

**2022 жылғы 7 ақпан №4**  
**тендер тәсілімен дәрілік заттарды, медициналық тауарлар мен**  
**фармацевтикалық қызметтер сатып алу туралы**  
**хабарландыру**

«Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2022 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысына сәйкес (бұдан әрі - Ереже) индекс 070016, Қазақстан Республикасы, Өскемен қ., Көкжал Барака көшесі, 11, мекен-жайы бойынша орналасқан ШҚО денсаулық сақтау басқармасы «Шығыс Қазақстан облыстық қан орталығы» ШЖҚКМК 2022 жылға арналған дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен фармацевтикалық қызметтерді тендер тәсілімен сатып алу туралы хабарлайды.

Медициналық мақсаттағы бұйымдардың атауы, әр лот бойынша жеткізу мөлшері, көлемі, орны, мерзімі мен шарттары осы хабарландыруға 1-қосымшада көрсетілген.

Медициналық бұйымдарды жеткізу орны: Қазақстан Республикасы Өскемен қ., Көкжал Барака көш., 11, ШҚО ДСБ «Шығыс Қазақстан облыстық қан орталығы» ШЖҚ КМК.

Тендерге Ереженің 3-тарауында көрсетілген біліктілік талаптарына сәйкес келетін барлық әлеуетті жеткізушілер қабылданады.

Тендерлік құжаттама пакетін <http://vkock.kz/> сайтынан жүктеуге болады.

Конкурстық өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі 2022 жылдың «28» ақпанның 13 сағат 45 минутта.

Конкурстық өтінімдер салынған конверттер 2022 жылдың 28 ақпанның сағат 14:00-де мына мекен-жай бойынша ашылады: Өскемен қ. Көкжал Барак көш., 11, мәжіліс залы.

Әлеуетті жеткізушілер тендерлік конверттерді ашуға қатыса алады.

Қосымша ақпарат пен анықтаманы мына телефон арқылы алуға болады: 8 (7232) 70-12-02.

Лот. №	Медициналық сұралардан ағалы	Өлшем бірлігі	Саны	Баға, тенге	Сомма, тенге	Тауарды жеткізу мерзімі	Жеткізу шарттары (INCOTERMS 2020 сәйкес)	Тауарды жеткізу орны
	<p>ARCHITECT Anti-HBs II реагенті, Юрестов. Тест ARCHITECT Anti-HBs ааыздас қан сұрақардан ағалы на микрочастицаларда (СММА) для количественного определения антител к поверхностному антигену вируса гепатита В (анти-HBs) в сыворотке и плазме крови человека. Тест ARCHITECT Anti-HBs определяет концентрацию антител к поверхностному антигену вируса гепатита В (анти-HBs) в сыворотке и плазме крови человека. Тесты на анти-HBs часто применяются для мониторинга эффективности вакцинации против вируса гепатита В. Было доказано, что присутствие анти-HBs играет важную роль в защите против инфекции вируса гепатита В (HBV). Многочисленные исследования продемонстрировали эффективность вакцинации против вируса гепатита В в стимулировании иммунной системы, при подобной вакцинации преобладают антитела к HBs, что препятствует инфекции HBV. Тесты на анти-HBs также используются при мониторинге выздоровления и восстановления пациентов, перенесших инфекцию вируса гепатита В. Присутствие анти-HBs после острой инфекции HBV и отсутствие поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) может указывать на разрешение заболевания. Выявление анти-HBs у бессимптомных пациентов может свидетельствовать о ранее перенесенной инфекции HBV. Микрочастицы: 1 или 4 флакон(а) (4,56 мл во флаконе № 100 тестов/16,80 мл во флаконе на 500 тестов), микрочастицы, сенсублизированные поверхностным антигеном вируса гепатита В (подтипы ad и ay) (E сой, рекомбинантная ДНК, экспрессируемая в дрожжевых клетках) в TRIS-буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консервант: ацид натрия и протинирующие вещества. Концентрация: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мл во флаконе на 100 тестов/26,3 мл во флаконе на 500 тестов), концентрат поверхностных антигенов вируса гепатита В (подтипы ad и ay) (E сой, рекомбинантная ДНК, экспрессируемая в дрожжевых клетках), элементный раствор в MES-буфере с протеиновыми стабилизаторами (плазма крови овца и человека). Минимальная концентрация: 0,13 мг/мл. Консервант: ацид натрия и протеиновые препараты. Дилуент теста: Дилуент образцов ARCHITECT Anti-HBs Sresimen Diluent. 1 флакон (100 мл), дилуент образцов ARCHITECT Anti-HBs Sresimen Diluent, содержащий рекальцинированную плазму крови человека. Консервант: ацид натрия и ProClip 950. Для расчета специфичности и чувствительности было установлено, что образцы со значениями концентрации <math>\geq 10,00 \text{ мМЕ/мл}</math> определяются как реактивные, образцы со значениями концентрации <math>&lt; 10,00 \text{ мМЕ/мл}</math> – не реактивные. Воспроизводимость теста ARCHITECT Anti-HBs определяли в ходе клинических исследований с использованием трех серий реагентов. Палочка из пяти уникальных образцов тестировалась в четырехторах, с использованием реагентов каждой серии один раз в день в течение пяти дней в трех лабораториях. Чувствительность. Было протестировано в общей сложности 389 образцов, полученных от 248 вакцинированных против HBV пациентов, от 41 человека, перенесшего инфекцию HBV, и от 100 человек, входящих в группу риска инфекции HBV. Из 389 образцов 340 (87,40%) были повторно реактивными и положительными по результатам дополнительного тестирования. Специфичность. В трех лабораториях всего было протестировано 1716 образцов сыворотки и плазмы крови следующих категорий: добровольные доноры селеной крови, парные образцы сыворотки и плазмы крови, произвольно выбранные госпитализированные пациенты, люди с заболеваниями, не связанными с инфекцией HBV, а также образцы пациентов с потенциально интерферирующими веществами. В общей сложности 259 (15,09%) из 1716 образцов были повторно реактивными, 254 (98,07%) из 259 образцов были положительными по результатам дополнительного тестирования. Общая специфичность составила 99,67% (1491/1486) при 95%-м доверительном интервале от 99,22 до 99,89%. Общая чувствительность составила 97,34% (694/699) при 95%-м доверительном интервале от 95,97 до 98,62%. Все жидкие принадлежности, калибраторы и контроли должны быть в готовности к использованию в виде, исключающем человеческий фактор при приготовлении (без каких-либо косвенных действий, мер или корректировок медицинского персонала), которые не подлежат лиофилизации, а также входят гипосолорит не менее 3%. Стабильность на борту. Реактивов после помещения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставленный товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для реагентов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить последнему документ, подтверждающий факт ввоза в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставляемых товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документально подтвержденными указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателями, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентами на поставку медицинских изделий.</p>	жынтық	90	70104,52	6309406,8	наурыз-30 маусым-30 қыркүйек-20 желтоқсан-10	DDP	Өскемен қ. Қожаал Барака көш., 11,

6309406,80

Барлығы: 6309406,80 (алты миллион үш жүз төртін мың төрт жүз алты) тенге 80 тиын

Бас мекеніс

**Объявление**  
**о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий и**  
**фармацевтических услуг способом тендера**  
**№4 от 07.02.2022г.**

КГП на ПХВ «Восточно-Казахстанский областной центр крови» УЗ ВКО, расположенное по адресу: 070016, Республика Казахстан г. Усть-Каменогорск, ул. Кокжал Барака, 11, объявляет о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг на 2022 год способом тендера 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).

Наименование медицинских изделий, сумма, объем, место, сроки и условия поставок по каждому лоту указаны в Приложении 1 к настоящему объявлению.

Адрес поставки медицинских изделий: Республика Казахстан г. Усть-Каменогорск, ул. Кокжал Барака, 11, КГП на ПХВ «Восточно-Казахстанский областной центр крови» УЗ ВКО.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в Главе 3 Правил.

Пакет тендерной документации можно скачать на сайте <http://vkock.kz/>.

Окончательный срок представления тендерных заявок до 13 часов 45 минут «28» февраля 2022 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 14 часов 00 минут «28» февраля 2022 года по следующему адресу: г. Усть-Каменогорск, ул. Кокжал Барака, 11, конференц-зал.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону:  
8 (7232) 70-12-02.

№ лота	Наименование изделий медицинского назначения	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	Срок поставки:	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Место поставки товара
1	<p><b>ARСНТЕСТ АИп-НВс: II реагент, 10шт/кор. Тест АРСНТЕСТ АИп-НВс является хемилуминесцентным иммуноанализом на микропластиках (СМА) для количественного определения антигена к поверхностному антигену вируса гепатита В (аИп-НВс) в сыворотке и плазме крови человека. Тест АРСНТЕСТ АИп-НВс определяет концентрацию антигена к поверхностному антигену вируса гепатита В (аИп-НВс) в сыворотке и плазме крови человека.</b></p> <p>Тесты на аИп-НВс часто применяются для мониторинга эффективности вакцинации против вируса гепатита В. Было доказано, что присутствие аИп-НВс играет важную роль в защите против инфекции вируса гепатита В (НВВ). Многочисленные исследования продемонстрировали эффективность вакцинации против вируса гепатита В в стимулировании иммунной системы, при подобной вакцинации продуцируются антигены к НВс, что препятствует инфекции НВВ. Тесты на аИп-НВс также используются при мониторинге выздоровления и восстановления пациентов, перенесших инфекцию вируса гепатита В. Присутствие аИп-НВс после острой инфекции НВВ и отсутствие поверхностного антигена вируса гепатита В (НВсAg) может указывать на разрешение заболевания. Выявление аИп-НВс у бессимптомных пациентов может свидетельствовать о ранней перенесенной инфекции НВВ. Микропластики: 1 или 4 флакон(а) (4,36 мл во флаконе на 100 тестов/16,80 мл во флаконе на 500 тестов), микропластики, сенсibilизированные поверхностным антигеном вируса гепатита В (подтипа ад и ау) (Е. сой, рекомбинантная ДНК, экспрессированная в мышечных клетках) в TRIS-буфере с протеиновыми стабилизаторами. Минимальная концентрация: 0,08% твердого вещества. Консерванты: азда натрия и протеиназный ингибитор. Концентрат: 1 или 4 флакон(а) (5,9 мл во флаконе на 100 тестов/26,3 мл во флаконе на 500 тестов), концентрат: поверхностный антиген вируса гепатита В (подтипа ад и ау) (Е. сой, рекомбинантная ДНК, экспрессированная в мышечных клетках), меченый адреном в MES-буфере с протеиновыми стабилизаторами (плазма крови быка и человека). Минимальная концентрация: 0,13 мкг/мл. Консерванты: азда натрия и протеиназный ингибитор. Дилуент теста: Дилуент образца АРСНТЕСТ АИп-НВс Sreipten Diluent. 1 флакон (100 мл), дилуент образца АРСНТЕСТ АИп-НВс Sreipten Diluent, содержащий розаляцинированный плазму крови человека. Консервант: азда натрия и ProCin 950. Для расчета специфичности и чувствительности было установлено, что образцы со значениями концентрации <math>\geq 10,00</math> мМЕ/мл определяются как реактивные, образцы со значениями концентрации <math>&lt; 10,00</math> мМЕ/мл – не реактивные. Все образцы теста АРСНТЕСТ АИп-НВс определяли в ходе клинических исследований с использованием трех серий реагентов. Пакель из пяти уникальных образцов тестировались в четырехкратных повторениях с использованием реагентов каждой серии один раз в день в течение пяти дней в трех лабораториях. Чувствительность было протестировано в общей сложности 389 образцов, полученных от 248 вакцинированных против НВВ пациентов, от 41 человека, перенесшего инфекцию НВВ, и от 100 человек, входящих в группу риска инфекции НВВ. Из 389 образцов 340 (87,40%) были повторно реактивными и положительными по результатам дополнительного тестирования. Специфичность. В трех лабораториях всего было протестировано 1716 образцов сыворотки и плазмы крови следующих категорий: добровольные доноры сыворотки и плазмы крови, специально выбранные госпитализированные пациенты, люди с заболеваниями, не связанными с инфекцией НВВ, а также образцы плазмы с потенциально интерферирующими веществами. В общей сложности 259 (15,09%) из 1716 образцов были повторно реактивными, 254 (98,07%) из 259 образцов были положительными по результатам дополнительного тестирования. Общая специфичность составила 99,67% (149/1496) при 95%-м доверительном интервале от 99,22 до 99,89%. Общая чувствительность составила 97,54% (594/609) при 95%-м доверительном интервале от 95,97 до 98,62%. 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 гириксолит не менее 5%. Стабильность на борту реактивов после помешения в анализатор должна быть не менее 30 дней. Остаточный срок годности на поставленный товар на дату поставки для реагентов, контрольных материалов и калибраторов должен составлять не менее 8 месяцев, для растворов не менее 12 месяцев. В случае поставки товаров, маркированных товарными знаками, Поставщик по запросу Заказчика обязуется предоставить посланному документу, подтверждающему факт введения в гражданский оборот на территории Республики Казахстан поставленных товаров непосредственно правообладателем товарного знака, размещенного на товаре, или с его согласия. Документация, подтверждающими указанный факт могут быть: лицензионные соглашения Поставщика с правообладателем, таможенные декларации, письма правообладателей и лицензиата, договоры с лицензиатом или с его контрагентом на поставку лицензионных</p>	набор	90	70104,52	6309406,80	март-30 июль-30 сентябрь-20 декабрь-10	DDP	г. Усть-Каменогорск, ул. Кокжал Барака, 11

6309406,80

Всего: 6309406,8 (шесть миллионов триста девять тысяч четыреста шесть) тенге 80 ттын



Главная местра