|  |
| --- |
| **Объявление о проведении закупа товаров способом запроса ценовых предложений №6 от 08.02.2021 года** **согласно Постановления Правительства Республики Казахстан от 30.10.2009 № 1729 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** | **Техническая спецификация**  | **Ед.изм.** | **Кол-во ед-ц**  | **Цена за ед-цу в тенге** | **Сумма**  |
|  | Реагент для определения Actin FS 10 x 10 мл (2000 тестов)  | Реагент для определения АКТИН FS.Раствор, представляющий собой очищенные фосфатиды сои в эллаговой кислоте с добавлением гепес буфера (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота), предназначен для определения АЧТВ - 10 флаконов с реагентом х10мл.  | набор | 5 | 112530 | 511500 |
|  | Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл | Раствор, который инициирует реакцию коагуляции в методиках гемостаза. Инкубация плазмы с оптимальным количеством фосфолипидов и поверхностным активатором приводит к активации факторов внутренней системы свертывания. Добавление ионов кальция запускает процесс свертывания; при этом измеряется время, ушедшее на образование фибринового сгустка. Материалы, поставляемые в наборе:10 флаконов с реагентом х15 мл | набор | 5 | 27104 | 123200 |
|  | Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов | Количественное определение фибриногена в плазме. Модификация метода Clauss.Цитратная плазма коагулирует в присутствии большого избытка тромбина. Здесь время свертывания в значительной степени зависит от содержания фибриногена в образце; вещества, ингибирующие тромбин (гепарин в концентрациях до 2 Ед/мл или гирудин в терапевтической дозе), не влияют на результаты тестирования. РеагентыМатериалы, поставляемые в набореМультифибрен U 8 х 5 мл, код № OWZG или14 х 2 мл, код № OWZG | набор | 17 | 70785 | 1093950 |
|  | Fibrinogen standards level 1-6 6 x for 1 ml (Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6 x на 1 мл) | Раствор, представляющий собой лиофилизированную плазму отобранных здоровых доноров, разбавленную сухим человеческим фибриногеном и стабилизированную раствором гепес буфера (4-(2-гидроксиэтил)-1-пиперазинэтансульфоновая кислота) - 6х1мл. | набор | 3 | 146819 | 400416 |
|  | Реагент для определения Thromborel S 10 x 10 мл (1000 тестов) | Человеческий тромбопластин содержащий кальций. Назначение и применение:Тромборель S используется для определения протромбинового времени (ПВ) по Quick и, в комбинации с плазмой, дефицитной по определенным факторам, для определения активности факторов свертывания II, V, VII и Х. Материалы, поставляемые в наборе:Упаковка на 10 флаконов с реагентом х 10 мл | набор | 9 | 82764 | 677160 |
|  | Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл | Набор калибраторов, представляющий собой лиофилизированную человеческую плазму Материалы, поставляемые в наборе: 6 флаконов с калибраторами 1-6 х1мл. | набор | 3 | 93313 | 254490 |
|  | Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл) | Контрольная плазма N (норма) - аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ, ТВ, фиброноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, анититромбин III, Протеин С, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С1-ингибитор, волчаночные антикоагулянты, фактор Виллебранда, ORKE41 | набор | 4 | 77220 | 280800 |
|  | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл) | Контрольная плазма P ( патология) (аттестована по параметрам: ПВ, АЧТВ, фиброноген, факторы II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, BT, анититромбин III, Протеин С, Протеин S, ProC Global/FV, ProC Ac R, альфа-2-антиплазмин, плазминоген, общая функция комплемента, С1-ингибитор, фактор Виллебранда) | набор | 4 | 92985 | 338128 |
|  | Реакционные кюветы, уп(3 x 1000 шт) | Реакционные пробирки, представляющие собой одноразовые пластиковые пробирки на 1мл - 3х1000шт. | упаковка | 8 | 309951 | 2254192 |
|  | Набор чашек для плазмы 1.5 мл, уп(1.5 млx 1000 шт) | Набор чашек для плазмы 1.5 мл, уп(1.5 млx 1000 шт) для автоматического коагулометра серии СА-660 | упаковка | 2 | 49674 | 90316 |
|  | Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл | Раствор, представляющий собой гипохлорит натрия в воде - 1х50мл. | упаковка | 48 | 48939 | 2135520 |
|  | Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл | Предназначен для промывания иглы пробозаборника аппарата. Фасовка: уп. (1 x 500 мл) | упаковка | 5 | 122351 | 556140 |
|  | Реагент для определения Test Thrombin 10 x на 5 мл 500 тестов | Реагент для определения тромбинового времени в человеческой плазме. Цветовой код:Реагент – Желтый.Буферного раствора – Белый.Содержимое флакона реагента растворяется буферным раствором. Состав: Тест-тромбин реагент, лиофилизированный: стандартизованные количества телячьего сывороточного тромбина, бычьего альбумина. Буферный раствор для тест-тромбин реагента: HEPES (25 ммоль/л), рН 7,4. Консерванты: 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он (6 мг/л), 2-метил-4-изотиазол-3-он (2 мг/л).Стабильность после растворения:- при температуре +37°C 8 час- при температуре +15-25°C 10 час- при температуре +2-8°C 7 дней- при температуре -20°C 4 недели. Растворенный реагент выдерживает однократное замораживание в собственном флаконе. Стабильность буферного раствора после вскрытия упаковки: 6 недель при температуре +2-+25°C. Фасовка и количество тестов: - Тест-набор 10 х 5 мл – 500 тестов(10 х 5 мл реагент и 1 х 50 мл буферный раствор);Реагент можно использовать как вручную, так и в автоматических анализаторах гемостаза. Применяется для диагностики in vitro. Не калибруется. Референсный диапазон: 14 - 21 секунд. Для нормальной плазмы внутригрупповой коэффициент вариации 1,9%, а в межгрупповой - 2,5%. Коэффициент корреляции - 0,803 | упаковка | 15 | 55836 | 761400 |
|  | Бумага для принтера СА660 |  | упаковка | 5 | 24471 | 111230 |

# 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 15 февраля 2021 года по адресу г.Серебрянск, ул.Мира, 33 в кабинете отдела государственных закупок.

# Процедура вскрытия назначена на 11 часов 00 минут 15 февраля 2021 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.