**Объявление №34 от 12.03. 2021 года**

 **Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Жамбылская центральная районная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области» акиматаАлматинской области**объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений по изделиям медицинского назначения на 2021 год в соответствии с п.п.2 п.2 ст. 2 Кодекса  Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года № 193-IV «О здоровье народа и системе здравоохранения»  и п. 106,107,108,109 гл. 10 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования.

1. Международные непатентованные наименования закупаемых изделии медицинского назначения (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), объем закупа по каждому товару и место поставки указаны в приложении 1 к настоящему объявлению.
2. Документы предоставляются согласно **«Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования» Постановление правительства РК от 30 октября 2009 года № 1729.**

              Для рассмотрения ценовых предложений каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока предоставления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение 3 к настоящему объявлению) строго по номеру лота согласно приложению 1 к настоящему объявлению.

             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 товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил (приложение 2 к настоящему объявлению).

             3.Сроки поставки: по заявке Заказчика до 31.12.2021 года.

Место поставки: 040600, Алматинская область, Жамбылский район, село Узынагаш, улица Карасай батыра 259.

1. Место представления (приема) документов: 040600, Алматинская область, Жамбылский район, село Узынагаш, улица Карасай батыра 259. Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Жамбылская центральная районная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области» акимата Алматинской области, в кабинет главного бухгалтера

               Окончательный срок подачи ценовых предложений - до 12-30 часов

«19»  марта 2021 года.

1. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:

Конверты с ценовыми предложениями вскрываются комиссией в 15-00 часов по адресу: 040600, Алматинская область, Жамбылский район, село Узынагаш, улица Карасай батыра 259. Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Жамбылская центральная районная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области» акимата Алматинской области, в кабинете провизора.

Примечание: Потенциальный поставщик запечатывает предоставляющие документы в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика и заказчика **040600, Алматинская область, Жамбылский район, село Узынагаш, улица Карасай батыра 259. Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Жамбылская центральная районная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области» акиматаАлматинской области, со следующим содержанием: *Номер и дату объявления заполнить, дата вскрытия конвертов в «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2021  года в \_\_\_\_\_\_\_ часов.***

***Конверты предоставляются нарочно по доверенности, с предоставлением удостоверения личности доверенного лица, либо курьерской почтой.***

***Тел. для справок: 7 (72770) 2-34-51***

**Приложение № 1 к настоящему объявлению**

|  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование**  | **Техническая характеристика** | **Ед.****изм** | **Кол-во** | **Цена** |  | **Место поставки**  |
|  | **Сумма**  |  |
|  |  | **РЕАГЕНТЫ И КОНТРОЛИ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГИЧЕСКОГО****АНАЛИЗАТОРА MicroCC20 Plus, HTI, США** |  |  |  |  |  |
| 1 | Изотонический разбавитель  | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Бесцветная жидкость без запаха. Содержание сульфата натрия < 2.0%; хлорида натрия < 0.025%; лимонной кислоты < 0.2; солей ЭДТА < 0.1%; стабилизаторов < 0.04% . Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке. Канистра из первичного полиэтилена 1 шт. Фасовка: Канистра -1\*20л. | Штука | 18 | 45120 | 812 160 | Алматинская область, Жамбылский район,с.Узынагаш, ул.Карасай батыра №259 |
| 2 | Лизирующий раствор  | Водный раствор с фиксированными параметрами рН. Чистая, бесцветная жидкость. Содержание четвертичной соли аммония 2,3%, цианида калия 0,025%. Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке. Циллиндрический флакон из первичного полиэтилена 1 шт. Фасовка: 1\*1л. | Штука | 18 | 53650 | 965 700 |  |
| 3 | Ферментативный Очиститель  | Буферный водный раствор с фиксированными параметрами рН, электропроводимости и осмолярности. Жидкость синего цвета без запаха. Содержание протеолитического фермента < 1%; формиата натрия < 0.8 %; хлорида натрия < 0.6%, солей ЭДТА < 0.2%; пропиленгликоля < 3.5%; сурфактанта < 0.2%. Отметка на упаковке о дате изготовления, условия хранения указаны на этикетке. Флакон из первичного полиэтилена 1 шт. Фасовка:1\*1л | Штука | 18 | 35230 | 634 140 |  |
| 4 | Ферментативный Очиститель Концентрат  | Буферный раствор гипохлорида натрия. Жидкость бледно-желтого цвета с запахом хлорки. Состав: гипохлорид натрия не менее 5%. Условия хранения указаны на этикетке.Циллиндрический флакончик из первичного полиэтилена 1 шт.Фасовка: 1\*0,5 мл | Штука | 18 | 15100 | 271 800 |  |
| 5 | Контрольная кровь  | Предназначена для оценки точности и достоверности результатов, полученных на гематологических анализаторах.Ежедневное использование контрольной крови обеспечивает точность и достоверность получаемых результатов. Контрольная кровь анализируется так же, как и образцы исследуемой крови.Состав:Реагент содержит стабилизированные эритроциты человека, тромбоциты, стабилизаторы.Стабильность:Стабильность закрытого флакона 6 месяцевСтабильность открытого флакона 30дн.Фасовка:В наборе 3 флакона по 2,5мл (1 высокий уровень, 1 низкий уровень, 1 нормальный уровень). | Штука | 18 | 98700 | 1 776 600 |  |
|  |  | **РЕАГЕНТЫ ДЛЯ КОАГУЛОМЕТРОВ** |  |  |  |  |  |
| 6 | Реакционные кюветы для коагулометра TS4000 | Назначение - Емкость для измерения свертываемости кровиМатериал изготовления –ПластикВес кюветы - 2,94 гВид кювет - Соединены по 4 штуки Размеры блока кювет (выс \* длина \* ширина) 30 \* 65 \* 16 мм Линейные размеры ячейки кюветы (длина \* ширина) 12 \*12 мм Количество штук в упаковке – 700 Срок годности - Не ограничен | Штука | 2 | 112 800 | 225 600 |  |
| 7 | Шарики стальные для фиксации времени образования сгустка для коагулометра TS1000, TS4000 | Назначение: Используются для определения свертываемости крови в анализаторе Материал изготовления - Металл Вес шарика - 55 мг Размер шарика (диаметр) - 0,24 см Количество шт в уп. – 1600, Срок работы - 5 лет | набор | 2 | 61 100 | 122 200 |  |
| 8 | Контроль 1, набор реагентов 1х1мл  | Состав и описание изделия: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%)ПРИНЦИП МЕТОДА. Использование контрольных материалов позволяет обеспечивать уверенность в правильности получаемых результатов. Нормальный и патологические уровни контроля должны использоваться при проведении каждого из видов анализа при смене реагентов, персонала, а также после анализа каждых 40 проб. Контроль 1 предназначен для оценки точности определения таких параметров, как ПВ, АЧТВ, TT\*\* и фибриногена. Область применения Клиническая и лабораторная диагностика.Условия хранения:1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8.2. При открытий реагент стабилен в течений 30 дней при температуре + 2 до + 8.Срок годности: 1 год  | набор | 2 | 15 856 | 31 712 |  |
| 9 | Набор реагентов для определения содержанияФибриногена (Тромбин для определения содержания фибриногена 6х2 мл, Референсная плазма для определения фибриногена 1х1 мл, Буфер имидазоловый 2х75мл  | ПРИНЦИП МЕТОДА. Метод определения содержания фибриногена с помощью измерения времени образования сгустка основан на методе, описанном Клауссом. В присутствии высоких концентраций тромбина время образования фибринового сгустка пропорционально концентрации фибриногена в пробе.Область примененияКлиническая и лабораторная диагностика.Условия хранения:1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8. 2. При открытий реагент стабилен в течений 30 дней при температуре + 2 до + 8.Срок годности: 1 год  | набор | 2 | 62 300 | 124 600 |  |
| 10 | Набор реагентов для определения АктивированногоЧастичного Тромбопластинового Времени 5х2мл, кальция хлорид 5\*2ml  | Состав и описание изделия:АЧТВ реагент 5×2.0мл.АЧТВ реагент: 0,1 мМ эллаговой кислоты, буферы, соли и стабилизаторы.Кальция хлорид CaCl 5х2мл.Кальция хлорид (0,025М). Кальция хлорид (0.025 M): 0,025М раствор хлорида кальция, 0,1% азида натрия и стабилизаторы.ПРИНЦИП МЕТОДА. Тест АЧТВ относится к традиционным скрининговым коагулологическим тестам и используется для обнаружения патологий внутреннегои общего путей свертывания крови, а также острых функциональных нарушениях факторов II, V, X и фибриногена. Определение АЧТВ может проводиться с целью мониторинга эффективности гепаринотерапии, поскольку удлинение АЧТВ пропорционально уровню гепарина в пробе.Тест АЧТВ проводится с помощью добавления к исследуемой цитратной плазме реагента, содержащего активатор внутреннего каскада свертывания и фосфолипиды. Реагентнаясмесь инкубируется в течение 3 минут при 37° C, после чего в нее добавляют ионы кальция, запускающие процесс свертывания, и определяют время образования фибринового сгустка.Область применения - Клиническая и лабораторная диагностика.Условия хранения:1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8. 2. При открытий реагент стабилен в течений 30 дней при температуре + 2 до + 8. Срок годности: 1год | набор | 2 | 18 730 | 37 460 |  |
| 11 | Набор реагентов для определения Протромбинового времени  | Состав и описание изделия:Набор 5×2 млПВ реагент: рекомбинантный человеческий тромбопластин (<1мкг/мл), фосфолипиды, кальция хлорид, буферы, соли и стабилизаторы.ПРИНЦИП МЕТОДА. Определение ПВ проводится в качестве скринингового теста, выявляющего нарушения внешнего пути свертывания крови, а также в качестве количественного теста при определении активностей факторов II, V,VII и X. Метод используется для мониторинга эффективности и адекватности антикоагулянтной терапии. С помощью определения протромбинового времени также проводится оценка функционального состояния печени при различных заболеваниях. При добавлении рекомбинантного человеческого тканевого фактора и ионов кальция в исследуемую цитратную плазму время образования фибринового сгустка зависит только от активности факторов внешнего и общего путей коагуляции: I, II, V, VII, X.После добавления указанных реактивов в плазму измеряют время от момента добавления реактивов до момента образования фибринового сгустка.Область применения - Клиническая и лабораторная диагностика.Условия хранения:1. Реагент хранить при температуре + 2 до + 8.2. При открытий реагент стабилен в течений 30 дней при температуре + 2 до + 8.Срок годности: 1 год  | набор | 2 | 19 290 | 38 580 |  |
|  |  | **Реагенты и контроли для автоматических биохимических анализаторов BioChem FC200, HTI, США** |  |  |  |  |  |
| 12 | Набор реагентов для определения аланинаминотрансферазы (ALT или SGPT)  | Тип - пробы сыворотка Метод - IFCC, кинетикаХимический состав реагента, раствора Состав готового раствора: L-Аланин 500 ммоль/лЛДГ >1200 Ед/лТрис-буфер, рН 7,5 100 ммоль/л2-Оксоглутарат 15 ммоль/лNADH (Динатриевая соль) 0,18 ммоль/лАзид натрия (0,2%), стабилизаторыДлина волны - 340 Рабочая температура для ручного метода определения, С - 37 Длительность анализа, минут - 3 Стабильность готового раствора, суток -14Условия хранения - 2-8 гр. Линейность - 0-500 МЕ/л Чувствительность - 1,8 МЕ/л Форма- жидкая, готов к использованию Состав набора - биреагент Фасовка - 1x100 мл реагент R1 1x20 мл реагент R2 | набор | 25 | 18 400 | 460 000 |  |
| 13 | Набор для количественного определения альбумина в сыворотке крови методом по конечной точке c бромкрезоловым зеленым | Метод: Бромкрезоловый зеленый, конечная точкаСостав основного реагента: 1. Бром крезоловый зеленый (BCG) - 0,25 мМ буфер, рН 4,0+0,1;сурфактант, инертные ингредиенты и стабилизаторы.2. Стандарт: Бычий сывороточный альбумин Фракция V состабилизатором (5 г/дл).Длина волны: 630 нмДлительность анализа: 5 минутСтабильность: реагент при комнатной температуре, стандарт при температуре 2-8 °СКонцентрация альбумина в норме: 3,5 - 5,3 г/длЛинейность: 0,5 - 8,0 г/длФасовка:1x125 мл1х5 мл стандарт альбуминаКонтроли и реагенты одного производителя. | набор | 15 | 16 350 | 245 250 |  |
| 14 | Набор реагентов Фосфатаза Щелочная  | Метод: кинетическийСостав основного реагента после смешивания реагента 1 и реагента 2:п-нитрофенил фосфат 17 мМИоны магния 4 мМБуфер (рН 10,2±0,2)Активатор и связывающий компонентДлина волны: 405 нмДлительность анализа: 6 минут Концентрация в норме: 35-123 МЕ/лЛинейность: 900 Ед/л.Для взрослых – 25-90 Ед/л при 37ºССтабильность: Рабочий реагент стабилен в течение 14 дней при 2-8 ºСФасовка:1x 100 мл Реагент 11x 20 мл Реагент 2 | набор | 5 | 15 800 | 79 000 |  |
| 15 | Набор для количественного определения альфа-амилазы в сыворотке крови ферментативным кинетическим методом | Метод: CNPG3, кинетикаСостав основного реагента: MES 100 ммоль/л, pH 6.0CNPG3 2.25 ммоль/лХлорид натрия 350 ммоль/лАцетат кальция 6 ммоль/лТиоцианид калия 900 ммоль/лАзид натрия 0.95 г/лДлина волны: 405 нм, Длительность анализа: 6 минутКонцентрация альфа-амилазы в норме: 25-125 МЕ/лЛинейность: 13-2400 Ед/л, Фасовка:1x125 мл реагент | набор | 5 | 68 720 | 343 600 |  |
| 16 | Набор реагентов для определения аспарагин-аминотрансферазы (AST или SGOT) | Тип пробы –сывороткаМетод -ферментативный, кинетика Химический состав реагента, раствора Состав готового раствора: L-Аспартат 240 ммоль/лМДГ (мышцы свиньи) >600 Ед/лЛДГ (мышцы кролика) >600 Ед/лТрис-буфер, рН 7,5 80 ммоль/л2-Оксоглутарат 12 ммоль/лNADH 0,18 ммоль/л Длина волны- 340 Рабочая температура для ручного метода определения, С -37 Длительность анализа, минут – 3 Стабильность готового раствора, суток – 21 Условия хранения - 2-8 гр. Линейность - 0-500 Ед/л Чувствительность - 2,65 Ед/л CV, % - 4,19 Форма - жидкая, готов к использованию Состав набора - биреагент Фасовка1x120 мл реагент R1 1x30 мл реагент R2 | набор | 25 | 18 400 | 460 000 |  |
| 17 | Набор для количественного определения билирубина прямого на автоматических и полуавтоматических биохимических анализаторах методом Diazo по конечной точке | Технические характеристики Метод: Diazo, конечная точкаСостав набора:1. Реагент билирубина, буфер: Сульфаниловая кислота 32мM, соляная кислота 165мM.2. Реагент билирубина, нитрит: Нитрит натрия 60мM.3. Калибратор билирубина: N-1-нафтил этилендиаминдихлорид (5 мг/дл).Длина волны: 550 нм/600 нмДлительность анализа: 5 минутСтабильность: до 8 часов при хранении в затемненном флаконе при комнатной температуреКонцентрация в норме: 0,0-0,5 мг/длЛинейность: 0 - 10 мг/длФасовка:1х250мл реагент R11х25мл реагент R2 1х3мл калибратор билирубина | набор | 5 | 25 340 | 126 700 |  |
| 18 | Набор реагентов Билирубин общий (для автоматов)  | Тип пробы - Cыворотка Метод - DMSO (в модификации Walters и Gerarde), конечная точка Химический состав реагента, раствора1. Реагент общего билирубина: Сульфаниловая кислота – 32 ммоль.Соляная кислота -165 ммоль. ДМСО – 7моль.2. Нитритный реагент билирубина: нитрит натрия – 60 ммоль.3. Калибратор билирубина: соль N-1-Нафтилэтилендиаминдигидрохлорид (5 мг/дл, 85,5 мкмоль/л). Длина волны-560 Рабочая температура для ручного метода определения, С- комн Длительность анализа, минут- 5 Стабильность готового раствора, суток - 8 часов при комн. ТемпУсловия хранения - 2-8 гр. Линейность - 0-342 мкмоль/л Чувствительность - 0,17 мкмоль/л CV, % - 2,9 Форма - Жидкая, готов к использованию Состав набора - биреагент, стандарт Фасовка – 1x250мл реагент 11х25 мл реагент 21x3 мл калибратор билирубина. | набор | 25 | 25 340 | 633 500 |  |
| 19 | Набор для определения калия в сыворотке турбидиметрическим методом по конечной точке | Метод: турбидиметрический, конечная точкаСостав набора: 1.Тетрафенилборат натрия 2.1 ммоль/лКонсервантыКонцентраторы2.Стандарт калия: 4 ммоль/л.Длина волны: 500 нмДлительность анализа: 3 минутыКонцентрация магния в норме: 3,4-5,3 ммоль/лЛинейность: 2-7 ммоль/лФасовка:1x125 мл реагент 1х1,5 мл стандарт калия | набор | 5 | 15 310 | 76 550 |  |
| 20 | Набор реагентов Биохимический контроль для контроля полученных данных и контроля точности проведения теста | Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсеназо, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназняа/ Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, 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 водаСтабильность готового раствора: 7 суток заисключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С.Фасовка:Уровень 1 - 1x5мл Уровень 2 - 1х5мл Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 12 | 17890 | 214 680 |  |
| 21 | Набор реагентов Биохимический мультикалибратор предназначен для калибровки в количественных тестах на автоматических и полуавтоматических анализаторах | Определяемые параметры: Альбумин, Общий Билирубин, Прямой Билирубин, Азот мочевины, Кальций, CO2, Хлор, Холестерин, Креатинин, Глюкоза Гекс/ Окс, Железо, Магний, Фосфор, Калий, Натрий, Общий Белок, Триглицериды, Мочевая Кислота.Состав: лиофилизированная сыворотка человекаРазведение: деионизированная водаСтабильность готового раствора: разбавленныйхимический калибратор стабилен в течение 5 дней при температуре 2-8 °С (за исключением билирубина - 4 суток)Фасовка: 1x5мл Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 12 | 18 100 | 217 200 |  |
| 22 | Набор для количественного определения холестерина в сыворотке крови методом Триндера по конечной точке | Метод: Триндера, конечная точкаСостав основного реагента: 4-Аминоантипирин 0,6 ммоль/л, Холат натрия 8,0 ммоль/л, Эстераза холестерина ≥ 150 Ед/л, Оксидаза холестерина ≥ 150 Ед/л, Пероксидаза хрена ≥ 1,200 Ед/л, п-Гидроксибензолсульфонат 20 ммоль/л, Буфер, рН 6,8, 125 ммоль/л, инертные компоненты.Длина волны: 500 нмДлительность анализа: 12 минутКонцентрация холестерина в норме: < 200 мг/длЛинейность: 0 - 700 мг/длФасовка:1x125 мл реагент1х5 мл стандарт холестерина | набор | 25 | 18 920  | 473 000 |  |
| 23 | Набор контролей С-реактивный белок высокой чувствительности для использования в качестве контрольного образца известной концентрации | Определяемые параметры: С-реактивный белокСостав: Уровень I: сыворотка человека Уровень II: сыворотка человека Стабильность: в течение всего срока годности, указанного на упаковке и этикетках, при температуре 2-8 °СФасовка:3x 3 мл Уровень 13x 3 мл Уровень 2Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 30 | 92 810  | 2 784 300 |  |
| 24 | Набор стандартов С-реактивного белка высокой чувствительности для калибровки анализаторов | Определяемые параметры:Состав: Стандарт (2,5 – 160 мг/л) человеческого С-реактивного белка(консервант - натрия азид 0,1%)Стабильность: 1 месяц при температуре 2-8 °CФасовка:5x 2 мл Стандарт | набор | 4 | 173 650  | 694 600 |  |
| 25 | Набор для определения С-реактивного белка сыворотке и плазме крови иммунотурбидиметрическим методом по конечной точке | Метод: иммунотурбидиметрический, конечная точкаСостав набора: Р1: буфер реагент 1Х50 мл – раствор 170 ммоль глициновогобуфера;Р2: латексная суспензия 1Х50 мл – 0,20% раствор латексныхчастиц, покрытых кроличьими анти-С-РБ-античеловеческимиантителами.Длина волны: 570/800 нмВремя анализа: 15 минутСтабильность: 1 месяц при температуре 2-8 °C, закрытые в течение 18 месяцев с даты изготовления, указанной на упаковке и этикетках.Фасовка: 1х50 мл реагент 1 (буфер)1х50 мл реагент 2 (латексная взвесь) | набор | 4 | 143 570  | 574 280 |  |
| 26 | Набор для количественного определения креатинина в сыворотке крови кинетическим методом Яффе | Метод: Яффе, кинетикаСостав основных реагентов:  1. Реагент пикриновой кислоты: раствор, содержащий 10 мМ пикриновой кислоты.2. Буфер Натрия гидроксид: раствор, содержащий 10 мМ бората натрия, 240 мМ гидроксида натрия.3. Стандарт креатинина (5 мг/дл): раствор содержит креатинин в соляной кислоте в присутствии консервантов.Длина волны: 510 нмДлительность анализа: 1 минутаКонцентрация креатинина в норме: Мужчины 0,9-1,5 мг/длЖенщины 0,7-1,37 мг/длЛинейность: 0,1-25,0мг/длСтабильность рабочего раствора: 1 месяцФасовка:1x125 мл реагент R11x125 мл реагент R21х2 мл стандарт креатининаКонтроли и реагенты одного производителя. | набор | 25 | 30 200  | 755 000 |  |
| 27 | Набор для количественного определения содержания глюкозы в сыворотке крови по конечной **точке** | Метод: оксидазная, конечная точкаСостав основного реагента: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты.Длина волны: 500 нмДлительность анализа: 15 минут Концентрация глюкозы в норме: 70 - 105 мг/длЛинейность: 0-500 мг/длФасовка:1x125 мл реагент1х 2 мл стандарт глюкозы | набор | 25 | 15 400  | 385 000 |  |
| 28 | Набор для количественного определения липопротеинов высокой плотности (HDL) в сыворотке и плазме крови методом прямого иммуноингибирования без осаждения по конечной точке | Метод: Прямого иммуноингибирования, без осаждения, конечная точкаСостав набора: HDL-Холестериновый реагент 1:Хлорид магния – 100 ммоль/л, Аминоантипирин – 1 ммоль/л, Буфер, рН 7,0±0,1, консервант.HDL-Холестериновый реагент 2:Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л, Оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, Эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л, N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л, Буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.Длина волны: 600/700 нмДлительность анализа: 10 минутКонцентрация HDL в норме: 30-85 мг/длЛинейность: 2-150 мг/длФасовка:1x30 мл реагент R1 1x10 мл реагент R2 1х3 мл калибратор HDL/LDL Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 5 | 85 448  | 427 240 |  |
| 29 | Набор контролей ЛПВП/ЛПНП для проведения контроля качества | Определяемые параметры: Состав: лиофилизированная сывороткаРазведение: деионизированная водаСтабильность готового раствора: 5 дней при температуре 2-8 °С Фасовка:2x 3 мл Уровень 12x 3 мл Уровень 2Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 3 | 66 829 | 200 487 |  |
| 30 | Набор для количественного определения липопротеидов низкой плотности (LDL) в сыворотке и плазме крови методом прямого иммуноингибирования без осаждения по конечной точке.  | Метод: Прямого иммуноингибирования, без осаждения, конечная точкаСостав набора: LDL-Холестериновый реагент 1:Хлорид магния – 100 ммоль/л, Аминоантипирин – 1 ммоль/л, Буфер, рН 7,0±0,1, консервант.LDL-Холестериновый реагент 2:Пероксидаза хрена (POD) – 4 кЕд/л, Оксидаза холестерина из Nocardia sp. (PEG-CO) – 1 кЕд/л, Эстераза холестерина из Pseudomonas (PEG-CE) – 1 кЕд/л, N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксианалин (HDAOS) – 0.3 г/л, Буфер, рН 7.0±0.1, сурфактант, консервант.Длина волны: 600/700 нмДлительность анализа: 10 минутКонцентрация HDL в норме: 30-85 мг/длЛинейность: 2-150 мг/длФасовка:1x30 мл реагент R1 1x10 мл реагент R2 1х3 мл калибратор HDL/LDL Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 5 | 123 160  | 615 800 |  |
| 31 | Набор реагентoв Железо для автоматических анализаторов | Химический состав реагента, раствора Состав готового раствора: Глюкозогексогиназа 15 Ед/мл, Пероксидаза (лошадиная) 1,2 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0,2 ммоль/л, Фенол 4 ммоль/л, Инертные вещества и консерванты. Длина волны - 500 нм Рабочая температура для ручного метода определения, С - 15 минут Длительность анализа, минут - 6 минутСтабильность готового раствора, суток - 14 недели при 2-8°C и 5 дней при комнатной температуре (15-25°C). Условия хранения - 2-8 гр. ,Линейность - 0-500 мг/дл Чувствительность -70 - 105 мг/дл Форма - 4,19 Состав набора - жидкая, готов к использованию Фасовка1x100мл буферный реагент + 1x10мл окрашивающий реагент + 1x5мл стандарт железа набор. Набор готов к использованию | набор | 5 | 24 730  | 123 650 |  |
| 32 | Набор для определения магния в сыворотке методом с кальмагитом по конечной точке | Метод: Кальмагит, конечная точкаСостав набора: Буфер:2-этиламиноэтанол 6.0 г/л; Цианид калия 0.10 % г/л, ЭГТА 1.18 ммоль/л. Окрашивающий реагент:Кальмагит 0.006% г/лСурфактант 0,03 % г/лДлина волны: 520 нмДлительность анализа: 5 минутКонцентрация магния в норме: 1,6-2,6 мг/длЛинейность: 0-4,86 мг/длФасовка:1x100 мл окрашивающий реагент 1x10 мл буферный реагент 1х5 мл Набор готов к использованию | набор | 5 | 18 683  | 93 415 |  |
| 33 | Набор для определения калия в сыворотке турбидиметрическим методом по конечной точке | Метод: турбидиметрический, конечная точкаСостав набора: 1.Тетрафенилборат натрия 2.1 ммоль/лКонсервантыКонцентраторы2.Стандарт калия: 4 ммоль/л.Длина волны: 500 нмДлительность анализа: 3 минутыКонцентрация магния в норме: 3,4-5,3 ммоль/лЛинейность: 2-7 ммоль/лФасовка:1x125 мл реагент 1х1,5 мл стандарт калия | набор | 5 | 16 524  | 49 572 |  |
| 34 | Набор для количественного определения белка общего в сыворотке крови биуретовым методом по конечной точке | Метод: Биуретовый, конечная точкаСостав основного реагента: Гидроксид натрия 600 ммоль/л, Сульфат меди 12 ммоль/л, Тартрат натрия-калия 32 ммоль/л, Йодид калия 30 ммоль/л.Длина волны: 540 нмДлительность анализа: 5 минутКонцентрация общего белка в норме: 6,2 - 8,5 г/длЛинейность: 1-15,0 г/длФасовка:1x125 мл1х2 мл стандарт общего белкаКонтроли и реагенты одного производителя. | набор | 25 | 19 890  | 497 250 |  |
| 35 | Набор для количественного определения триглицеридов в сыворотке и плазме крови методом энзиматического гидролиза по конечной точке | Метод: Триндера, конечная точкаСостав основного реагента: АТР 0.5 ммоль/л, Ацетат магния 12 ммоль/л, 4-Хлорфенол 3.5 ммоль/л, 4-Аминофеназон 0.3 ммоль/л, Глицерин фосфат оксидаза > 4500 Ед/л, Липаза > 200,000 Ед/л, Глицерокиназа > 250 Ед/л, Пероксидаза > 2,000 Ед/л, Буфер (рН 7.4) 50 ммоль/л, сурфактанты, стабилизаторы и консерванты.Длина волны: 520 нмДлительность анализа: 9 минутКонцентрация триглицеридов в норме: 44 - 148 мг/дл (0,50-1,67 ммоль/л)Линейность: 0-1000 мг/дл (0-11,3 ммоль/л)Фасовка:1x125 мл реагент 1х5 мл стандарт триглицеридовКонтроли и реагенты одного производителя. | набор | 3 | 30 650  | 91 950 |  |
| 36 | Набор реагентов Азот мочевины  | Тип пробы сыворотка Метод- уреазный/глутаматдегидрогеназный, кинетика Химический состав реагента, раствора Трис-буфер, рН 7,8 100 ммоль/л2-Оксоглутарат 5 ммоль/лАDP 0,6 ммоль/л Уреаза >20,000 Ед/лГлДГ >1,500 Ед/лNADH 0,25 ммоль/лДлина волны- 340 Рабочая температура для ручного метода определения, С - 37 Длительность анализа, минут - 6,5 Стабильность готового раствора, суток - 14 Условия хранения - 2-8 гр.Линейность 0-80 мг/дл (0-15 ммоль/л) для азота мочевины0-150 мг/дл (0-28 ммоль/л) для мочевины Чувствительность - 0,4 мМ/л мочевины Форма - жидкая, готов к использованию Состав набора - биреагент, стандартФасовка1x125 мл реагент R11x25 мл реагент R21х5 мл стандарт мочевиныФасовка:1x500 мл реагент R11x100 мл реагент R21х5 мл стандарт мочевины. Контроли и реагенты одного производителя. | набор | 25 | 21 050  | 526 250 |  |
| 37 | Набор для определения мочевой кислоты в сыворотке крови уриказным методом по конечной точке | Метод: Триндера/уриказный, конечная точкаСостав основного реагента: 4-ААП 4 ммоль/л, ДХГБС 2 ммоль/л, Буфер рН 7.Длина волны: 520 нмДлительность анализа: 13 минутКонцентрация мочевой кислоты в норме: 2,5 - 7,7 мг/длЛинейность: 0-20 мг/длФасовка:1x125 мл реагент1х2 мл стандарт мочевой кислоты | набор | 3 | 20 810  | 62 430 |  |
| 38 | Реакционные кюветы для FC-200 в упаковке  | Материал изготовления ПластикВес кюветы 9,37 гВид кювет Соединены по 9 штукиРазмеры блока кювет(выс \* длина \* ширина)37 \* 7 \* 7 мм Количество штук в упаковке 160 Срок годности Не ограничен | упак | 1 | 110 700 | 110 700 |  |
| 39 | Промывочный раствор (концентрат) 500мл | Применение: для промывки иглы дозатора автоматического биохимического анализатора и более тщательной промывки кюветРазведение: на 40 мл деонизированной воды добавить 10 мл концентратаСостав: 1,05 N раствор NaOH | штука | 1 | 35 450 | 35 450 |  |
|  |  |  UrineRS H-10, HTI Тест полоски для анализа мочиТест-полоски для анализаторов мочи CL-50, CL-500  |  |  |  |  |  |
| 40 | Полоски диагностические для проведения анализа мочи | Количество измеряемых параметров – 10 Измеряемые параметры (в порядке расположения на пластиковой основе) - лейкоциты, нитриты, уробилиноген, белок, рН, скрытая кровь (эритроциты), удельный вес (относительная плотность мочи), кетоны, билирубин, глюкоза.Интерпретация результата – Качественный и полуколичественный анализ**Глюкоза:** Не более оксидаза глюкозы 800 МЕ; пероксидаза 200 МЕ; 4-аминоантиририн 2,0мг**Билирубин:** Не более 2, 4-дихлорбензол диазоний 14,3мг. **Кетоны:** Не более нитропруссид натрия 30,0 мг**Удельный вес**: Не более бромтимол синий 0,4мг**Кровь:** Не более гидроперекись кумола 35,2мг; 3, 3`, 5, 5` тетраметилбензидин 2,0мг**pH:** Не более бромксиленол синий 3,3мг; бромокрезоловый зеленый 0,2мг**Белок:** Не более тетрабромфенол голубой 0,36мг**Уробилиноген:**Не более соль быстрого голубого В 1,2мг **Нитриты:** Не более сульфаниламид 0,65 мг; N-этилендиаммоний дигидрохлорида 0,45мг**Лейкоциты:**Не более индоксильный эфир 29,6мг; соль диазония 14,8мгДиапазон чувствительности**Билирубин:**8.6 – 17 мкмоль/л**Удельная плотность:**1.000 – 1.030**Кровь:**5-10 эритроцитов на мкл pH:5.0 – 9.0Белок:0.1 – 0.3 г/л альбумина Уробилиноген:17 – 33 мкмоль/л Нитриты:18 – 26  мкмоль/л Лейкоциты:15 – 60 клеток/мкл гранулоцитов Кетоны:0.5 – 1.0 ммоль/л ацетоуксусной кислоты Глюкоза:**2.2 – 2.8 ммоль/л** | Упак | 5 | 20900 | 104 500 |  |
|  |  |  |  |  |  | **16 501 906** |  |

***Глава 4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования***

1. К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:
      1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих)

препаратов в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном 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, (*Убедительная просьба к Поставщикам: на регистрационном удостоверении к ИМН и ЛС , отмечать маркером или простым карандашом номер лота на который  подается подтверждающий документ)***незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;
     2) **лекарственные средства**, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты,**изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях,**обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, **утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;**
    3) **маркировка, потребительская упаковка**и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
    4) **срок годности** лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения 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);
     5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:
       не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;
      не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;
     6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:
      не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
      не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
     7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:
      не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
      не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
     8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;
     9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения

**Приложение 3 к настоящему объявлению**

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 12к приказу Министра здравоохранения исоциального развития Республики Казахстан от 18 января 2017 года №20 |
|   | Форма |

**Ценовое предложение потенциального поставщика**
**(наименование потенциального поставщика,**
**заполняется отдельно на каждый лот)**

           Лот № \_\_\_\_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Содержание** | **Международные непатентованные наименования** |
| 1 | 2 | 3 |
| 1. | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |   |
| 2. | Страна происхождения |   |
| 3. | Завод-изготовитель |   |
| 4. | Единица измерения |   |
| 5. | Цена \_\_\_\_\_\_\_\_ за единицу в \_\_\_\_ на условиях \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  (пункт назначения) |   |
| 6. | Количество (объем) |   |
| 7. | Общая цена, в \_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2000 , пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |   |

          \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_                                            \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать
       Подпись, дата                                  должность,фамилия,имя,отчество

                                                                  (при его наличии)

 **Директор**

**ГКП на ПХВ «Жамбылская ЦРБ»                             Сураужанов Д.А.**