**Объявления**

 **о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

г.Алматы «06» февраля 2019г **Наименование Заказчика:** ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» УЗ г.Алматы
**Адрес Заказчика:** г. Алматы, ул. Жандосова,6, (электронный адрес: cgkb@mail.ru, zakup1010@mail.ru ), объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения, по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования», по следующим позициям:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Техническое спецификация | ЕД.ИЗМ | ЦЕНА | КОЛИЧЕСТВО | СУММА |
| 1 | Канюля | Канюля внутривенная с катетером и клапаном для инъекции стерильная, для однок. применения, 18 G | шт | 68 | 10000 | 680000 |
| 2 | Лимонная кислота  |  50% 5 литровдля дезинфекций гемодиализных аппаратов  | канистра | 100 | 10000 | 1000000 |
| 3 | Маска анестезиологическая наркозная взрослая №5-6 | Анестезиологическая маска с анатомической нераздувной манжетой, в комплекте с крепёжным кольцом, соответсвует одновременно двум размерам 5-6 | штука | 900 | 5000 | 4500000 |
| 4 | Скалпель хирургический одноразовый | из пластиквой ручки с лезвием из нержавеющей стали, размер № 24  | шт | 135 | 6000 | 810000 |
| 5 | Скалпель хирургический одноразовый | из пластиквой ручки с лезвием из нержавеющей стали, размер № 11 | шт | 135 | 1000 | 135000 |
| 6 | Скалпель хирургический одноразовый | из пластиквой ручки с лезвием из нержавеющей стали, размер № 22 | шт | 135 | 6000 | 810000 |
| 7 | Цоликлоны Анти Д Супер 5мл-№20 | Цоликлон анти-D Супер изготовлен на основе культуральной жидкости, кондиционированной клетками-продуцентами анти-D антител. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. Область применения: Цоликлон анти-D Супер предназначен для выявления D антигена системы резус на эритроцитах человека. Антитела класса IgM не вызывают агглютинации некоторых образцов эритроцитов со слабовыраженным D антигеном (DVI), поэтому кровь доноров, которая при исследовании Цоликлоном анти-D Супер были определена как D-отрицательная, необходимо дополнительно тестировать с помощью анти-D реагентов, содержащих IgG-антитела. Срок годности 1 год. | упаковка | 22640 | 20 | 452800 |
| 8 | Цоликлоны Анти-А 10мл-№10 | Цоликлон Анти-А изготавливаются на основе моноклональных антител, продуцируемых мышиными гибридомами и принадлежащих к иммуноглобулинам класса М. Выпускаются в жидкой форме во флаконах. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. В основе работы реагентов лежит реакция прямой агглютинации эритроцитов соответствующими антителами, наблюдаемые невооруженным глазом. Область применения: Препараты предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками. Срок годности 2 года | упаковка | 10741 | 20 | 214820 |
| 9 | Цоликлоны Анти-В №10мл-№10 | Цоликлон Анти-В изготавливаются на основе моноклональных антител, продуцируемых мышиными гибридомами и принадлежащих к иммуноглобулинам класса М. Выпускаются в жидкой форме во флаконах. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. В основе работы реагентов лежит реакция прямой агглютинации эритроцитов соответствующими антителами, наблюдаемые невооруженным глазом. Область применения: Препараты предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками. Срок годности 2 года | упаковка | 10741 | 20 | 214820 |
| 10 | Цоликлоны Анти-АВ 5мл-№10 | Цоликлон Анти-АВ изготавливаются на основе моноклональных антител, продуцируемых мышиными гибридомами и принадлежащих к иммуноглобулинам класса М. Цоликлон Анти-АВ представляет собой смесь моноклональных анти-А и анти-В антител. Выпускаются в жидкой форме во флаконах. В качестве консерванта применяется азид натрия в конечной концентрации 0,1%. В основе работы реагентов лежит реакция прямой агглютинации эритроцитов соответствующими антителами, наблюдаемые невооруженным глазом. Область применения: Препараты предназначены для определения групп крови человека системы АВО в прямых реакциях гемагглютинации и применяются взамен или параллельно с поликлональными иммунными сыворотками. Срок годности 2 года. | упаковка | 9978 | 40 | 399120 |
| 11 | Пероксид в бутыле 30мл для плазменного стерилизатора HMTS-SES | Стерилизующий агент - пероксид водорода 50-58%. Метод превращения в плазму перекиси водорода - воздействие электромагнитного поля под отрицательным давлением внутри камеры. Действие стерилизующего агента происходит автоматические только при отрицательном давлении внутри камеры в момент стерилизации во избежание утечек его в помещение. Стерилизующий агент находится в герметичных запатентованных бутылях с штрих код 30мл. Испарение или утечка стерилизующего агента из данного вида упаковки невозможна. Оборудование стерилизует изделия медицинского назначения без ограничений по изготовлению (за исключением перевязочных материалов и белья, содержащих целлюлозу), в том числе: жесткие и гибкие эндоскопы + комплектующие насадки к ним (гибкие эндоскопы последнего поколения); контуры наркозно-дыхательной аппаратуры; пластиковые, резиновые изделия; хирургические инструменты (включая полые и многоканальные); любые другие дорогостоящие и сложнотехнические термолабильные инструменты и оборудование (за исключением жидких и сыпучих материалов) не допускающих длительного воздействия температуры выше 50 градусов Цельсия; возможность стерилизации медицинских изделий с длинной канала до 850 мм и диаметров внутреннего канала от 1 мм. | фл | 70000 | 50 | 3500000 |
| 12 | Набор реагентов |  для контроля качества предстерилизационной очистки изделий медицинского назначения, на наличие следов крови и моющих средств, комплект на 1000 определений | упак | 1700 | 100 | 170000 |
| 13 | Термоиндикатор | индикаторы для контроля сухожаровой стерилизации 180 гр.С, в капсулах, комплект на 500 тестов | упак | 2500 | 60 | 150000 |
| 14 | Лента индикаторная | индикаторная бумажная самоклеющаяся лента для контроля паровой стерилизации 120-132гр.С, комплет на 2000тестов | упак | 4500 | 150 | 675000 |
| 15 | Трахеостомическая трубка | Трахеостомическая трубка с манжетой низкого давления силиконизированная № 7,5 Стерильный однократного применения. | штука | 2400 | 150 | 360000 |
| 16 | Трахеостомическая трубка | Трахеостомическая трубка с манжетой низкого давления силиконизированная № 8,0 Стерильный однократного применения. | штука | 2400 | 100 | 240000 |
| 17 | Трахеостомическая трубка | Трахеостомическая трубка с манжетой низкого давления силиконизированная № 8,5 Стерильный однократного применения. | штука | 2400 | 50 | 120000 |
| 18 | Нейлон №5/0 | Монофиламентный, нерассасывающийся шовный материал черного цвета, изготовленный из полиамида 6.0 или 6.6. Благодаря своей равномерно гладкой поверхности нейлон легко скользит сквозь ткань. Нерассасывающийся, постепенно инкапсулируется соеденительной тканью. Масса нити уменьшается, приблизительно, на 10% в год из-за разрыва химической связи (в процессе гидролиза). Размер USP 5/0 (M1) шпателевидная режущая 1/4 окружности, длина нити 30 cm окрашенная в (черный) цвет, размер иглы 2 X 8mm-220µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | шт | 2 900,00 | 100 | 290000 |
| 19 | Нейлон №6/0 | Монофиламентный, нерассасывающийся шовный материал черного цвета, изготовленный из полиамида 6.0 или 6.6. Благодаря своей равномерно гладкой поверхности нейлон легко скользит сквозь ткань. Нерассасывающийся, постепенно инкапсулируется соеденительной тканью. Масса нити уменьшается, приблизительно, на 10% в год из-за разрыва химической связи (в процессе гидролиза). Размер USP 6/0 (M0,7) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 30 cm окрашенная в (черный) цвет, размер иглы 2 X 8mm-300µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | шт | 2 900,00 | 170 | 493000 |
| 20 | Нейлон №7/0 | Монофиламентный, нерассасывающийся шовный материал черного цвета, изготовленный из полиамида 6.0 или 6.6. Благодаря своей равномерно гладкой поверхности нейлон легко скользит сквозь ткань. Нерассасывающийся, постепенно инкапсулируется соеденительной тканью. Масса нити уменьшается, приблизительно, на 10% в год из-за разрыва химической связи (в процессе гидролиза). Размер USP 7/0 (M0,5) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 30 cm окрашенная в (черный) цвет, размер иглы 2 X 6,20mm-150µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | шт | 2 900,00 | 200 | 580000 |
| 21 | Нейлон №8/0 | Монофиламентный, нерассасывающийся шовный материал черного цвета, изготовленный из полиамида 6.0 или 6.6. Благодаря своей равномерно гладкой поверхности нейлон легко скользит сквозь ткань. Нерассасывающийся, постепенно инкапсулируется соеденительной тканью. Масса нити уменьшается, приблизительно, на 10% в год из-за разрыва химической связи (в процессе гидролиза). Размер USP 8/0 (M0,4) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 30 cm окрашенная в (черный) цвет, размер иглы 2 X 6,20mm-150µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | шт | 2 900,00 | 250 | 725000 |
| 22 | Нейлон №9/0 | Монофиламентный, нерассасывающийся шовный материал черного цвета, изготовленный из полиамида 6.0 или 6.6. Благодаря своей равномерно гладкой поверхности нейлон легко скользит сквозь ткань. Нерассасывающийся, постепенно инкапсулируется соеденительной тканью. Масса нити уменьшается, приблизительно, на 10% в год из-за разрыва химической связи (в процессе гидролиза). Размер USP 9/0 (M0,3) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 30 cm окрашенная в (черный) цвет, размер иглы 2 X 6,20mm-150µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | шт | 2 900,00 | 200 | 580000 |
| 23 | Нейлон №10/0 | Монофиламентный, нерассасывающийся шовный материал черного цвета, изготовленный из полиамида 6.0 или 6.6. Благодаря своей равномерно гладкой поверхности нейлон легко скользит сквозь ткань. Нерассасывающийся, постепенно инкапсулируется соеденительной тканью. Масса нити уменьшается, приблизительно, на 10% в год из-за разрыва химической связи (в процессе гидролиза). Размер USP 10/0 (M0,2) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 30 cm окрашенная в (черный) цвет, размер иглы 2 X 6,20mm-150µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | шт | 2 900,00 | 400 | 1160000 |
| 24 | щелк 8/0 | Нить хирургическая стерильная, мультифиломентная, нерассасывающаяся, плетенная, изготовленный из кокона тутового шелкопряда. Покрытый воском или силиконом. В процессе обработки в составе остается серициновая смола, что дает возможность использовать для удержания перекрученных волокон. Несмотря на то, что шелк не является рассасывающиимся материалом, постепенная деградация белковосодержащих волокон шелка не приводит к снижению прочности на расстяжении нити. Легко и с минимальным травматизмом проникает сквозь ткани. Размер USP 8/0 (M0,4) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 45 cm окрашенная в (синий или черный) цвет, размер иглы 2 Х 6,5 mm-200 µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке | штука | 1850 | 200 | 370000 |
| 25 | щелк 5/0 | Нить хирургическая стерильная, мультифиломентная, нерассасывающаяся, плетенная, изготовленный из кокона тутового шелкопряда. Покрытый воском или силиконом. В процессе обработки в составе остается серициновая смола, что дает возможность использовать для удержания перекрученных волокон. Несмотря на то, что шелк не является рассасывающиимся материалом, постепенная деградация белковосодержащих волокон шелка не приводит к снижению прочности на расстяжении нити. Легко и с минимальным травматизмом проникает сквозь ткани. Размер USP 5/0 (M0,5) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 45 cm окрашенная в (синий или черный) цвет, размер иглы 2 Х 6,5 mm-240 µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке. | штука | 600 | 200 | 120000 |
| 26 | щелк 7/0 | Нить хирургическая стерильная, мультифиломентная, нерассасывающаяся, плетенная, изготовленный из кокона тутового шелкопряда. Покрытый воском или силиконом. В процессе обработки в составе остается серициновая смола, что дает возможность использовать для удержания перекрученных волокон. Несмотря на то, что шелк не является рассасывающиимся материалом, постепенная деградация белковосодержащих волокон шелка не приводит к снижению прочности на расстяжении нити. Легко и с минимальным травматизмом проникает сквозь ткани. Размер USP 7/0 (M0,5) шпателевидная режущая 3/8 окружности, длина нити 45 cm окрашенная в (синий или черный) цвет, размер иглы 2 Х 6,5 mm-240 µm, упакована в герметичной и стерильной упаковке | штука | 1200 | 200 | 240000 |
|   | ИТОГО: |   |   |   |   | 18989560 |

**Выделенная сумма: 18989560 (восемнадцать миллионов девятьсот восемьдесят девять тысяч пятьсот шестьдесят) тенге.**

**Срок поставки товара:** DDP; по заявке Заказчика, срок действия договора до 31.12.2019 г.

**Место поставки товара:** ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» УЗ г. Алматы, аптечный склад.

**Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений:** г. Алматы, ул. Жандосова, 6, кабинет государственных закупок 3 - этаж, дата 13.02.2019 г. время: 10:00 часов.

**Дата и время вскрытия ценовых предложений:** г. Алматы, ул. Жандосова, 6, малый конференц зал 3 - этаж, дата 13.02.2019 г. время 11:00 часов.

1. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в конверте, в запечатанном виде.

2.Конверт должен содержать 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.

**По главе 4 потенциальные поставщики должны прикладывать документы соответсвия или письменное подверждения по каждому подпункту. Не соответсвующие потенциальные поставщики будут отклонены от закупа.**

Глава 4 К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов в Республике Казахстан в соответствии с положениями [Кодекса](https://online.zakon.kz/Document/?link_id=1001174830" \o "Кодекс Республики Казахстан от 18 сентября 2009 года № 193-IV \«О здоровье народа и системе здравоохранения\» (с изменениями и дополнениями по состоянию на 09.01.2018 г.)" \t "_parent) и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в [перечень](https://online.zakon.kz/Document/?link_id=1004653660" \t "_parent) орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники 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, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения 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, изделий медицинского назначения 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, изделий медицинского назначения, 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) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

3. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

4. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение. В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

5. 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](https://online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077" \t "_parent) 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](https://online.zakon.kz/Document/?link_id=1002424873" \t "_parent) настоящих Правил;

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

 **Директор**  **Турдалин Н.Б.**