### Объявление о проведении закупа товаров способом запроса ценовых предложений №2

### г.Алматы «27» января 2021 года

ГКП на ПХВ «Центр перинатологии и детской кардиохирургии» УЗ г.Алматы, расположенный по адресу г.Алматы, ул. Басенова, дом 2 объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

1. Перечень товаров:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование закупаемого товара (МНН)** | **Характеристика(комплектация) закупаемого товара** | **Единица измерения** | **Количество** | **Цена (тенге)** | **Сумма (тенге)** |
| 1 | Реакционные кюветы для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | Реакционные пробирки, представляющие собой одноразовые пластиковые пробирки на 1мл – 1уп х3000шт.Для автоматического анализатора коагуляции крови CА 660 | Упаковка | 2 | 241 520,00 | 483 040,00 |
| 2 | Пробирки для образцов конические для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | Пластиковая чашка для образца коническая на 4мл - 1х100шт. | Упаковка | 10 | 30 508,00 | 305 080,00 |
| 3 | Раствор чистящий для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | Раствор, представляющий собой гипохлорит натрия в воде - Фасовка: упак. 1х50мл. | Упаковка | 40 | 38 135,00 | 1 525 400,00 |
| 4 | Раствор промывочный для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation во флаконе не менее 500мл | Предназначен для промывания иглы пробозаборника аппарата. Фасовка: уп. (1 x 500 мл) | Упаковка | 1 | 95 338,00 | 95 338,00 |
| 5 | Буфер Оурена вероналовый для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation во флаконе не менее 150мл | 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 - Фасовка: 10х15мл | Упаковка | 5 | 21 610,00 | 108 050,00 |
| 6 | Набор для определения протромбинового времени и его производных в упаковке не менее 1000 тестов для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation во флаконе не менее 150мл | Человеческий тромбопластин содержащий кальций. для определения активности факторов свертывания II, V, VII и Х.Материалы, поставляемые в наборе: Упаковка на 10 флаконов с реагентом х 10 мл | Упаковка | 12 | 60 800,00 | 729 600,00 |
| 7 | Калибратор для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation во флаконе не менее 150мл | Набор калибраторов, представляющий собой лиофилизированную человеческую плазму Материалы, поставляемые в наборе: 6 флаконов с калибраторами 1-6 х1мл | Упаковка | 1 | 66 101,00 | 66 101,00 |
| 8 | Набор для определения активированного частичного тромбопластинового времени для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | Реагент для определения активированного частичного тромбопластинового времени (аЧТВ) в человеческой плазме. позволяет быстрый скрининг нарушений во внутренней системе свертывания и с высокой чувствительностью выявляет факторы VIII и X, а также контактные факторы, позволяет диагностировать гемофилию.Материалы, поставляемые в наборе:20 флаконов с реагентом х5 мл | Упаковка | 9 | 104 000,00 | 936 000,00 |
| 9 | Хлорид кальция для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | 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 | Упаковка | 10 | 19 068,00 | 190 680,00 |
| 10 | Набор реагент для количественного определения фибриногена в плазме крови для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | 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. | Упаковка | 20 | 62 400,00 | 1 248 000,00 |
| 11 | Контрольная плазма для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | 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 | Упаковка | 5 | 62 400,00 | 312 000,00 |
| 12 | Контрольная плазма для автоматизированного анализатора коагуляции крови серии СА-660 Sysmex Corporation | 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) | Упаковка | 5 | 78 400,00 | 392 000,00 |

2) сроки и условия поставки;

По заявке Заказчика, в течении 2021 года, поставка не более пятнадцати календарных дней после получения заявки от Заказчика, поставка на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP) включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы, **Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа, оплата производится по мере поступления бюджетных средств.**

4) место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений;

ГКП на ПХВ «Центр перинатологии и детской кардиохирургии» УЗ г.Алматы, г.Алматы, ул. Басенова, дом 2, второй этаж, отдел государственных закупок, окончательный срок представления подачи ценовых предложений до 09:00 (времени Нур-Султан) «02» февраля 2021 года.

5) дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями - 10:00 (времени Нур-Султан) «02» февраля 2021 года, ГКП на ПХВ «Центр перинатологии и детской кардиохирургии» УЗ г.Алматы, г.Алматы, ул. Басенова, дом 2, 3 этаж, конференц - зал.

6) В соответствии с пунктом 9 пункта 20 Главы 4 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг, представленные в ценовом предложении потенциального поставщика товары **должны соответствовать** характеристике (комплектации), указанной в объявлении.

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 уполномоченным органом в области здравоохранения,

- 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 товаров требованиям, установленным [главой 4](#sub2000) Правил:

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями [Кодекса](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1001174830) и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в [перечень](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004653660) орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) Лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа, оплата производится по мере поступления бюджетных средств.**

Приложение 12

к [приказу](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005265260) Министра

здравоохранения и

социального развития

Республики Казахстан

от «18» января 2017 года №20

Форма

### Ценовое предложение потенциального поставщика

### (наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)

Лот № \_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание |  |
| 1 | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственногосредства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |  |
| 2 | Страна происхождения |  |
| 3 | Завод-изготовитель |  |
| 4 | Единица измерения |  |
| 5 | Цена \_\_\_ за единицу в \_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |  |
| 6 | Количество |  |
| 7 | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |  |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать (при наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Подпись должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика.