

Осуществление закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи согласно гл.10 Постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729

г. Усть-Каменогорск

26.02.2019 год

КГП на ПХВ "Городская больница №4 города Усть-Каменогорска" управления здравоохранения Восточно-Казахстанской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, адрес: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, осуществляет закуп **изделий медицинского назначения и диагностических средств на основании гл.10** постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 "Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи" способом запроса ценовых предложений. Наименование и объем (количество) **изделий медицинского назначения и диагностических средств** прилагается (приложение №1).

Место поставки: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/ 4.

Сроки поставки: *по заявке Заказчика в течение 2019 года.*

Ценовые предложения потенциальных поставщиков представляются (направляются) организатору нарочно или по почте по адресу: **070000, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4.** Окончательный срок предоставления ценовых предложений – **до 08.15 часов «06» марта 2019 года.**

Конверты с заявками на участие в закупках будут вскрываться в 08-30 часов «06» марта 2019 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, кабинет 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 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 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Победитель представляет заказчику или организатору закупа 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 Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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 удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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, 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), выданной 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);

8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;

9) при запуске фармацевтического рынка документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 настоящих Правил.

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Главный врач

пов



№ лота	Наименование	Форма выпуска	Кол-во	Цена, выделенная на закупку, тенге	Сумма, выделенная на закупку, тенге
1	Набор реагентов «Alere Determine HIV-1/2» иммунохроматографический экспресс - тест для определения антител к ВИЧ-1 и 2 типов (ВИЧ-1, ВИЧ-2) в сыворотке, плазме и цельной крови человека С ПРИНАДЛЕЖНОСТЯМИ (1уп. – Капилляр, 2шт. - Чейз буфер).	Набор №100	2	100 000	200 000
2	Одноразовая тест-карта, для определения газов, электролитов и метаболитов крови для анализатора Ерос BGEM.	Упаковка №50	20	196 000	3 920 000
3	Капилляры для анализатора Ерос BGEM.	Упаковка №50	18	42 000	756 000
4	CRP Rapid Quantitative Test для анализатора Finecare FIA Meter Plus	Упаковка №25	24	29 000	696 000
5	D-Dimer Rapid Quantitative Test для анализатора Finecare FIA Meter Plus	Упаковка №25	24	43 000	1 032 000
6	PCT Rapid Quantitative Test для анализатора Finecare FIA Meter Plus	Упаковка №25	20	45 000	900 000
7	3 in 1 (сTnI+Myo+СК-МВ) Rapid Quantitative Test для анализатора Finecare FIA Meter Plus	Упаковка №25	6	103 000	618 000
8	сTnI Rapid Quantitative Test для анализатора Finecare FIA Meter Plus	Упаковка №25	12	49 000	588 000
9	NT-proBNP Rapid Quantitative Test для анализатора Finecare FIA Meter Plus	Упаковка №25	8	53 000	424 000
10	Изотонический разбавитель. Специальный разбавитель, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы MicroCC-20Plus.	Канистра/ не менее 20 литров	12	28 480	341 760
11	Лизирующий реагент. Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов при подсчете гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным	Флакон/ не менее 1000 мл.	12	38 240	458 880

	штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы MicroCC-20Plus.				
12	Моющий реагент. Специальный реагент марки, предназначенный для промывки трубопроводов, счетных камер при запуске, выключении, а также после каждого анализа. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы MicroCC-20Plus.	Флакон/ не менее 1000 мл.	24	23 256	558 144
13	Чистящий реагент. Универсальный чистящий реагент, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы MicroCC-20Plus.	Флакон/ не более 50 мл.	12	20 000	240 000
14	Набор контрольных растворов. Набор предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного QC на закрытых приборах оснащенных сканером штрих-кодов MicroCC-20Plus. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 2,5мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору.	Упаковка	4	80 000	320 000
15	Реагент фиксации формирования тромбинового сгустка. Набор реагентов для постановки клоттингового теста отражает 1 и 2 фазу плазменного свертывания и активность работы факторов. Набор содержит рекомбинантный человеческий тромбопластин до 1мкг/мл. Рабочие реагенты не требуют дополнительного разведения лиофилизатов. Реагенты жидкие, готовые к использованию. Не требуется отдельного построения калибровочного графика с приготовлением калибровочных разведений из контрольных плазм. Наличие адаптаций для анализаторов.	Набор/ не менее 100 тестов	20	13 000	260 000
16	Реагент на показатель эффективности остановки кровотечения плазменными факторами. Набор реагентов для постановки клоттингового теста на коагуляционный (плазменный) гемостаз. Рабочий реагент содержит 0,1мМ эллаговой кислоты, буферы, соли и стабилизаторы. Рабочие реагенты не требуют дополнительного разведения лиофилизатов. Наличие в составе набора 0,025М CaCl. Наличие адаптаций для анализаторов.	Набор/ не менее 200 тестов	20	11 088	221 760

17	Реагент для определения концентрации первого свертывающего фактора плазмы. Набор реагентов для постановки клоттингового теста по определению концентрации первого свертывающего фактора плазмы. Рабочие реагенты не требуют дополнительного разведения лиофилизатов. Реагенты жидкие, готовые к использованию. Не требуется отдельного построения калибровочного графика с приготовлением калибровочных разведений из контрольных плазм. Наличие адаптаций для анализаторов.	Набор/ не менее 240 тестов	20	47 250	945 000
18	Реагент для фиксации конечного этапа свертывания. Набор реагентов для постановки клоттингового теста на выявление дисфибриногенемий и оценки антикоагулянтной активности. Рабочие реагенты не требуют разведения лиофилизатов. Реагенты жидкие, готовые к использованию. Не требуется отдельного построения калибровочного графика с приготовлением калибровочных разведений на основе обедненной тромбоцитами плазмы. Наличие адаптаций для анализаторов.	Набор/ не менее 100 тестов	10	18 890	188 900
19	Калибратор. Лиофильно высушенный материал из человеческой плазмы содержащий антикоагулянт цитрат натрия до 0,4% и предназначенный для проведения калибровки при выполнении клоттинговых тестов. Реагент содержит стабилизаторы и буферы до 1% добавленные перед лиофилизацией.	Набор/1 флакон фасовкой 1x1мл.	4	10 080	40 320
20	Контроль 1. Лиофильно высушенный материал из человеческой плазмы содержащий антикоагулянт цитрат натрия до 0,4% и предназначенный для проведения контроля относительно нормальных значений при выполнении клоттинговых тестов. Реагент содержит стабилизаторы и буферы до 1% добавленные перед лиофилизацией. Обязательное наличие информации о совместимости при выполнении QC с наборами других производителей.	Набор/1 флакон фасовкой 1x1мл.	4	10 500	42 000
21	Контроль 2. Лиофильно высушенный материал из человеческой плазмы содержащий антикоагулянт цитрат натрия до 0,4% и предназначенный для проведения контроля относительно удлиненных нормальных значений при выполнении клоттинговых тестов. Реагент содержит стабилизаторы и буферы до 1% добавленные перед лиофилизацией. Обязательное наличие информации о совместимости при выполнении QC с наборами других производителей.	Набор/1 флакон фасовкой 1x1мл.	4	10 500	42 000
22	Емкость для проведения реакций клоттинговых тестов. Выполнена из акрилового пластика высокой оптической чистоты. Представляют из себя сегментированный элемент из четырех ячеек. Линейный размер одной ячейки должен быть 12x12мм. Общий размер емкости 30x65x16мм.	Упаковка/ 4x175 емкостей	6	84 000	504 000

23	Сферы для фиксации фибринового сгустка. Специальные сферы выполненные из антикоррозийного металла, предназначенные для фиксации момента образования фибринового сгустка. Вес одной сферы 55мг, диаметр 2,4мм.	Упаковка/ 4x175 штук	6	47 000	282 000
24	Четырехслойная, противожидкостная, нестерильная, плиссированная хирургическая маска 4 – х слойная, с противожидкостным слоем LONCET из 100 % водонерастворимого полимера обеспечивает защиту от проникновения брызг крови и других биологических жидкостей при давлении не менее 120 миллиметров ртутного столба, с индикацией противожидкостной защиты, на вертикальных завязках, для надежной герметичной фиксации маски на лице; дельта "Р" (перепад давления на вдохе и выдохе между наружной и внутренней поверхностью) менее 3 мм вод.ст./см ² ; с вшитым пластиковым экраном для защиты глаз. Эффективность фильтрации твердых частиц (0,1 микрон) не менее 99%. Эффективность бактериальной фильтрации не менее 99%.	штука	100	817	81 700
25	Кюветы для биохимического анализатора BS-200E.	Упаковка/ 80 штук	33	148 400	4 897 200
26	Диагностический набор реагентов для определения Ревматоидного фактора для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа двухкомпонентный набор реагентов для определения RF методом «С&q». Объем рабочего раствора не менее 55мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов.	набор	4	147620	590 480
27	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа двухкомпонентный набор реагентов для определения CRP методом нефелометрии. Объем рабочего раствора не менее 50мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть	набор	31	44020	1 364 620

	полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов				
28	Контроль для специфических белков (level 2) для автоматического биохимического анализатора BS-200E закрытого типа специальный реагент ClinChem на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры QC при выполнении тестов на С3, С4, CRP, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.	набор	8	156 000	1 248 000
Итого:					21 760 764, 00

Кочетов М.В.