**Объявление о проведении закупа**

**медицинских изделий способом проведения тендера**

Наименование заказчика и организатора закупа:КГП на ПХВ «Городской центр крови» Управления общественного здравоохранения города Алматы.

Адрес: г. Алматы, ул. Бухар Жырау, 47.

Объявляет о проведении закупа способом тендера следующих медицинских изделий:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование товара** | **Техническая характеристика** | **Ед. изм.** | **Кол** | **цена на ед.**  | **Сумма для закупа** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | **6** | **7** |
| 1 | Диагностическая иммуноферментная тест-система Genscreen Ultra HIV Ag-Ab РК-ИМН-5№003853(чувствительность 4,2пг\мл)  | Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (р24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Коньюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Срок годности приготовленных реагентов: при наличии коньюгата-2 срок годности при температуре 2-8°С не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° C не менее 6 часов. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в РК. | набор на 96 исследований, стрипированный | 4 | 170 000,00 | 680 000,00 |
| 2 | Диагностическая иммуноферментная тест система для определения вируса гепатита В (HBsAg Ultra) в сыворотке и плазме крови человека РК-ИМН-5№016878 | Тест-система in vitro диагностическая для выявления HBs антигена в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Чувствительность менее 60 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,9%. Объем исследуемого образца, не более 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 2 часов. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Наборы должны быть адаптированы к автоматическому иммуноферментному анализатору, позволяя осуществлять автоматизированное выполнение всех этапов ИФА в соответствии с инструкцией к набору, включая автоматизированное распознавание информации о реагентах и их положении на борту анализатора и автоматизированное внесение реагентов по штрих-коду. Объем и форма первичных флаконов с реагентами (конъюгатом, контролями, субстратным раствором, стоп-реагентом) должны позволять использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан. | набор на 96 исследований, стрипированный | 12 | 170 000,00 | 2 040 000,00 |
| 3 | Набор реагентовдля выявления антител к вирусу гепатита С (ВГС) в плазме или сыворотке крови человека методом иммуноферментного РК-ИМН-5№016587 | Тест-система для иммуноферментного анализа в микропланшетном формате (96 лунок стрипованные по 8 лунок) для определения антитела ВГС в сыворотке или плазме человека. Объем исследуемого образца – не более 50 мкл. Время реакции – не более 2,5 часов общего времени инкубации. Наличие цветовой кодировки реагентов и спектрофотометрической верификации всех этапов проведения анализа. Стандартные флаконы с реагентами, адаптированные к штативам любых автоматизированных анализаторов. Адаптация к ИФА полностью автоматизированному анализатору (штрихкодированные реагенты, объемы реагентов, достаточные для использования в ИФА автоматизированном формате). Специфичность на донорском контингенте не хуже 99,8%. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на каз. и русском языках. Наличие регистрации в РК | набор на 96 исследований, стрипированный | 3 | 100 000,00 | 300 000,00 |
| 4 | Набор реагентов Syphilis Total AB для опр.антител к бледной трепонеме в плазме или сыворотке крови человека РК-ИМН-5№016455 | Набор реагентов Syphilis Total AB для опр.антител к бледной трепонеме в плазме или сыворотке крови человека , на 96 определений | набор на 96 исследований, стрипированный | 6 | 95 000,00 | 570 000,00 |
| 5 | РекомбиБест Антипалдиум-IgG-комплект 2 (тест система для переконтрольного исследования на антитела класса G к возбудителю сифилиса) РК-ИМН-5№018896 | Набор реагентов на 96 определений для иммуноферментного выявления антител класса G к Treponema Pallidum. | набор на 96 исследований, стрипированный | 2 | 75 000,00 | 150 000,00 |
| 6 | БЕСТ анти ВГС подтверждающий тест. (Подтверждающий тест для переконтрольного исследования на антитела к ВГС) РК-ИМН-5№016725 | Набор реагентов на 48 определений для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов класса M и G к вирусу гепатита С. | набор на 48 определений | 2 | 105 000,00 | 210 000,00 |
| 7 | Monolisa HBs Ag Ultra Confirmatory на 25 определений РК-ИМН-5№016878 | Тест-система in vitro диагностическая для подтверждения присутствия поверхностного антигена вируса гепатита В (HBs Аg) в человеческой сыворотке или плазме, которые были определены в скрининговом тесте. Набор на 25 определений. Аналитическая чувствительность от 0,12 нг/мл до 2,2 нг/мл. Объем исследуемого образца, не более 100 мкл. Суммарное время инкубации не более 2 часов. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Наборы должны быть адаптированы к автоматическому иммуноферментному анализатору, позволяя осуществлять автоматизированное выполнение всех этапов ИФА в соответствии с инструкцией к набору, включая автоматизированное распознавание информации о реагентах и их положении на борту анализатора и автоматизированное внесение реагентов по штрих-коду. Объем и форма первичных флаконов с реагентами (конъюгатом, контролями, субстратным раствором, стоп-реагентом) должны позволять использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на каз. и рус. языках. Наличие регистрации в РК. | набор на 25 исследований | 5 | 165 000,00 | 825 000,00 |
| 8 | набор внешних пластиковых трубок 87972  | для Вошера PW 40 87972 | шт | 1 | 160 000,00 | 160 000,00 |
| 9 | набор внутренних пластиковых трубок 87973 | шт | 1 | 146 000,00 | 146 000,00 |
| 10 | фильтр гидрофобный 85274 | шт | 1 | 96 000,00 | 96 000,00 |
|  | **Итого** |  | **5 177 000,00** |

Товар должен быть поставлен в КГП на ПХВ «Городской центр крови» Управления общественного здравоохранения города Алматы, город Алматы, ул. Бухар Жырау 47, аптечный склад.

Требуемый срок поставки – по заявке Заказчика в течение 2024 года.

Пакет тендерной документации можно получить на сайте http://gckalmaty.kz/ либо электронную или бумажную версию по адресу: г.Алматы, ул. Бухар Жырау, 47, ГКП на ПХВ «Городской центр крови» Управления общественного здравоохранения города Алматы, кабинет №39, время с 09:00 до 16:00 часов

Тендерные заявки на участие в тендере, запечатанные в конверты, предоставляются (направляются) потенциальными поставщиками по адресу: г.Алматы, ул. Бухар Жырау 47, КГП на ПХВ «Городской центр крови», кабинет №39.

Окончательный срок представления тендерных заявок до 10.00 часов 07 февраля 2024 года. Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11.00 часов 07 февраля 2024 года по следующему адресу: город Алматы, ул. Бухар Жырау 47, КГП на ПХВ «Городской центр крови», кабинет №39.

Потенциальные поставщики при необходимости могут отозвать заявку в письменной форме до истечения окончательного срока приема тендерных заявок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Не позднее чем за десять календарных дней до истечения
окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости
потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за
разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор
закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение,
направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную.

Поддержка отечественных товаропроизводителей согласно Главе 5 Правил.

При необходимости Организатор проведёт встречу с
потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера.

 **Директор Надиров Ж.К.**