|  |
| --- |
| **Объявление о проведении закупа товаров способом запроса ценовых предложений №14 от 16.10.2020 года**  **согласно Постановления Правительства Республики Казахстан от 30.10.2009 № 1729 Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинскихизделий, фармацевтических услуг** |
|
| КГП на ПХВ "Городская больница города Серебрянск района Алтай" УЗ ВКО акимата |
| 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.** | **Цена** | **Кол-во** | **Сумма** | |  | 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 | 18 000 | 80 | 1440 000 | |  | Контрольные тест полоски к мочевому анализатору | контрольные тест-полоски для анализа мочи, 25 полосок-положительный контроль, 25 полосок- отрицательного контроля. Положительный и отрицательный контроль для глюкозы, билирубина, кетонов (ацетоуксусной кислоты), удельного веса, крови, рН, белок, уробилиноген, нитриты, лейкоциты при анализе в Клинитек Статус.  Положительная и отрицательные тест-полоска для контроля анализа мочи - это полоски твердого пластика, к которым прикреплены семь исследуемых областей ,каждая из которых содержит один или несколько природных или синтетических ингредиентов, которые при растворении некоторым количеством дистиллированной воды, обеспечивают положительный или отрицательный результат с multistix или таблетками , используемые в анализе мочи. | Упак | 131 000 | 1 | 131 000 | |  |  |  |  |  |  |  |   **Расходные материалы для Анализатора мочи Atellica UAS 800**   |  |  |  |  |  |  |  | | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | | **Наименование** | **Технические характеристики** | **Краткая техническая спецификация** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Цена за упаковку**  **(тенге)** | **Сумма**  **(тенге)** | | **Картриджи Atellica UAS 800** | Предназначены для определения в осадке мочи человека следующих частиц: бактерии, палочковидных бактерии, кокковых бактерии, кристаллов, гиалиновых цилиндров, патологических цилиндров, слизи, многослойного плоского неорогвевшего эпителия, спермы, многослойного плоского ороговевшего эпителий, эритроцитов, лейкоцитов, скопления лейкоцитов и дрожжевых грибков. Предназначен для профессионального диагностического применения in vitro в клинических лабораториях квалифицированными сотрудниками. Материал: Полипропилен. Параметры кюветы, мм:19 (высота) х 2 (ширина) х 19 (длина). Фасовка: Кюветы поставляются в картридже, в котором содержится 50 кювет; 12 картриджей с кюветами (всего 600 кювет). В каждой упаковке имеется регистрационная карточка кювет с индивидуальным кодом. Каждая кювета рассчитана на однократное использование. Условия хранения: от 0оС до +45оС, вдали от солнечных лучей света. Срок годности: 2 года. Соответствует Директиве 98/79/ЕС по медицинским средствам диагностики in vitro. | Материал: Полипропилен. Параметры кюветы, мм:19 (высота) х 2 (ширина) х 19 (длина). Фасовка: Кюветы поставляются в картридже, в котором содержится 50 кювет; 12 картриджей с кюветами (всего 600 кювет). В каждой упаковке имеется регистрационная карточка кювет с индивидуальным кодом. Каждая кювета рассчитана на однократное использование. Срок годности: 2 года. Соответствует Директиве 98/79/ЕС по медицинским средствам диагностики in vitro | Упаковка | 9 | 588 000,00 | 5292000 | | Контрольный материал для анализа мочи Кватифи Плюс, двухуровневый | Контрольная моча, двухуровневый. | Жидкий контрольный материал для проведения ежедневного внутрилабораторного контроля общего анализа мочи с помощью тест полосок. Фасовка: 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 Siemens Atellica/ годности не менее 2 лет от даты производства. Стабильность вскрытого флакона- не менее 30 дней при температуре 2-25 С. Включает не менее 18 показателей. | Набор | 1 | 407 000 | 407000 | |  |  |  |  |  |  |  | |

# Срок поставки товара: по заявке заказчика

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

# Начало представления ценовых предложений с 12.00 16 октября 2020 г

# Срок окончания приема заявок: 09 часов 45 минут 23 октября 2020 года по адресу г.Серебрянск, ул.Мира, 33 в кабинете отдела государственных закупок.

# Процедура вскрытия назначена на 10 часов 00 минут 23 октября 2020 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.