе 3,0-3,5 мл рабочего раствора красителя на один препарат.	набор	12	6 000,00	72 000,00
10	Краситель-фиксатор эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду	Краситель-фиксатор эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду должен представлять 0,25% раствор сухого красителя эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду в метаноле, 1 бутылка (не менее 1 л), должен быть рассчитан на фиксацию не менее 1000 мазков крови и на фиксацию с окраской от 450 до 1000 мазков.	литр	10	3 500,00	35 000,00
11	Набор реагентов для обнаружения в фекалиях яиц глистов по методу Като	В состав набора должно входить: - Реактив Като - 1 флакон (не менее 50 мл). - Целлофановые покровные пластинки - не менее 500 шт. - Пробка из силиконовой резины – не менее 1 шт. Набор рассчитан на анализ 500 проб. Набор реагентов должен быть предназначен для обнаружения в фекалиях гельминтов и их яиц в клинико-диагностических лабораториях.	набор	12	77 625,00	931 500,00
12	Контрольный раствор мочи нормального уровня, не менее 12 мл.	Контрольный раствор мочи нормального уровня (норма) не менее 12 мл., должны быть для мочевого анализатора KF Scan. Максимально приближенный к человеческому образцу, в идеале изготовленный из крови, мочи. Он может быть жидким или лиофилизированным и содержать один или более анализов в известной концентрации. Контрольный материал нормального уровня содержит нормальные концентрации определяемого анализа.	флакон	4	27 000,00	108 000,00
13	Контрольный раствор мочи патология, не менее 12 мл.	Контрольный раствор мочи патология не менее 12 мл., для анализатора мочи KF Scan. Максимально приближенный к человеческому образцу, в идеале изготовленный из крови, мочи. Он может быть жидким или лиофилизированным и содержать один или более анализов в известной концентрации. Контрольный материал патологического уровня должен содержать калий в концентрации ниже 3,5 ммоль/л или выше 5,0 ммоль/л.	флакон	4	27 000,00	108 000,00
14	Экспресс-тест 4-го поколения для определения HIV Ag/Ab, в упаковке не менее 30 тестов	Экспресс-тест 4-го поколения для определения HIV Ag/Ab - должен представлять собой иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного качественного определения антител к вирусу ВИЧ-1 (включая O) и вируса ВИЧ-2 (IgG, IgM, IgA) и антигена p24 ВИЧ в сыворотке, плазме и цельной крови человека. Время результата анализа не более 15 минут; Требует 20 мкл образца материала для исследования; В упаковке: тест-кассет не менее 30 шт.; капиллярные трубки (20 мкл) 30 шт.; разбавитель образца (5 мл) 1 фл.	упаковка	1	45 000,00	45 000,00
15	Набор для количественного определения тестостерона	Набор для выявления и количественного определения тестостерона в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом хемилуминесцентном анализаторе «ТАКУРРА» Т1000, должен быть рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 100 тестов., с RFID метками, которые должны отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 по не менее 0,5 мл. Каждый картридж должен содержать R1-6 мл, R2-6 мл, R3-6 мл.	Набор	5	120 000,00	600 000,00

30	Набор для выявления антител IgG вируса простого герпеса 1 типа	Набор для выявления антител IgG вируса простого герпеса 1 типа (HSV-1 IgG) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из 1 картриджа по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Контроль в комплекте. Картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	10	170 000,00	1 700 000,00
31	Набор для выявления антител IgG вируса простого герпеса 2 типа	Набор для выявления антител IgG вируса простого герпеса 2 типа (HSV-2 IgG) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из 1 картриджа по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Контроль в комплекте. Картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	10	135 000,00	1 350 000,00
32	Набор для выявления антител IgM вируса простого герпеса 1 типа	Набор для выявления антител IgM вируса простого герпеса 1 типа (HSV-1 IgM) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из 1 картриджа по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Контроль в комплекте. Картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	10	115 000,00	1 150 000,00
33	Набор для выявления антител IgM вируса простого герпеса 2 типа	Набор для выявления антител IgM вируса простого герпеса 2 типа (HSV-2 IgM) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из 1 картриджа по не менее 100 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и не менее 2 флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Контроль в комплекте. Картридж должен содержать R1-6 мл, R2-11,0 мл.	Набор	10	115 000,00	1 150 000,00
34	Набор для количественного определения общего аллергена IgE	Набор для количественного определения общего аллергена IgE (Total IgE)(ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 должен быть рассчитан на проведение не менее 100 анализов. Набор должен состоять из не менее 2 картриджей по не менее 50 тестов с RFID метками, которые должны позволять отслеживать остатки анализов в системе и двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0,5 мл. Фасовка в упк 2х50 + калибраторы. Каждый картридж содержит R1-6 мл, R2-11 мл, R3-11 мл СТ-КЗ № КЗ 3-107-00524. РК МИ (in vitro)-0№02562	Набор	20	99 000,00	1 980 000,00
35	Промывочный буфер для хемилуминесцентного анализатора	Промывочный буфер должен представлять собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 . Он должен использоваться для промывки зондов и трубок в процессе обнаружения, для промывки твердофазных иммунных комплексов с целью уменьшения перекрестного загрязнения и интерференции между реагентами, а также удаления других свободных компонентов. Промывочным буфером также могут быть разбавлены некоторые образцы. В упаковке должно быть не менее 2 флакона по не менее 250 мл.	упаковка	155	11 280,00	1 748 400,00
36	Промывочный буфер WS для хемилуминесцентного анализатора	Промывочный буфер должен быть в 2 картриджах по не менее 60 мл., предназначен для промывки и поддержания в рабочем состоянии иглы для отходов и иглы для реактивов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000 .	упаковка	6	9 400,00	56 400,00

37	Субстратный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Субстратный буфер должен состоять из Субстрат А не менее 500 мл. и Субстрат В не менее 500 мл. Он должен быть предназначен для использования после инкубации и промывки, для использования с набором на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000. Анализатор добавляет субстрат-буфер А для иммуноанализа. Жидкая среда будет подкислена, чтобы предотвратить слишком раннее высвобождение энергии и слипание магнитных гранул, а также отделение сложного эфира акридина (АЭ) от реакционного соединения. Затем добавляется субстрат В с помощью которого жидкая среда подщелачивается и подвергается реакции окисления эфиром акридина (АЭ), которая генерирует хемилюминесценцию.	упаковка	10	56 400,00	564 000,00
38	Реакционные кюветы для хемилюминесцентного анализатора	Пластиковые кюветы в планшетах для установки в анализатор, должны быть для использования на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000, не менее 104 шт в планшете. Используются для постановки анализа.	упаковка	220	6 150,00	1 353 000,00
39	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 1	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 1 (CIM Level 1) должен состоять из одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких анализаторов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	94 000,00	1 128 000,00
40	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 2	Контроль нескольких анализаторов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 2 (CIM Level 2) должен состоять из одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких анализаторов на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	94 000,00	1 128 000,00
41	Контроль аутоантител щитовидной железы Уровень 1	Контроль аутоантител щитовидной железы Уровень 1 (TAC Level 1) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения аутоантител щитовидной железы на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	51 700,00	620 400,00
42	Контроль аутоантител щитовидной железы Уровень 2	Контроль аутоантител щитовидной железы Уровень 2 (TAC Level 2) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения аутоантител щитовидной железы на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	51 700,00	620 400,00
43	Контроль опухолевых маркеров Уровень 1	Контроль опухолевых маркеров Уровень 1 (TMC Level 1) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения опухолевых маркеров на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	32 500,00	390 000,00
44	Контроль опухолевых маркеров Уровень 2	Контроль опухолевых маркеров Уровень 2 (TMC Level 2) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения опухолевых маркеров на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	32 500,00	390 000,00

45	Контроль опухолевых маркеров Уровень 3	Контроль опухолевых маркеров Уровень 3 (TMC Level 3) должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Универсальный контроль должен быть предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения опухолевых маркеров на автоматическом анализаторе «ТАКУРРА» Т1000.	упаковка	12	32 500,00	390 000,00
	Итого:					37 784 830,00

Потенциальный поставщик должен предоставить документы согласно требованиям п.75 Правил.

Объем закупаемого товара неокончательный, Заказчик вправе изменять количество в сторону уменьшения либо увеличения в соответствии с потребностями Заказчика.

Условия поставки: г.Астана, ул.Аманат, 3, способом поставки DDP.

Срок поставки: В течение 15 календарных дней с момента подачи письменной или электронной Заявки

Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г.Астана, ул.Аманат, 3, 4 этаж кабинет №439 (отдел гос.закупа, экономист) с 15.01.2024 г. 12.00 часов по 22.01.2024г. 12.00 часов.

Дата, время и место рассмотрения ценовых предложений (вскрытия конвертов с ценовыми предложениями) г.Астана, ул.Аманат 3, 4 этаж 439 кабинет 22.01.2024 г. время 16.00 часов.

Типовой договор прилагается в Приложении №1 к объявлению №3

Дополнительную информацию и справки можно получить по телефону: 8 (7172) 48-61-70.

Уполномоченный представитель организатора государственных закупок – менеджер ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №6» акимата г.Астаны – Никитцова В.В. контактный телефон 8 (7172) 48-61-70, адрес электронной почты pol6astana@yandex.kz