**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу расходного лабораторного материала.**

 Срок объявления: с 14.00 часов 03 августа 2018 года до 14.00 часов 10 августа 2018 года.

1. **Заказчик:** ГКП «Лисаковская городская больница»

Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Костанайская область, г. Лисаковск, Больничный городок,1

БИН 960340000455

ИИК KZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

БИК HSBKKZKX

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: lisgorbol@mail.ru

1. **Наименование расходного лабораторного материала:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена | Обоснование |
| 1 | Диагностикум бруцеллезный жидкий | уп | 4 | 12000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 2 | Иммунологический тест на определение уровня Тропонина (Tнl) Alere Triage Troponin Test, 25шт/уп | уп | 4 | 193600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 3 | АсАт-01 (методом Райтмана-Френкеля) 400опр. B 02.01 | набор | 4 | 7000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 4 | АлАт-01 (методом Райтмана-Френкеля) 400опр. B 01.01 | набор | 4 | 7000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 5 | БЕСТ анти-ВГС (комплект 2). Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С. Количество определений – 96 (12х8). 0772 | набор | 5 | 30000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 6 | Антиген кардиолипиновый для РМП (уп №10 - 20 мл)  | набор | 6 | 20000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 7 | а-Амилаза-01 (определение методом Каравея, крахмал) 200 опр. B 11.01 | набор | 10 | 10000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 8 | Кювета на КФК-3 на 5,0мл | шт | 4 | 9000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 9 | Вектогеп В-HBs-антиген (подтверждающий тест/комплект 5).Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения присутствия HBsAg. (одностадийная постановка). Количество определений – 48 (6х8).0558 | набор | 5 | 40000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 10 | Набор д/окраски мазков по Циль-Нильсену(идент.микобактерий), 100предм.т. | упаковка | 2 | 7000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 11 | Азур-Эозин по Романовскому (жидкий), 1л | л | 5 | 8000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 12 | Масло иммерсионное ,100мл,синт. | флак | 10 | 4000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 13 | Гемоглобин ( цианметгем. м-д,с калибрат) , 600 опр.х5мл | набор | 20 | 6000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 14 | Петля микробиологическая с алюминиевым держателем №5 ( в упаковке 2шт) | уп | 250 | 2500 | Для проведения лабораторных исследований |
| 15 | Скальпель стерильный одноразового применения №20 | шт | 200 | 110 | Для проведения лабораторных исследований |

**Место поставки**: г. Лисаковск, Больничный городок,1 склад ИМН (1 этаж);

**Сумма, выделенная для закупа:** 2 345 400,00 (Два миллиона триста сорок пять тысяч четыреста) тенге**.**

1. **Срок поставки:** от15 календарных дней.

**Условия поставки:** DDP.

1. **Место представления (приема) документов:** г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (экономический отдел).

Режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 13.00 ч. до 14.00 ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 10 августа 2018 г. в 13.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 10 августа 2018 года, 15.00 часов, г. Лисаковск, Больничный городок,1 (экономический отдел).

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

**Конверт содержит:**

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2. 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;

3.  Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным Главой 4 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 и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования»:

**1**наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения 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, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

1. 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;
2. маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
3. срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и 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);

1. 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);

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

1. 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);

1. 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);

1. переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;
2. медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);
3. биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или)идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;

наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара.**

1. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:
2. 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;
3. копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
4. 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);
5. 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);
6. 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»;
7. 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;
8. 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).

Главный врач Изгалиев К.С.