**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу расходного лабораторного материала.**

 Срок объявления: с 09.00 часов 06 февраля 2019 года до 09.00 часов 13 февраля 2019 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 | Сумма | Обоснование |
| 1 | С-реактивный белок 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 2 | 138 900,0 | 277 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 2 | Железо 4×120 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 27 900,0 | 83 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 3 | Гликозилированный гемоглобин 4×100 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 341 900,0 | 341 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 4 | Ревматоидный фактор 4×100 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 128 900,0 | 386 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 5 | Калий 4×100 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 67 900,0 | 203 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 6 | Кальций 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 30 900,0 | 92 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 7 | Магний 4×120 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 26 900,0 | 80 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 8 | Ферритин 4×80 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 542 900,0 | 542 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 9 | Хлориды 4×50 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 6 | 25 900,0 | 155 400,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 10 | Щелочная фосфатаза 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 24 900,0 | 74 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 11 | Чистящее средство (к анализатору Respons 920) | набор | 2 | 42 900,0 | 85 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 12 | Калибратор С-реактивный белок, 10 мл (5x2 мл), (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 86 900,0 | 86 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 13 | Калибратор Гликозилированный гемоглобин (жидкий),1 мл (4x0,25 мл), (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 60 900,0 | 60 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 14 | Калибратор Ревматоидный фактор,5 мл (5x1 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 32 900,0 | 32 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 15 | Контрольная сыворотка С-реактивный белок (уровень 1) 6 мл(3x2 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 38 900,0 | 38 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 16 | Контрольная сыворотка С-реактивный белок (уровень 2) 6 мл(3x2 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 47 900,0 | 47 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 17 | Контрольная сыворотка Гликозилированный гемоглобин (уровень 1),0,25 мл (1x0,25 мл), (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 11 900,0 | 11 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 18 | Контрольная сыворотка Гликозилированный гемоглобин (уровень 2),0,25 мл (1x0,25 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 11 900,0 | 11 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 19 | Контрольная сыворотка L1,9 мл (3x3 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 49 900,0 | 49 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 20 | Контрольная сыворотка L2,9 мл (3x3 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 54 900,0 | 54 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 21 | Контрольная человеческая сыворотка, норма 6х5 мл (к анализатору Respons 920) | набор | 2 | 42 900 | 85 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 22 | Контрольная человеческая сыворотка, патология, норма 6х5 мл (к анализатору Respons 920) | набор | 2 | 45 900,0 | 91 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 23 | Контрольный Белок (Уровень 1),3 мл(3x1 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 54 900,0 | 54 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 24 | Контрольный Белок (Уровень 2),3 мл(3x1 мл) (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 60 900,0 | 60 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 25 | Биохимический электролитный набор реагентов для фотометрического количественного определения. Общий мультикалибратор для натрия, калия и хлорида 21 в сыворотке или плазме крови, 12мл (4х3 мл), (к анализатору Respons 920) | набор | 1 | 10 900,0 | 10 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 26 | Мультикалибратор6х3 мл (к анализатору Respons 920) | набор | 2 | 33 000,0 | 66 000,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 27 | Аланинаминотрансфераза 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 13 | 30 900,0 | 401 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 28 | Аспартатаминотрансфераза 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 13 | 30 900,0 | 401 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 29 | Билирубин общий 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 12 | 29 900,0 | 358 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 30 | Билирубин прямой 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 12 | 47 900,0 | 574 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 31 | Глюкоза 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 18 | 15 900,0 | 286 200,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 32 | Креатинин 4х200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 13 | 20 900,0 | 271 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 33 | Мочевая кислота 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 5 | 38 900,0 | 194 500,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 34 | Мочевина 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 12 | 30 900,0 | 370 800,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 35 | Натрий 4×100 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 3 | 78 900,0 | 236 700,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 36 | Общего белка 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 20 | 20 900,0 | 418 000,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 37 | Панкреатическая амилаза 4х120 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 10 | 141 900,0 | 1 419 000,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 38 | Триглицериды 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 10 | 38 900,0 | 389 000,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 39 | Холестерин 4×200 тестов (к анализатору Respons 920) | набор | 16 | 23 900,0 | 382 400,0 | Для проведения лабораторных исследований |
| 40 | Калибратор Ферритина, 5x1 ml | набор | 1 | 114 900 | 114 900,0 | Для проведения лабораторных исследований |

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

**Сумма, выделенная для закупа:** 8 912 600 (Восемь миллионов девятьсот двенадцать тысяч шестьсот) тенге.

1. **Срок поставки:** 60-90 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 12.00 ч. до 13.00 ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 13 февраля 2019 г. в 09.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:**  13 февраля 2019 года, 10.00 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.