|  |  |
| --- | --- |
| **Хабарландыру медициналық бұйымдарды баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы.**Алматы қ «12» қаңтар 2023 ж. АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы» тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысына сәйкес(бұдан әрі-қағидалар) баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуды өткізу туралы хабарлайды.Ұйымдастырушы (Тапсырыс беруші) – АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы».БСН: 990240008204.Заңды мекенжайы: Қазақстан, Алматы қаласы, Желтоқсан көшесі 62, 51Байланыс телефоны: 87272780444E-mail: 2792240@mail.ru | **Объявления о проведении** **закупа способом запроса ценовых предложений медицинского изделия** г. Алматы «12» января 2023г.АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова» 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» (далее-Правил) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений. Организатор (Заказчик) – АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова» БИН: 990240008204. Юридический адрес: Казахстан, г.Алматы, улица Желтоксан 62, 51Контактный телефон: 87272780444E-mail: 2792240@mail.ru |

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Атауы / Наименование**  | **Техникалық сипаттамалары / Техническая спецификация** | **Өлшем бірлігі / Ед. измерения** | **Саны/Кол-во** | **Лот бойынша бірлік бағасы / Цена за единицу по лотам** | **Бөлінген сома / Выделенная сумма** |
| **Бақылау сывороткалыры (Randox сыртқы бақылау) / Контрольные сыворотки (внешний контроль Randox)** |
| 1 | ВИЧ-ты зерттеуге арналған RIQAS бағдарламасы\ гепатиттер 24 құты /Программа RIQAS для исследования ВИЧ\ гепатитты 24 флакона | 1.ВИЧ (АИТВ) және гепатитке серологиялық зерттеулерге арналған бақылау қан жинағы.Бағдарламаның басталуы шілде 2023 ж2. Бақылау қанының көлемі 1.8 мл-ден аспайды, (24 құты).3. Үлгілерді әр 2 апта сайын өлшеу және әр үлгі бойынша статистикалық есептер беру.4. Әрбір бақылау қан құтысы өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің сынақ нөміріне сәйкес нөмірмен белгіленуі керек5. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.6. Қосымша ақысыз бір уақытта бес анализаторға дейін тестілеу мүмкіндігі7. Тестілеу параметрлерінің саны кемінде 16 болуы керек: АИТВ-1, анти-HCV, анти-HTLV-II, HBsAg, АИТВ-2, анти-HBc, анти-HTLV-1 & 2 (біріктірілген), АИТВ-1 және 2 (біріктірілген), Anti-HTLV-I, Anti-CMV, Anti-HAV IgM, Anti-HAV (Total), Anti-HBc IgM, HBeAg, Anti-HBe (Total), Anti-HBs (Total) және P24 (АИТВ антигені)8. Қолданылатын өлшем бірліктеріндегі мәндерді ұсыну мүмкіндігі зертхана, қайта есептемей.9. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әр параметрді тексеріңіз10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Қол жеткізу паролін пайдалану үшін сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек / 1.Набор контрольной крови для серологических исследований на ВИЧ и Гепатит.Старт программы июль 2023 г.2. Объем контрольной крови не более 1.8 мл., (24 флакона).3. Измерение образцов каждые 2 недели и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.4. Каждый флакон с контрольной кровью должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты7. Количество параметров тестирования должна быть не менее 16: Анти-ВИЧ-1, Анти-HCV, Anti-HTLV-II, HBsAg, Анти-ВИЧ-2, Anti-HBc, Анти-HTLV-1 & 2 (в сочетании), Анти-ВИЧ-1 и 2 (в сочетании), Anti-HTLV-I, Anti-CMV, Anti-HAV IgM, Anti-HAV (Total), Anti-HBc IgM, HBeAg, Anti-HBe (Total), Anti-HBs (Total) and P24 (антиген Вич) 8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.9. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 | Жинақ / набор | 1,00 | 379 000,00 | 379 000,00 |
| 2 | Гематологиялық зерттеуге арналған RIQAS бағдарламасы 12 құтыны 11 параметрге / Программа RIQAS для исследования гематологических 12 флаконов на 11 параметров | 1. 2023 жылға арналған гематологиялық зерттеулерге арналған бақылау қан жинағы, бағдарламаның 2023 жылғы қаңтарда басталуы, бағдарламаның 2023 жылғы желтоқсанда аяқталуы.2. Бақылау қанының көлемі кемінде 2 мл3. Үлгілерді айына 1 рет өлшеу және әрбір үлгі бойынша статистикалық есептерді ұсыну.4. Әрбір бақылау қан құтысы өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің сынақ нөміріне сәйкес нөмірмен белгіленуі керек5. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.6. Қосымша ақысыз бір уақытта бес анализаторға дейін тестілеу мүмкіндігі7. Тестілеу параметрлерінің саны кемінде 11 болуы тиіс. (Опциялар: Haemoglobin (Hb), Mean Cell Volume (MCV), MCHC, RBC, Mean Platelet Volume, Plateletcrit, hct, MCH, PLT, WBC, Red Cell Dist. Width.)8. Қолданылатын өлшем бірліктеріндегі мәндерді ұсыну мүмкіндігі зертхана, қайта есептемей.9. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әр параметрді тексеріңіз10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Қол жеткізу паролін пайдалану үшін сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек13. Бағдарлама аяқталғаннан кейін сапаны сыртқы бағалаудан өту бойынша халықаралық сертификат беріледі. / 1. Набор контрольной крови для гематологических исследований на 2023 год, старт программы в январе 2023 года, окончание программы в декабре 2023 года. 2. Объем контрольной крови не менее 2 мл3. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.4. Каждый флакон с контрольной кровью должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты7. Количество параметров тестирования должно быть не менее 11. (Параметры: Haemoglobin (Hb), Mean Cell Volume (MCV), MCHC, RBC, Mean Platelet Volume, Plateletcrit, HCT, MCH, PLT, WBC, Red Cell Dist. Width.)8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.9. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 1704313. После окончания программы выдается международный сертификат по прохождению внешней оценки качества.  | Жинақ / набор | 1,00 | 389 000,00 | 389 000,00 |
| 3 | Иммуноанализ (ИФА) зерттеуге арналған RIQAS бағдарламасы 12 құтыны 51 параметрге / Программа RIQAS для исследования иммуноанализа (ИФА) 12 флаконов на 51 параметр | 1. Иммунологиялық зерттеулерге арналған бақылау сарысуларының жиынтығы жылдық, бағдарламаның басталуы 2023 жылғы қаңтарда, бағдарламаның аяқталуы 2023 жылғы желтоқсанда.2. Бақылау сарысуының көлемі құтыда кемінде 5 мл3. Бақылау сарысуының үлгілері, 100% адам қаны, мұздатылған кептірілген және вакууммен оралған болуы керек.4. Үлгілерді айына 1 рет өлшеу және әрбір үлгі бойынша статистикалық есептерді ұсыну.5. Әрбір бақылау сарысуы құтысы өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің сынақ нөміріне сәйкес нөмірмен таңбалануы тиіс.6. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.7. Қосымша ақысыз бір уақытта бірнеше анализаторларды сынау мүмкіндігі8. Тестілеу талдауларының саны 51: 1-25-Oh-D дәрумені (Pilot), 17-oh-progesterone 25-OH-D дәрумені, ACTH, AFP, Aldosterone, Amikacin, Androstenedione, B-2-Microglobulin, CA125, CA15-3, CA19-9, Carbamazepin, digoxin, Total (Pilot), Ferritin, Folate, Free T3, Free T4, Free testosterone (Pilot), FSH, Gentamicin, GH, hCG, IgE, Insulin, LH, Oestradiol, Paracetamol, Parathyroid Hormone, Phenobarbital, Phenytoin, progesterone, prolactin, PSA, PSA, Free, salicylate, Sex Hormone Binding Globulin (SHBG), T3, T4, Testosterone, Theophylline, Thyroglobulin, TSH, Valproic acid, Vancomycin, Vitamin B129. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әрбір талданатын зат тексеріледі10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек13. Бағдарлама аяқталғаннан кейін сапаны сыртқы бағалаудан өту бойынша халықаралық сертификат беріледі. / 1. Набор контрольных сывороток для иммунологических исследований годовая, старт программы в январе 2023 года, окончание программы в декабре 2023 года.2. Объем контрольной сыворотки не менее 5 мл во флаконе3. Образцы контрольной сыворотки, 100% человеческая кровь, должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом.4. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений.6. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 51: 1-25-OH-Vitamin D (Pilot), 17-OH-progesterone 25-OH-Vitamin D, ACTH, AFP, Aldosterone, Amikacin, Androstenedione, B-2-Microglobulin, CA125, CA15-3, CA19-9, Carbamazepin, Digoxin, Total (Pilot), Ferritin, Folate, Free T3, Free T4, Free testosterone (Pilot), FSH, Gentamicin, GH, hCG, IgE, Insulin, LH, Oestradiol, Paracetamol, Parathyroid Hormone, Phenobarbital, Phenytoin, Progesterone, Prolactin, PSA, PSA, Free, Salicylate, Sex Hormone Binding Globulin (SHBG), T3, T4, Testosterone, Theophylline, Thyroglobulin, TSH, Valproic acid, Vancomycin, Vitamin B129. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 13. После окончание программы выдается международный сертификат по прохождению внешней оценки качества.  | Жинақ / набор | 1,00 | 389 000,00 | 389 000,00 |
| 4 | Коагулограммалық зерттеуге арналған RIQAS бағдарламасы 12 құтыны 17 параметрге / Программа RIQAS для исследования коагулограммы 12 флаконов на 17 параметров | 1. Коагулологиялық зерттеулерге арналған бақылау плазмасының жиынтығы жылдық, бағдарламаның басталуы 2023 жылғы қаңтарда, бағдарламаның аяқталуы 2023 жылғы желтоқсанда.2. Құтыдағы бақылау плазмасының көлемі кемінде 1 мл3. Үлгілерді айына 1 рет өлшеу және әрбір үлгі бойынша статистикалық есептерді ұсыну.4. Бақылау плазмасының әрбір құтысы өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің сынақ нөміріне сәйкес нөмірмен таңбалануы тиіс.5. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.6. Қосымша ақысыз бір уақытта бес анализаторға дейін тестілеу мүмкіндігі7. Тестілеу параметрлерінің саны кемінде 17 параметр болуы керек: aPTT, ATIII, D-Dimer (Pilot), Factor II, factor IX, Factor V, Factor VII, factor VIII, Factor X, FACTOR XI, factor XII, Fibrinogen, Plasminogen, protein c, Protein s, PT, TT.8. Қолданылатын өлшем бірліктеріндегі мәндерді ұсыну мүмкіндігі зертхана, қайта есептемей.9. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әр параметрді тексеріңіз10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Қол жеткізу паролін пайдалану үшін сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек13. Бағдарлама аяқталғаннан кейін сапаны сыртқы бағалаудан өту бойынша халықаралық сертификат беріледі. / 1. Набор контрольной плазмы для коагулологических исследований годовая, старт программы в январе 2023 года, окончание программы в декабре 2023 года. 2. Объем контрольной плазмы во флаконе не менее 1 мл3. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставление статистических отчетов по каждому образцу.4. Каждый флакон с контрольной плазмой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений. 5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты 7. Количество параметров тестирования должна быть не менее 17 параметров: aPTT, ATIII, D-Dimer (Pilot), Factor II, Factor IX, Factor V, Factor VII, Factor VIII, Factor X, Factor XI, Factor XII, Fibrinogen, Plasminogen, Protein C, Protein S, PT, TT.8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.9. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 1704313. После окончания программы выдается международный сертификат по прохождении внешней оценки качества.  | Жинақ / набор | 1,00 | 389 000,00 | 389 000,00 |
| 5 | Қан гадарын зерттеуге арналған RIQAS бағдарламасы 12 құтыны 10 параметрге / Программа RIQAS для исследования газы крови 12 флаконов на 10 параметров | 1. Қан газын зерттеуге арналған бақылау плазмасының жиынтығы жылдық, бағдарламаның басталуы 2023 жылдың қаңтарында, бағдарламаның аяқталуы 2023 жылдың желтоқсанында.2. Құтыдағы бақылау плазмасының көлемі 1,8 мл-ден аспайды3. Үлгілерді айына 1 рет өлшеу және әрбір үлгі бойынша статистикалық есептерді ұсыну.4. Бақылау плазмасының әрбір құтысы өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің сынақ нөміріне сәйкес нөмірмен таңбалануы тиіс.5. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.7. Тестілеу параметрлерінің саны кемінде 10 болуы керек (Ca++, Glucose, Lactate, pCO2, pO2, Cl -, K+, Na+, Ph, tCO2)8. Қолданылатын өлшем бірліктеріндегі мәндерді ұсыну мүмкіндігі зертхана, қайта есептемей.9. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әр параметрді тексеріңіз10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Қол жеткізу паролін пайдалану үшін сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек13. Бағдарлама аяқталғаннан кейін сапаны сыртқы бағалаудан өткені туралы халықаралық сертификат беріледі. / 1. Набор контрольной плазмы для исследований газов крови годовая, старт программы в январе 2023 года, окончание программы в декабре 2023 года. 2. Объем контрольной плазмы во флаконе не более 1.8 мл3. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставление статистических отчетов по каждому образцу.4. Каждый флакон с контрольной плазмой должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений. 5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения. 7. Количество параметров тестирования должно быть не менее 10 (Ca++, Glucose, Lactate, pCO2, pO2, Cl-, K+, Na+, Ph, tCO2) 8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.9. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа12. Система контролю качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 1704313. После окончания программы выдается сертификат международный о прохождении внешней оценки качества.  | Жинақ / набор | 1,00 | 339 000,00 | 339 000,00 |
| 6 | Клиникалық химия зерттеуге арналған RIQAS бағдарламасы 12 құтыны 56 параметрге / Программа RIQAS для исследования клинической химии 12 флаконов на 56 параметров | 1. 2023 жылға арналған клиникалық химия зерттеулеріне арналған бақылау сарысуларының жиынтығы, бағдарламаның басталуы 2023 жылғы қаңтар, бағдарламаның аяқталуы 2023 жылғы желтоқсан.2. Бақылау сарысуының көлемі құтыда кемінде 5 мл, 100% адам қаны.3. Бақылау сарысуының үлгілері мұздатылған кептірілген және вакууммен оралған болуы тиіс.4. Үлгілерді айына 1 рет өлшеу және әрбір үлгі бойынша статистикалық есептерді ұсыну.5. Бақылау сарысуы бар әрбір құтыға өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің тестілеу нөміріне сәйкес нөмірмен таңбалануы тиіс6. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.7. Қосымша ақысыз бір уақытта бірнеше анализаторларды сынау мүмкіндігі8. Тестілеу талдауларының саны кемінде 56 параметр болуы тиіс (ACE; қышқыл фосфатаза (простатикалық); қышқыл фосфатаза (жалпы); түзетілген кальций; Альбумин; ALP; alt (АЛАТ); Амилаза (панкреатикалық); амилаза (жалпы); AST; Бикарбонат; өт қышқылдары; билирубин тікелей; Билирубин жалпы; Кальций иондалған; Кальций (жалпы); хлорид; Холинэстаз; UIBC (қанықпаған темір байланыстыру қабілеті); Холестерин; CK, барлығы (CPK); мыс; Креатинин; D-3-гидроксибутират; EGFR ; Фруктозамин; Бос T3; Бос T4; Гамма GT; GLDH; Глюкоза; HBDH; HDL-холестерин; Темір; Лактат; LD (LDH); LDL холестерині\*; Липаза; Литий; Магний, NEFA (эфирленбеген май қышқылдары); HDL емес Холестерин\*; Осмолярлық; Бейорганикалық Фосфат; Калий; ақуыз, жалпы; PSA; Натрий, TIBC; жалпы Т3; жалпы Т4; триглицеридтер; TSH; Мочевина; зәр қышқылы; Мырыш.9. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әрбір талданатын зат тексеріледі10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек13. Барлық цикл аяқталғаннан кейін сапаны сыртқы бағалаудан өту бойынша халықаралық сертификат беріледі. / 1. Набор контрольных сывороток для исследований по клинической химии на 2023 год, старт программы январь 2023 года, окончание программы декабрь 2023 года.2. Объем контрольной сыворотки не менее 5 мл во флаконе, 100% человеческая кровь.3. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом.4. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений6. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 56 параметров (ACE; Кислая фосфатаза (простатическая); Кислая фосфатаза (общая); Скорректированный кальций; Альбумин; ALP; АЛТ (АЛАТ); Амилаза (панкреатическая); Амилаза (общая); AST; Бикарбонат; Желчные кислоты; Билирубин прямой; Билирубин общий; Кальций ионизированный; Кальций (общий); Хлористый; Холинэстаз; UIBC (ненасыщенная железосвязывающая способность); Холестерин; CK, всего (CPK); Медь; Креатинин; D-3-гидроксибутират; EGFR ; Фруктозамин; свободный T3; свободный T4; Гамма GT; GLDH; Глюкоза; HBDH; ЛПВП-холестерин; Железо; Лактат; LD (LDH); Холестерин ЛПНП \*; Липаза; Литий; Магний, NEFA (неэстерифицированных жирных кислот) ; Холестерин не-ЛПВП \*; Осмолярность; Фосфат неорганический; Калий; Белок, общий; PSA; Натрий, TIBC; общий Т3; общий Т4; Триглицериды; TSH; Мочевина; Мочевая кислота; Цинк.9. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043 13. После окончание всего цикла выдается международный сертификат по прохождению внешней оценки качества.  | Жинақ / набор | 1,00 | 389 000,00 | 389 000,00 |
| 7 | 14 параметрлі сынақ жолақтарында зәрді зерттеуге арналған RIQAS сыртқы сапаны бағалау бағдарламасы / Программа по внешней оценки качества RIQAS для исследований мочи на тест-полосках на 14 параметров | 1. Жолақ әдісімен зәрді зерттеуге арналған бақылау сарысуларының жиынтығы жылдық, 2023 жылдың қаңтар-желтоқсан айлары аралығында бағдарламаның басталуы.2. Бақылау сарысуының көлемі құтыда кемінде 12 мл, жинақ 6 құтыдан тұрады, жылына 2 рет 3 құтыдан жеткізу.3. Бақылау сарысуының үлгілері пайдалануға дайын сұйық болуы тиіс.100% адамның зәрі.4. Үлгілерді екі айда 1 рет өлшеу және әрбір үлгі бойынша статистикалық есептерді ұсыну.5. Әрбір бақылау сарысуы құтысы өлшеу кестесіне сәйкес үлгінің сынақ нөміріне сәйкес нөмірмен таңбалануы тиіс.6. Нәтижелер бойынша есеп беру өлшеу соңғы өлшеу күнінен кейін 48 сағаттан кешіктірмей.7. Қосымша ақысыз бір уақытта бірнеше анализаторларды сынау мүмкіндігі8. Тестілеу талдауларының саны кемінде 14 болуы тиіс (Альбумин, Билирубин, қан, креатинин, глюкоза, HCG, кетондар, лейкоциттер, нитрит, РН, ақуыз, үлес салмағы, уробилиноген, галактоза)9. Әрбір үлгі бойынша есеп мыналарды қамтуы керек:- барлық әдістер бойынша, қатысушы әдісі бойынша, анализаторлар тобы бойынша нәтижені статистикалық өңдеу- Шухарт кестесі- Леви-Дженнингс кестесі- бақылау бағалау кестесі- үлгі бойынша% ауытқу кестесі- концентрация бойынша% ауытқу кестесі- барлық әдістер бойынша статистикалық бөлім, әрбір талданатын зат тексеріледі10. Зертхананы тіркеу және нәтижелерді жіберу интернет-сайт арқылы болуы керек11. Сапаны бақылау нәтижелерін статистикалық өңдеу бойынша ақпараттың құпиялылығын қамтамасыз ету12. Сапаны бақылау жүйесі ISO / IEC 17043 бойынша аккредиттелуі керек. Барлық сынамалар аяқталғаннан кейін әрбір зерттеуге байланысты сапаны сыртқы бағалаудан өткені туралы халықаралық сертификат беріледі. / 1. Набор контрольных сывороток для исследований мочи полосочным методом годовая, старт программы с января по декабрь 2023 года. 2. Объем контрольной сыворотки не менее 12 мл во флаконе, комплект состоит из 6 флаконов, поставка 2 раза в год по 3 флакона. 3. Образцы контрольной сыворотки должны быть жидкие готовые к использованию.100% человеческая моча.4. Измерение образцов 1 раз в два месяца и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номером тестирования образца согласно графика измерений.6. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 14 (Альбумин, Билирубин, Кровь, креатинин, глюкоза, ХГЧ, Кетоны, Лейкоциты, нитрит, pH, белка, Удельный вес, уробилиноген, галактоза) 9. Отчет по каждому образцу должен включать:- статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов- график Шухарта- график Леви-Дженнингса- график контрольной оценки- график отклонения% по образцу- график отклонения% по концентрации- статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества12. Система контроля качества должна быть аккредитована по ISO / IEC 17043. По окончанию всех проб выдается по каждому ввиду исследования международный сертификат о прохождении внешней оценки качества. | Жинақ / набор | 1,00 | 542 938,00 | 542 938,00 |

|  |  |
| --- | --- |
| Бөлінген сома 2 816 938,00 (екі миллион сегіз жүз он алты мың тоғыз жүз отыз сегіз) теңге.Тауарды жеткізу тапсырыс берушінің өтінімі бойынша бөліктермен ағымдағы жылдың 5 - күнтізбелік күні ішінде жеткізіледі.Тауарды жеткізу орны: АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы», Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 62, дәріхана қоймасы.Баға ұсыныстарын ұсынудың орны мен соңғы мерзімі: Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 51, 201 кабинет, күні 20.01.2023 ж. уақыты: 09:00 сағат.Баға ұсыныстарын ашу күні мен уақыты: күні 20.01.2023 ж. уақыты 11:00 сағат, ашылу орны: Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 51, 201 кабинет. **Қатысу үшін құжаттар тігілген, нөмірленген түрде, мөрленген конвертте ұсынылады және мөрмен бекітіледі. Конвертте ашу күні мен уақыты, сатып алу атауы, Өнім берушінің, ұйымдастырушының (Тапсырыс берушінің) атауы және заңды мекенжайы жазылуға тиіс.** Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір ғана баға ұсынысын ұсынады. Конвертте Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 12 қарашадағы № ҚР ДСМ -113 бұйрығымен бекітілген нысан бойынша баға ұсынысы бар (бұдан әрі – Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын растайтын рұқсат, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың Қағидалардың 4-тарауында белгіленген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттар, сондай-ақ фармацевтикалық қызметтердің сипаттамасы мен көлемі**.** Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысын ұсынуы Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды жеткізуді жүзеге асыруға немесе сұрау салу талаптары мен сатып алудың үлгілік шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты сақтай отырып, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісімін білдіру нысаны болып табылады. Тапсырыс беруші және (немесе) сатып алуды ұйымдастырушы бұл туралы хабардар ететін ең төмен баға ұсынысын ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады. Баға ұсыныстары бірдей ұсынылған жағдайларда баға ұсынысын бірінші болып ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады. Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға баға ұсынысы мен құжаттары Қағидалардың 102-тармағына сәйкес ұсынылған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осындай әлеуетті өнім берушіні сатып алудың жеңімпазы деп тану туралы шешім қабылдайды. **Жеңімпаз сатып алуды ұйымдастырушыға жеңімпаз деп танылған күннен бастап күнтізбелік он күн ішінде біліктілік талаптарына сәйкестігін растайтын мынадай құжаттарды ұсынады:**1. Фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар туралы" Заңға сәйкес алынған (жіберілген) электрондық құжат түріндегі көшірмелері; туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады. "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңмен;
2. заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);
3. заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу)туралы анықтама, жеке куәліктің немесе паспорттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);
4. заңды тұлға жарғысының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, онда акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе сатып алу жарияланған күннен кейін құрылтай шартының көшірмесі ұсынылады);
5. "Электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеуші кабинеті"веб-қосымшасы арқылы алынған, мемлекеттік кіріс органдарында есепке алу жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер;
6. осы әлеуетті өнім берушінің Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмайтындығы туралы Қазақстан Республикасы салық органының анықтамасының түпнұсқасы (егер әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмаса және Қазақстан Республикасының салық төлеушісі ретінде тіркелмесе).

 Жеңімпаз біліктілік талаптарына, техникалық ерекшелік талаптарына сәйкес келмеген жағдайда баға ұсыныстары тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады. Жеңімпаз алған күннен бастап бес жұмыс күні ішінде сатып алу шартына қол қояды не Тапсырыс берушіні немесе сатып алуды ұйымдастырушыны оның шарттарымен келіспегені немесе қол қоюдан бас тартқаны туралы жазбаша хабардар етеді. Қол қойылған сатып алу шартын көрсетілген мерзімде ұсынбау оны жасасудан бас тарту (шарт жасасудан жалтару) болып есептеледі. Бас тартуды қарау мерзімі екі жұмыс күнінен аспайды. | Выделенная сумма 2 816 938,00 (два миллиона восемьсот шестнадцать тысяч девятьсот тридцать восемь) тенге.Поставка товара производиться частями в течение 5 - и календарных дней текущего года по заявке Заказчика. Место поставки товара: АО «Национальный научный центр хирургии им. А.Н. Сызганова», г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 62, аптечный склад.Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 51, кабинет 201, дата 20.01.2023 г. время: 09:00 часов.Дата и время вскрытия ценовых предложений: дата 20.01.2023 г. время 11:00 часов, место вскрытия: г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 51, кабинет 201.**Документы для участия предоставляются в прошитом, пронумерованном виде, в запечатанном конверте и скреплено печатью. На конверте должно прописываться дата и время вскрытия, наименование закупки, наименование и юридический адрес Поставщика, Организатора (Заказчика).**Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной по форме, утвержденной приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 12 ноября 2021 года № ҚР ДСМ -113 (далее – форма), 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 лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.      В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.       В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 102 Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.**Победитель представляет организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:**1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, требованиям технической спецификации закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.В течение пяти рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания.Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора). Срок рассмотрения отказа не превышает двух рабочих дней. |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Мемлекеттік сатып алу бойынша бөлім бастығы** | **Начальник отдела по государственным закупкам** | **Мукажанова Н.М.** | **\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_** |

*Орындаушы Жанабайкызы К.*

*8-727-278-04-44*