

Объявления
о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

г.Алматы

«22» июня 2018 г

Наименование Заказчика: ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница»
УЗ г.Алматы

Адрес Заказчика: г.Алматы, ул. Жандосова, 6

ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» Управления
Здравоохранения

г.Алматы, 050040, г. Алматы, ул. Жандосова,6, (электронный адрес: cgkb@mail.ru,

zakur1010@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», по следующим позициям:

№	Наименование лекарственных средств и изделия медицинского назначения	Спецификация	Ед. изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) для Анализатора биохимический - турбидиметрический ВА400 (300мл) t+2 +30 С)	БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов для Анализатора биохимический - турбидиметрический ВА400, печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий бирагент, количество исследований - 900, фасовка (300мл) t+15 +30 С	уп	5	10744	53720

2	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК для Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400 300 мл +2 +8 С	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов для Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400, воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий монореагент, количество исследований - 900 фасовка 300 мл +2 +8 С	уп	2	107408	214816
3	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ для Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400 1мл +2 +8 С	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов для Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400, фасовка 1мл, t +2 +8 С	уп	2	8240	16480
4	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I ля Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400, 3x1 мл +2 +8 С	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов ля Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400, параметры: антистрептолизин O, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С	уп	2	14400	28800
5	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I ля Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400, 3x1 мл +2 +8 С	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов ля Анализатора биохимический-турбидиметрический ВА400, параметры: антистрептолизин O, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С	уп	2	14400	28800
6	Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации (Антиген кардиолипидный для РМП) ампулы по 2 мл, раствор холин-хлорида, флаконы (5,0 мл)	Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации (Антиген кардиолипидный для РМП) ампулы по 2 мл, раствор холин-хлорида, флаконы (5,0 мл)	уп	12	15600	187200
7	Набор реагентов	для контроля качества предстерилизационной очистки изделий медицинского назначения, на наличие следов крови и моющих средств, комплект на 1000 определений	упак	32	1 600	51 200
8	Термоиндикатор	индикаторы для контроля сухожаровой стерилизации 180 гр.С, в капсулах, комплект на 500 тестов	упак	100	2 200	220 000
9	Лента индикаторная	индикаторная бумажная самоклеющаяся лента для контроля паровой стерилизации 120-132гр.С, комплет на 2000тестов	упак	100	3 800	380 000

10	Пероксид в бутылке 30мл для плазменного стерилизатора HMTS-SES	<p>Стерилизующий агент - пероксид водорода 50-58%. Метод превращения в плазму перекиси водорода - воздействие электромагнитного поля под отрицательным давлением внутри камеры. Действие стерилизующего агента происходит автоматически только при отрицательном давлении внутри камеры в момент стерилизации во избежание утечек его в помещение. Стерилизующий агент находится в герметичных запатентованных бутылках 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 термолabileльные инструменты и оборудование (за исключением жидких и сыпучих материалов) не допускающих длительного воздействия температуры выше 50 градусов Цельсия; возможность стерилизации медицинских изделий с длиной канала до 850 мм и диаметров внутреннего канала от 1 мм.</p>	бутыль	12	69 500	834 000
	ИТОГО:					2015016

Выделенная сумма: 2015016 (два миллиона пятнадцать тысяч шестнадцать) тенге.

Срок поставки товара: DDP; по заявке Заказчика, срок действия договора до 31.12.2018 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, малый конференц зал 3 - этаж, дата 29.06.2018 г. время: 10:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: г. Алматы, ул. Жандосова, 6, малый конференц зал 3 - этаж, дата 29.06.2018 г. время 12:00 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 соответствия или письменное подтверждения по каждому подпункту. Не соответствующие 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](#) и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в [перечень](#) 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](#) 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;

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

Директор

Турдалин Н.Б.