|  |
| --- |
| **Объявление о проведении закупа товаров способом запроса ценовых предложений №30 от 03.10.2022 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 | 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.  | набор | 1 | 550 000 | 550 000 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 2 | Картриджи Atellica UAS 800 для 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. | упаковка | 10 | 583 000 | 5 830 000 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 3 | 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 подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 4 | 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." | набор | 5 | 32 032 | 160 160 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 5 | Реагент для определения Thromborel S 10 x 10 мл (1000 тестов) | "Реагент для определения протромбинового времени (ПВ) и активности факторов свертывания II, V, VII и X.Состав: лиофилизированный человеческий плацентарный тромбопластин (≤ 60 г/л), хлорид кальция (прибл. 1,5 г/л), стабилизаторы. Консерванты: гентамицин (0,1 г/л), 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4-изотиазол-3-он (<15 мг/л). Фасовка и количество тестов:- 10 x 10 мл (1000 тестов).Стабильность после восстановления:- при температуре 37 °C - 8 ч. (открытый флакон);- при температуре 15-25 °C 2 дн. (открытый флакон);- при температуре 2-8 °C 5 дн. (закрытый флакон). 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." | набор | 5 | 97 812 | 489 060 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 6 | Реагент для определения Actin FS 10 x 10 мл (2000 тестов)  | "Реагент для определения АЧТВ показывает высокую чувствительность к дефициту внутренних факторов свертывания (VIII, IX, XI и XII). Состав: очищенные соевые фосфатиды в 1,0 × 10–4 растворе эллаговой кислоты с добавлением буфера, стабилизаторов и консервантов. Форма выпуска должна быть жидкая, готовая к применению. После распечатывания реагентстабилен 7 дн. при температуре от 2 дo 15 °C. Не замораживать.Фасовка: 10х10мл.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." | набор | 5 | 132 990 | 664 950 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 7 | Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл) | Реагент предназначен для контроля коагулометрических и фибринолизных тестов в патологических значениях.Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1мл.Стабильность после восстановления при температуре от +15 до +25°C - 4ч. 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. | набор | 15 | 114 118 | 1 711 770 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 8 | Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл) | Реагент предназначен для ежедневного внутрилабораторного контроля правильности определения параметров свертывающей, противосвертывающей и фибринолитической систем. Состав: лиофилизированная пулированная плазма отобранных здоровых доноров крови, стабилизированная HEPES-буфером (12 г/л); не содержит консервантов. Фасовка: 10 x 1,0 мл.Стабильность после вскрытия: 4ч при +15 до +25 °C.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. | набор | 15 | 91 260 | 1 368 900 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 9 | Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл | Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости Состав: cоляная кислота <1%; pH=2.0. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25 ° C - 1 месяц. Фасовка: 1х500 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. | упаковка | 3 | 195 758 | 587 274 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 года** |
| 10 | Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл | Предназначен для применения в качестве промывающего реагента при работе на анализаторах факторов свертываемости. Состав: гипохлорит натрия 1,0 % (концентрация активного хлора), pH=11.5. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц. Фасовка: 1х50 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. | упаковка | 48 | 48 939 | 2 349 072 | г.Серебрянск, ул.Мира, 33 | **После подписания договора по заявке заказчика в течение 2022 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 10 октября 2022 года по адресу г.Серебрянск, ул.Мира, 33 в кабинете отдела государственных закупок.

# Процедура вскрытия назначена на 10 часов 00 минут 10 октября 2022 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.