**Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен хабарландыру**

**анализаторға арналған реагент 200 медициналық бұйымын сатып алу бойынша**

ШЖҚ МКК «Жамбыл облыстық қан орталығы», Тараз қаласы, Аль-Фараби көшесі 2Б, «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысына (бұдан әрі-қағидалар) сәйкес: – 2022 жылға арналған «Жамбыл облыстық қан орталығы» ШЖҚ МКК үшін баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен осы хабарландырудың № 1 қосымшасы бойынша медициналық бұйымын (бұдан әрі-МБ) сатып алуды өткізу туралы хабарлайды.

МБ сатып алу баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу Қағидалардың 9-тарауында көзделген тәртіппен және мерзімдерде жүзеге асырылатын болады.

Жалпы сомасы 701 046 теңгені құрайды.

Медициналық бұйым Тараз қ. Аль-Фараби көшесі 2Б, жеткізілуі тиіс.

МБ 2022 жылдың 30 қараша айына дейін жеткізу қажет.

Баға ұсыныстары бар конверттерді берудің соңғы мерзімі 2022 жылдың 28 қазаны сағат 10.00-ге дейін.

**Объявление способом запроса ценовых предложении по закупу**

**реагенты 200 для анализатора.**

ГКП на ПХВ «Жамбылский областной центр крови», город Тараз, ул. Аль-Фараби, 2Б, в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан» (далее – Правила), объявляет о проведении закупа медицинского изделия (далее МИ) для ГКП на ПХВ «Жамбылский областной центр крови» на 2022 год по **Приложению № 1** к настоящему объявлению способом запроса ценовых предложений.

Закуп МИ способом запроса ценовых предложений будет осуществляться в порядке и сроки, предусмотренные главой 9 Правил.

Общая сумма 701 046 тенге.

МИ должно быть поставлен по адресу: г. Тараз, ул. Аль-Фараби, 2Б.

Требуемый срок поставки МИ – до 30 ноября 2022 года.

Окончательный срок предоставления конвертов с ценовыми предложениями до 10:00 часов 28 октября 2022 года.

**Приложение №1**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Наименование МИ** | **Краткая характеристика закупаемого МИ** | **Единица измрения** | **Кол-во** | **Цена за единицу** | **Выделенная****Сумма** |
| 1 | Реагенты 200 для анализатора | Тест с использованием **Реагенты** является хемилюминесцентным иммуноанализом на микрочастицах для качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита в сыворотке и плазме крови человека на анализаторе. Тест с использованием Реагенты предназначен для использования в качестве вспомогательного средства диагностики гепатита и в качестве скринингового теста с целью предупреждения передачи вируса гепатита реципиентам крови, ее компонентов, а также клеток, тканей и органов. В тесте для определения используются микрочастицы, сенсибилизированные рекомбинантным ядерным антигеном вируса гепатита. Выявленные могут использоваться в качестве индикатора текущей или перенесенной инфекции выявляется в сыворотке крови вскоре после обнаружения поверхностного антигена гепатита при острых инфекциях . Продолжают обнаруживаться после исчезновения и до появления выявляемых антител. При отсутствии информации о других маркерах можно считать, что человек с определяемыми уровнями может быть активно инфицирован, или что инфекция разрешилась, при этом у пациента выработался иммунитет. Могут быть единственным серологическим маркером инфекции и потенциально инфицированной крови. Тест с использованием Реагенты может использоваться для качественного определения антител к ядерному антигену вируса гепатита в сыворотке и плазме крови человека, забранных посмертно (после остановки сердца), на анализаторе. Тест является двухступенчатым иммуноанализом для качественного определения в сыворотке и плазме крови человека на основе технологии хемилюминесцентного иммуноанализа на микрочастицах 4 компонента изделия представлены в виде комплекта из двух картриджей. Для выполнения теста необходимо использовать оба картриджа. В набор реагентов входят 2 комплекта картриджей. Набор реагентов  **Реагенты** должен храниться в холодильнике при температуре 2 - 8°C. Поставка товара Заказчиком должна соответствовать условиям, с соблюдением требований производителя, соблюдением инструкций, обеспечением его сохранности. По требованию Заказчика Поставщик требует подтверждения проверки температуры на всех участках транспортировки продукции от склада Производителя до Заказчика. В случае непредставления (несвоевременного представления) размещения документов по поставке товара неисполненным. **Микрочастицы**, сенсибилизированные ядерным антигеном вируса гепатита (E.coli, рекомбинантным) в TRIS буфере. Минимальная концентрация: 0.08% твердого вещества. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. **Конъюгат** акридин-меченых мышиных антител к иммуноглобулинам человека в MES буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0.04 μg/mL. Консерванты: алкил парабен натрия и азид натрия. **Дилюент теста**: Мышиные протеиновые стабилизаторы в MOPSO буфере. Консерванты: ProClin 950 и азид натрия. **Дилюент образца**: Восстановитель в MOPSO буфере. **Специфичность**. Доноры крови – сыворотка крови: 99.92%. Доноры крови – плазма крови: 99.84%. Доноры, общее: 99,88%. Чувствительность составляет 100,00% (408/408) при 95% доверительном интервале: 99.10% - 100% и ожидаемой чувствительности 100%. **Аналитическая чувствительность** была оценена с использованием 1-го Международного стандарта ВОЗ для антител к ядерному антигену вируса гепатита в плазме крови человека. Концентрации разведений находились в диапазоне 1.00 - 0.05 IU/mL. Разведения исследовались 3 сериями реагента на 1 анализаторе. Результаты аналитической чувствительности в тесте находились в диапазоне 0.54 - 0.56 IU/mL. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовом к использованию виде, исключая человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, **а также входит гипохлорит не менее 5%**. | уп | 5 | 140 209,04 | 701 046 |

**Провизор Ажибаева Д.М.**