

Объявление № 3

О проведении закупки способом запроса ценовых предложений на 2024г.

г. Актау

«05» февраля 2024г.
09 часов 00 минут

1. Наименование и адрес Заказчика или организатора закупки: ГКП на ПХВ «Областной онкологический диспансер» УЗ МО, адрес: г. Актау, 1А мкр., здание №3.

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Ед.изм	Кол-во	Цена за единицу, тенге	Выделенная сумма, тенге
для НПТ б/х анализатора						
1	Набор реагентов для определения азота мочевины (BUN) R1, 1x125мл + R2, 1x25мл + STD, 1x5мл(для б/х анализатора FC -120 НТТ)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующеено регистрационного удостоверения.	набор	5	16715	83575
2	Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы (ALT или SGPT) R1, 1x100мл + R2, 1x20мл (для б/х анализатора FC -120 НТТ)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующеено регистрационного удостоверения.	набор	5	10570	52850
3	Набор реагентов для определения аспарагин-аминотрансферазы (AST или SGOT) R1, 1x120мл + R2, 1x30мл(для б/х анализатора FC -120 НТТ)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующеено регистрационного удостоверения.	набор	5	15670	78350
4	Набор реагентов для определения прямого билирубина (для полуавтоматов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, CAL, 1x3мл(для б/х анализатора FC -120 НТТ)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при	набор	2	15730	31460

		температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующено регистрационного удостоверения..					
5	Набор реагентов для определения мочевой кислоты R1, 1x125мл + STD, 1x5мл(для 6/х анализатора FC - 120 НТД)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующено регистрационного удостоверения.	набор	2	18860	37720	
6	Набор реагентов для определения креатинина R1,1x125мл + R2, 1x125мл + STD, 1x5мл(для 6/х анализатора FC -120 НТД)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующено регистрационного удостоверения.	набор	3	19950	59850	
7	Набор реагентов для определения общего билирубина (для автоаналиторов) R1, 1x250мл, R2 1x25мл, САL, 1x3мл(для 6/х анализатора FC -120 НТД)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующено регистрационного удостоверения.	набор	5	16450	82250	
8	Набор реагентов для определения холестерина R1, 1x125мл + STD, 1x5мл(для 6/х анализатора FC -120 НТД)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующено регистрационного удостоверения.	набор	3	11920	35760	
9	Набор реагентов для определения глюкозы оксидазы R1, 1x125мл + STD, 1x5мл(для 6/х анализатора FC - 120 НТД)	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней.Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С.Обязательно наличие действующено регистрационного удостоверения.	набор	5	11490	57450	
10	Набор реагентов для определения	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие	набор	1	19740	19740	

11	<p>железа для автоматов R1, 1x100мл + R2 1x10мл + STD, 1x5мл(для б/х анализатора FC-120 НТД)</p>	<p>сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Реагенты предприведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 14-30 дней. Стабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °С. Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения.</p>	набор	1	53880	53880
12	<p>Реакционные кюветы для б/х анализатора FC-120 НТД</p>	<p>Емкость для постановки биохимической реакции и проведения последующих измерений в ней. Полная совместимость с анализатором автоматическим биохимическим BioChem FC-120. Специальный пластик ограниченного срока использования Сегмент, содержащий 10 одноразовых кювет. Кюветы, соединенные при помощи пластин. Имеет 2 прижимные клипсы для крепления на ротор по центру сегмента, выполнен из прозрачного пластика 106x30x24 мм. Имеют форму усеченной призмы</p> <p>Внешние размеры на уровне фотометра (ВxШxД): 30 мм x 6мм x 6 мм. Внутренние размеры на уровне фотометра (ВxШxД): 29 мм x 5 мм x 5 мм. Толщина стенки 1 мм. 700 мкл. 100 стрипов по 10 кювет (1000 шт.) 100 стрипов, Карточка для активации кювет, карточка для активации реагентов, Тест на точность 2*1мл.</p> <p>Назначение Емкость для постановки биохимической реакции и проведения последующих измерений в ней.</p> <p>Совместимость Полная совместимость с анализатором автоматическим биохимическим BioChem FC-120</p> <p>Материал изготовления Специальный пластик ограниченного срока использования</p> <p>Состав стрипа: Сегмент, содержащий 10 одноразовых кювет</p> <p>Вид стрипа: Кюветы, соединенные при помощи пластин</p> <p>Сегмент: Имеет 2 прижимные клипсы для крепления на ротор по центру сегмента, выполнен из прозрачного пластика</p> <p>Размеры сегмента (ДxВxШД): 106x30x24 мм</p> <p>Размеры кювет: Имеют форму усеченной призмы</p> <p>Внешние размеры на уровне фотометра (ВxШxД):</p>	100шт/уп	20	60930	1218600

		<p>30 мм x 6мм x 6 мм Внутренние размеры на уровне фотометра (ВхШхД): 29 мм x 5 мм x 5 мм Толщина стенки 1 мм Общий объем кюветы: 700 мкл Кюветы одноразового использования: Наличие Срок службы кювет: Одно измерение Вес стрипа 7,9 г Количество штук в упаковке: 100 стрипов по 10 кювет (1000 шт.) Фасовка 100 стрипов, Карточка для активации кювет, карточка для активации реагентов, Тест на точность 2*1мл. Фирма-производитель НТИ Страна-производитель США</p>	уп	5	15000	75000
13	<p>Набор Биохимического контроля Уровень 1, 1x5 мл для бх анализатора FC-120 НТИ</p>	<p>Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсенazo, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназная/ Оксиданная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды ГРО, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтрансаминаза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат. Состав: Человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов. Разведение: дистиллированная/деионизированная вода. Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов при температуре 2-8 °С. Фасовка: Уровень 1 - 1x5мл, Уровень 2 - 1x5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовы к использованию</p>	уп	5	15000	75000
14	<p>Набор Биохимического контроля Уровень 2, 1x5 мл, для бх анализатора FC-120 НТИ</p>	<p>Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсенazo, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназная/ Оксиданная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды ГРО, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза,</p>	уп	5	15000	75000

		<p>гаммаглутамилтранфераза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат. Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракт тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов. Разведение: дистиллированная/деионизированная вода. Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С. Фасовка: Уровень 1 - 1x5мл, Уровень 2 - 1x5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию</p>				
15	<p>Набор биохимического мультикалибратора 1x5мл для 6/х анализатора FC -120 НТИ Набор биохимического мультикалибратора 1x5мл, про-во НТИ, США.</p>	<p>Определяемые параметры: Альбумин, Общий Билирубин, Прямой Билирубин, Азот мочевины, Кальций, СО2, Хлор, Холестерин, Креатинин, Глюкоза Гекс/Окс, Железо, Магний, Фосфор, Калий, Натрий, Общий Белок, Триглицериды, Мочевая Кислота. Состав: лиофилизированная сыворотка человека. Разведение: деионизированная вода. Стабильность готового раствора: разбавленный, химический калибратор стабилен в течение 5 дней при температуре 2-8 °С (за исключением билирубина - 4 суток). Фасовка: 1x5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Страна происхождения (США). Реагенты предразведенные, готовые к использованию.</p>	набор	5	16450	82250
16	<p>Набор реагентов Натрий для автоматических анализаторов 2*40мл реагент1 + 2*20мл реагент2 + 2*3мл калиб</p>	<p>Набор реагентов Натрий для автоматических анализаторов 2*40мл реагент1 + 2*20мл реагент2 + 2*3мл калибратор РК-МТ-5№017921 Жидкий реагент для ферментативного анализа натрия предназначен для количественного определения натрия в сыворотке крови</p>	уп	10	236350	2363500
17	<p>Набор реагентов Калий R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml</p>	<p>Набор реагентов Калий R1: 1 x 125ml, STD: 1 x 5ml сыворотка, плазма турбидиметрический, конечная точка Реагент: 2,1 ммоль/л тетрабората натрия, консерванты и загустители. Стандарт калия: 4 ммоль/л 500 комн не более 6 2-8 С-2-7 0,006 5 жидкая, готов к использованию монореагент, стандарт 1x125 мл реагент, 1x5 мл стандарт калия для открытых систем</p>	уп	10	14848	148480
18	<p>ТРОПОНИН I</p>	<p>Finescape Cardiac Troponin I (cTn I) Rapid Quantitative Test -</p>	25шт/уп	1	72500	72500

		Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I (сГп I). Рабочий диапазон и предел чувствительности тест - системы сГп I - 0,1 ~ 50 нг/мл и 0,1 нг/мл						
19	Прокальцитонин	Finestate (PCT) Procalcitonin Rapid Quantitative Test - Быстрый количественный тест на прокальцитонин (PCT). Рабочий диапазон и предел чувствительности тест - системы PCT - 0,1 ~ 100 нг/мл и	3 шт/уп	1	20000	20000		
20	Д-Димер с контрольным раствором (3 уровня)	Finestate D-Dimer Rapid Quantitative Test - Быстрый количественный тест на D-Dimer. Рабочий диапазон и предел чувствительности тест - системы D-Dimer - 0,1 ~ 10 мг/л и 0,1 мг/л соответственно.	25 шт/уп	1	94000	94000		

3. Место поставки товаров: ГКП на ПХВ «Областной онкологический диспансер» УЗ МО, адрес: г. Актау, 1А мкр., здание №3, ОГФ 2 этаж.

4. Сроки и условия поставки товаров - в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика.

5. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Актау, 1А мкр., здание №3, до 14.02.2024 года время: до 10 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, 6 этаж, конверт в запечатанном виде.

6. Дата и время рассмотрения ценовых предложений: г. Актау, 1А мкр., здание №3, отдел государственных закупок, 6 этаж, дата: 14.02.2024 года, время: 12 часов 00 минут.

Согласно п.136 главы 10 постановления Правительства Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок 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 учрежденных уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее – Правила) Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности по процедуре, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупки, а органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупки, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, в том числе установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. К закупаемым и отпущаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании записки (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплексующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупки

медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплексуемого медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) невыявление утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупки единственным дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет: не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более).

Директор

Джариев Н.Н.

Заведующая

Мухангужина М.Е.

консультативно-диагностическим отделением

**Заведующая стационарным
аптечным складом**

Кубджанова А.Ж.

**Специалист по
государственным закупкам**

Искалиева А.И.