|  |
| --- |
| **Объявление о проведении закупа товаров способом запроса ценовых предложений №2 от 28.02.2023 года**  **согласно Постановления Правительства Республики Казахстан от 04.06.2021 № 375 Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг** |
|
| КГП на ПХВ "Городская больница города Серебрянск района Алтай" УЗ ВКО  находящееся по адресу Восточно-Казахстанская область, г. Серебрянск, ул. Мира 33, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров: |

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № лота | Наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых товаров, торговых наименований, краткая характеристика. | Техническая спецификация | Ед измер | Кол-во | Цена за ед. | Общая сумма утвержденная для закупки, в тенге | Место поставки | Сроки и условия поставки |
| 1 | Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл | Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов. Состав: раствор CaCl2 0.025 моль/л. Стабильность после вскрытия: 8 недель при +2 до +25 °C. Фасовка: -10 x 15 мл.Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя. | набор | 5 | 50 764 | 253 820 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 2 | Реагент для определения Thromborel S 10 x 10 мл (1000 тестов) | "Человеческий плацентарный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V,VII,X. Источник тромбопластина: человеческая плацента. Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 1,6 ед/ мл.  Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 5 дней.  Фасовка: не менее 1000 тестов.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | набор | 5 | 115 640 | 578 200 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 3 | Реагент для определения Actin FS 10 x 10 мл (2000 тестов) | "Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Поверхностный активатор: эллаговая кислота.  Флаконы реагентов штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 14 дней.  Фасовка: не менее 2000 тестов.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | набор | 5 | 160 950 | 804 750 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 4 | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл) | Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, общая активность комплемента, плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после вскрытия при -20°С не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя. | набор | 10 | 147 931 | 1 479 310 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 5 | Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл) | "Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальномдиапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (ТВ), батроксобиновое время, фибриноген, факторы свертывания II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин C, протеин S, α2-антиплазмин, C1-ингибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ.  Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней.  Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | набор | 10 | 101 838 | 1 018 380 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 6 | Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл | "Моющий раствор используется для промывки наконечника для реагента.  Тип реагента: кислотный детергент. Концентрация хлороводорода не более 0,2%. Концентрация неионогенных поверхностно-активных веществ не более 0,5%.  Форма выпуска: готовый раствор.  Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°C - 1 месяц.  Фасовка: 500 мл.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | упаковка | 2 | 195 758 | 391 516 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 7 | Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл | "Моющий раствор используется для промывки наконечника для образца и реагента.  Тип реагента: детергент. Концентрация гипохлорита натрия не более 1%.  Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц.  Фасовка: 50 мл.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | упаковка | 24 | 56 000 | 1 344 000 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 8 | INNOVANCE D-DIMER Kit 1 Kit 150 (Medium) (Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 150 - большой) | Для количественного определения продукта распада фибрина – D-димера – в человеческой плазме в полуавтоматических и автоматических анализаторах системы гемостаза. Цветовой код: Реагент – Зеленый, Буферный раствор – Оранжевый, Дополнительный реагент – Желтый, Разбавитель образца – Белый, Калибратор – Красный. Состав: Реагент - лиофилизированный, частицы полистирола, покрытые моноклональными антителами к D-димеру (0,1 г/л), человеческий сывороточный альбумин (0,5 г/л). Консерванты: амфотерицин В, гентамицин. Буферный раствор – жидкий, солевой буферный раствор декстран 13 г/л, имидазол. Консервант: натрия азид <1 г/л. Дополнительный реагент - жидкий, солевой буферный раствор, гетерофильный блокирующий реагент (0,63 г/л). Консервант: натрия азид <1 г/л. Разбавитель образца – жидкий, солевой буферный раствор, имидазол 6,8 г/л. Консервант: натрия азид <1 г/л. Калибратор – лиофилизированный, плазма человека, препарат D-димера 5,0 мг/л (ФЭЕ). Консерванты:5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он <1,0 мг/л, натрия азид < 1 г/л. Стабильность после растворения/первого вскрытия (закрытый флакон): - при температуре 2–8 °C 4 нед.  - при температуре ≤ −18 °C 4 нед.  - при температуре 15–25 °C 4 ч. Фасовка и количество определений: - 300 определений: 3 x 4,0 мл, реагент 3 x 5,0 мл, буферный раствор 3 x 2,6 мл, дополнительный реагент 3 x 5,0 мл, разбавитель образца 2 x 1,0 мл, калибратор. Класс опасности: неопасный. Вес (нетто): 0,572 кг. Объем (нетто): 0,002551 куб.м. Результаты, редставленные в мг/л ФЭЕ, можно перевести в мкг/мл ФЭЕ, мкг/л ФЭЕ или нг/мл ФЭЕ. Диапазоны измерений зависят от анализатора и приводятся в инструкциях к реагентам. Предел обнаружения (LoD — limit of detection) - 0,05 мг/л ФЭЕ. Предел контроля (LoB — limit of blank) - 0,02 мг/л ФЭЕ  Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя. | набор | 4 | 539 084 | 2 156 336 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 9 | INNOVANCE D-DIMER Control 2 x 5 x 1 ml (Level normal and pathologic) (Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл. Норма и Патология) | "Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы для оценки прецизионностии погрешности анализа в нормальном и патологическом диапазонах при количественном определении D-димера.  Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистилированная вода.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 7 дней. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней.  Фасовка: количество флаконов низкого уровня в упаковке не менее 5 флаконов по 1 мл, количество флаконов высокого уровня в упаковке не менее 5 флаконов по 1 мл.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | набор | 2 | 165 150 | 330 300 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 10 | Буфер Оурена вероналовый 10 x 15 мл | Раствор OVB, предназначен для разведений плазмы, представляющий собой смесь барбитала натрия (0.6%), хлорида натрия (0.7%), амилового спирта (10%), гидроксида натрия (11%) в воде, для определения барбитала в моче - 10х15млДля выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя | набор | 3 | 42 448 | 127 344 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 11 | Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл | Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована.Стабильность после восстановления (закрытый флакон):  - при температуре 2-8 °C 8 ч.;  - при температуре 15-25 °C 4 ч.;  - при температуре ≤ −18 °C 4 нед.  Фасовка 6х1мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения калибровки качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя | набор | 3 | 144 600 | 433 800 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 12 | Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл) | "Пулированная плазма отобранных здоровых доноров, которая используются для построения стандартных калибровочных кривых ,предназначенных для анализа фибриногена методом Клаусса.  Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска:лиофилизат. Количество уровней фибриноргена: не менее 6 уровней. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Метод подтверждения уровня фибриногена в калибраторах: метод Ратноффа и Мензи.  Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°С не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°С не менее 28 дней.  Фасовка: не менее 6 флаконов по 1 мл.  Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения калибровки качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | набор | 10 | 166 840 | 1 668 400 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| **Расходные материалы для Atellica UAS 800 из комплекта Анализатор мочи Atellica UAS 800 с принадлежностями, производства 77 Elektronika Muszeripari Kft** | | | | | | | | |
| 13 | Картриджи Atellica UAS 800 из комплекта Анализатор мочи Atellica UAS 800 с принадлежностями, производства 77 Elektronika Muszeripari Kft, Венгрия. | Предназначены для определения в осадке мочи человека следующих частиц: бактерии, палочковидные бактерии, кокковые бактерии, кристаллы, гиалиновые цилиндры, патологические цилиндры, слизь, многослойный плоский не ороговевший эпителий, сперма, многослойный плоский ороговевший эпителий, эритроциты, лейкоциты, скопления лейкоцитов и дрожжевых грибков на анализаторе мочи Atellica UAS 800. Материал: полипропилен. Параметры кюветы:19мм (высота) х 2мм (ширина) х 19мм (длина). В упаковке 12 картриджей с кюветами, в каждом картридже содержится 50 кювет (всего 600 кювет). В каждой упаковке имеется регистрационная карточка кювет с индивидуальным кодом. Каждая кювета рассчитана на однократное использование. Соответствует Директиве 98/79/ЕС по медицинским средствам диагностики in vitro. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя. | упаковка | 10 | 583 000 | 5 830 000 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| 14 | Контрольный материал для анализа мочи Квантифи Плюс, двухуровневый. | Жидкий контрольный материал для проведения ежедневного внутрилабораторного контроля общего анализа мочи с помощью тест полосок. В наборе 10\*12 мл, двухуровневый, по 5 пробирок каждого уровня. Основа - жидкая человеческая моча. Подходит для сухих биохимических тестов и микроскопии осадка мочи. Наличие паспортных значений для Анализатора мочи Atellica UAS 800 с принадлежностями, производства 77 Elektronika Muszeripari Kft, Венгрия. Стабильность вскрытого флакона- не менее 30 дней при температуре 2-25 С. Включает не менее 18 показателей. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.. | набор | 1 | 550 000 | 550 000 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| **Расходные материалы для Экспресс-анализатора мочи Clinitek Status»** | | | | | | | | |
| 15 | Тест полоски для мочевых анализаторов | Предназначены для полуколичественной диагностики in vitro. Химический состав тест-полосок:  Белок. Ингредиенты: 0,3% (по массе) тетрабромфенолового синего, 97,3 % (по массе) буфера, 2,4 % (по массе) нереагирующих ингредиентов.  Кровь. З,З’,5,5’-тетраметилбензидина. Ингредиенты: 6,8 % (по массе) диизопропилбензола дигидропероксида, 4,0% (по массе) З,З’,5,5’-тетраметилбензидина, 48,0% (по массе) буфера, 41,2 % (по массе) нереагирующих ингредиентов.  Лейкоциты. Ингредиенты: 0,4 % (по массе) производного сложного эфира пиррола и аминокислот, 0,2 % (по массе) диазосоли, 40,9 % (по массе) буфера, 58,5 % (по массе) нереагирующих ингредиентов.  Нитриты. Ингредиенты: 1,4% (по массе) р-арсаниловой кислоты, 1,3% (по массе) 1,2,3,4- тетрагидробензо(h)хинолин-триол, 10,8 % (по массе) буфера, 86,5 % (по массе) нереагирующих ингредиентов.  Глюкоза. Ингредиенты: 2,2% (по массе) окидазы глюкозы (микробной, 13ME), 1,0% (по массе) пероксидазы (пероксидаза хрена3300 ME), 8,1 % (по массе) иодида калия, 69,8 % (по массе) буфера. 18,9 % (по массе) нереагирующих ингредиентов.  Кетоны. Ингредиенты: 7,1 % (по массе) нитропруссида натрия. 92,9 % (по массе) буфера.  Кислотность (pH). Ингредиенты: 0,2% (по массе) метилового красного, 2,8% (по массе) бромтимолового синего, 97,0 % (по массе) нереагирующих ингредиентов.  Удельный вес. Ингредиенты: 2,8% (по массе) бромтимолового синего, 68,8 % (по массе) сополимер метилвинилового эфира и малеинового ангидрида. 28,4 % (по массе) гидроксида натрия.  Билирубин. Ингредиенты: 0,4 % (по массе) диазосоли 2,4-дихлоранилина, 37,3 % (по массе) буфера, 62,3%.  Время измерения: 60 сек.  Фасовка и количество тестов:  - 100 тест-полосок (100 измерений).  Идентификационные полосы обеспечивают:  - автоматическое распознавание тест-полоски и использование соответствующих настроек при выполнении анализа;  - автоматическую проверку качества (Auto-Check);  - предотвращение накопления жидкостей;  - определение того, была ли полоска повреждена от воздействия влаги.  Аналитическая чувствительность:  Белок: 0,15-0,3 г/л (15-30 мг/дл) альбумина.  Кровь: 150-620 мкг/л (0,015-0,062 мг/дл) гемоглобина.  Лейкоциты: 5-15 клеток в поле зрения (крупное увеличение) в клиническом образце.  Нитриты: 13-22 мкмоль/л (0,06-0,1 мг/дл) нитрит-иона.  Глюкоза: 4-7 ммоль/л (75-125 мг/дл) глюкозы.  Кетоны: 0,5-1,0 ммоль/л (5-10 мг/дл) ацетоуксусной кислоты.  Билирубин: 7-14 мкмоль/л (0,4-0,8 мг/дл) билирубина.  Соответствует In Vitro Diagnostic Directive (IVDD). | упаковка | 100 | 25 740 | 2 574 000 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |
| **Расходные материалы для определения скорости оседания эритроцитов (СОЭ) HumaSRate24PT** | | | | | | | | |
| 16 | Контроль HSRate-Control | Контроль HSRate-Control для автоматического анализатора для определения скорости оседания эритроцитов (СОЭ) HumaSRate24PT Материалы, поставляемые в наборе:2 флакона с реагентом 2 мл | Набор | 3 | 231 115 | 693 345 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После заключения договора. Строго по предварительной заявке Заказчика в заявленном количестве** **в течение 2023 года** |

# Срок поставки товара: по заявке заказчика

# Место поставки: Восточно-Казахстанская область, район Алтай, г. Серебрянск, ул. Мира 33, аптека

# Срок окончания приема заявок: 09 часов 45 минут 07 марта 2023 года по адресу г.Серебрянск, ул.Мира, 33 в кабинете отдела государственных закупок.

# Процедура вскрытия назначена на 10 часов 00 минут 07 марта 2023 года по адресу Серебрянск, ул.Мира, 33 в кабинете отдела государственных закупок.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной в области здравоохранения, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям.

Поставка будет осуществляться продавцом, до помещения хранения аптеки, транспортом поставщика, с соблюдением всех требований перевозки, условий хранения и температурного режима, за счет поставщика.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа.

**Победитель представляет заказчику в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:**

      1) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан 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 засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;  
      2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);  
      3) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо 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) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства";

      6) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданный не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

      7) 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, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.