

**Объявление № 1
О проведении закупки способом запроса ценовых предложений на 2024г.**

«05» февраля 2024г.
09 часов 00 минут

г. Актау

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
1	Метиленовый синий Эозин по Май-Гронвальду	Стабилизированный раствор красителя Эозин по Май-Гронвальду дает первичную окраску и фиксацию препаратов крови. Эозин окрашивает эритроциты в крови.	фл	12	3780	45360
2	Стекло предметное с шриф. краями и с полос. д/записи 76*26+-1,0(+2,0) мм толщ. 1,0+-0,1 мм Hangzhou	76*26+-1,0(+2,0) мм толщ. 1,0+-0,1 мм Hangzhou, Стекло предметное со шрифованными краями и полосой для записи предназначено для микроскопирования в видимой области спектра. Полоса выполнена методом шелкографии, это позволило получить поверхность удобную для записи. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла. 7101 Разработано для автоматизированных и рутинных микроскопических процедур. Край стекла шлифован. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.	уп/50шт	100	600	60000
3	Иммерсионное масло для микроскопии	Предназначено для защиты микропрепаратов от пыли и механических повреждений при микроскопировании в видимой области спектра. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.	100мл/уп	5	1624	8120
4	Стекло покрывное к Камере Горяева 21*24*0,45 мм	Предназначено для защиты микропрепаратов от пыли и механических повреждений при микроскопировании в видимой области спектра. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.	100шт/уп	1	24	2400
5	Азур-Эозин по Романовскому с буфером	Азур эозин - краситель по Романовскому предназначен для окраски форменных элементов крови, для цитологического исследования.	фл,1л	12	6802	81624
6	Фибринотен для коагулометра TS-4000	Состав: Тромбин реагент (для определения фибриногена) 6×2.0 мг.Референсная плазма (для определения фибриногена) 1×1.0мл.Раствор имидолового буфера (IBS) 2×75.0мл.Срок	уп	40	46630	1865200

		стабильности после вскрытия 30 дней. Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп. Контроли и реагенты одного производителя.				
7	Тромбин для коагулометра TS-4000	Состав: Тромбин реагент: 5×2мл.Тромбин реагент содержит жидкий стандартизованный бычий тромбин, бычий альбумин, буферы и стабилизаторы. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп.	уп	80	18650	1492000
8	АЧТВ для коагулометра TS-4000	Состав: АЧТВ реагент 5×2.0мл:АЧТВ реагент: 0,1 мМ эдтаговой кислоты, буферы, соли и стабилизаторы.Кальция хлорид СаС1 5×2мл:Кальция хлорид (0,025М). Кальция хлорид (0,025 М): 0,025М раствор хлорида кальция, 0,1% азида натрия и стабилизаторы. 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 30 дней.Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения.	уп	80	12355	988400
9	ПТВ для коагулометра TS-4000	Состав: Набор 5×2 мл. ПВ реагент: рекомбинантный человеческий тромбoplastин (<1мкг/мл), фосфолипиды, кальция хлорид, буферы, соли и стабилизаторы.Контроли и реагенты одного производителя. Реагенты предразведенные, готовые к использованию. Срок стабильности после вскрытия 30 дней.Обязательно наличие действующего регистрационного удостоверения.	уп	80	13095	1047600
10	Контрольная сыворотка 1 уровень для коагулометра TS-4000	Описание: Материал получен из человеческой плазмы, собранной с использованием антикоагулянта цитрата натрия (0,4%). Контроли 2 и 3дают удлиненные относительно нормальных значения АЧТВ и ПВ. Контрольные материалы также содержат стабилизаторы и буферы, добавленные перед лиофилизацией (<1,0%). Контроли и реагенты одного производителя.	уп	4	10360	41440
11	Контрольная сыворотка 2 уровень для коагулометра TS-4000	Описание: Материал получен из человеческой плазмы, собранной с использованием антикоагулянта цитрата натрия (0,4%). Контроли 2 и 3дают удлиненные относительно нормальных значения АЧТВ и ПВ. Контрольные материалы также содержат стабилизаторы и буферы, добавленные перед лиофилизацией (<1,0%). Контроли и реагенты одного производителя.	уп	4	10360	41440
12	Плазма-кальциатор 1 х 1 мл	Состав: Фасовка1×1 мл.Материал получен из человеческой	уп	4	10360	41440

		плазмы, содержащей антикоагулянт цитрата натрия (0,4%). Реагент также содержит стабилизаторы и буферы, добавленные перед лиофилизацией (<1,0%)						
13	Кюветы реакционные 700штук в упаковке для коагулометра TS1000, TS4000 per.	Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп. Реагенты предразведенные, готовые к использованию.	Емкость для измерения свертываемости крови. Материал изготовления: пластика. Количество штук в упаковке: 700 шт. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудовании, для которого производится закуп.	уп	50	99000	4950000	
14	Шарики стальные для фиксации времени образования сгустка 700шт в упаковке для TS1000, TS4000	Используются для определения свертываемости крови в анализаторе. Количество штук в упаковке: 700 шт.		уп	50	49000	2450000	
ГЕМАТОЛОГИЯ								
15	Контрольная кровь Pata 12 Extend 3*2,5ml (1L, 1N, 1ND)(НТИ)	Предназначена для оценки точности и достоверности результатов, полученных на гематологических анализаторах. Стабильность закрытого флакона 6 месяцев Стабильность открытого флакона 30дн.		комплект	4	89220	356880	
16	НТИ ENZYUMATIC CLEANER CONTROL, очиститель.	НТИ ENZYUMATIC CLEANER CONTROL, ферментативный очиститель, для гематологического анализатора НТИ.		фл,50л	5	22408	112040	
17	НТИ ДИЦЕНТ, изотонический разбавитель, для гематологического анализатора НТИ	НТИ ENZYUMATIC CLEANER CONTROL, ферментативный очиститель, для гематологического анализатора НТИ.		уп/20л	10	44470	444700	
18	НТИ LYTIC REAGENT, лизирующий раствор для гематологического анализатора НТИ	НТИ LYTIC REAGENT, лизирующий раствор для гематологического анализатора НТИ.		фл,1л	5	63975	319875	
19	НТИ ENZYUMATIC CLEANER, ферментативный очиститель.	НТИ ENZYUMATIC CLEANER, ферментативный очиститель, для гематологического анализатора НТИ		фл.1л	15	34300	514500	
20	Изотонический разбавитель Sellpack для гематологического анализатора Sysmex XR-300	Разбавитель. Для гематологического анализатора Sysmex XR-300. SellPACK-20 литр		уп/20л	10	61000	610000	
21	Лизирующий раствор Stomatolysset-WH для гематологического анализатора Sysmex XR-300	Лизирующий раствор. Для гематологического анализатора Sysmex XR-300 Stomatolysset-WH-(500мл)		500 мл*3/уп	5	175000	875000	
22	Очищающее средство Cellelean Для гематологического анализатора Sysmex XR-300	Очищающее средство. Для гематологического анализатора Sysmex XR-300.Cellelean		50 мл/уп	4	58000	232000	
23	Контрольная кровь 3 уровня х1,5 мл	Для гематологического анализатора Sysmex XR-300 Контрольная		комплект	4	56650	226600	

для гематологического анализатора Sysmex XR-300	кровь комплект (1,5мл х3) уровня гематологически анализатор Sysmex XR-300			
--	--	--	--	--

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 отделе 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 закупки 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 медицинского 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, разрешенное, 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 закупки, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным Главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. Ккупаемому и отпускаемому, 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 заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектов, 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 комплектовующего 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 закупку.
При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

- 3) непревышение 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 единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закупку, 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 с 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

**Заведующая
консультативно-диагностическим отделением**



**Заведующая стационарным
аптечным складом**

**Мухангужина М.Е.
Кубжанова А.Ж.**

**Специалист по
государственным закупкам**

Искалиева А.И.