**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу медицинских изделий**

Срок объявления: с 13.00 часов 12 марта 2020 года до 13.00 часов 19 марта 2020 года.

1. **Заказчик:** КГП «Лисаковская городская больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области Костанайская область, г.Лисаковск, Больничный городок,1

БИН 960340000455

БИК HSBKKZKX

ИИКKZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: lisgorbol@mail.ru

1. **Наименование медицинских изделий:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена заединицу |
| 1 | ПАП тест - для диагностики рака шейки матки, для аппарата жидкостной цитологии Cell Scan 100 (реагенты с принадлежностями). В комплекте: контейнер с фиксирующей жидкостью 17 мл – 1шт, мембранный фильтр – 1шт, цито щетка – 1шт, облицованное медицинское стекло – 1шт, краситель Harris Hemotaxylin – 1мл, краситель EA 50 – 1мл, краситель OG-6 – 1мл, Покровное стекло – 1шт, Бальзам - покрывающая среда, содержащая синтетический клей – 1 капля, Био-клир – 2,4 мл, Спирт этиловый – 11 мл. Характеристика набора:Сэлл Скан 100 Фиксирующая жидкость (гинекологический) Предупреждение морфологических изменений клеток, Состав: этанол, изопропиловый спирт, вода.Среднее время для считывания около 120 тестов/час, Используемый образец: гинекологические образцы. Диапазон измерения 130-400 мг/дл (3,3-10,3 ммоль/л)Чувствительность Минимальный измеряемый объем: 2мл, Точность Средняя ошибка системы по сравнению с референтным методом CHOD-PAP не применяется, Воспроизводимость Повторяемость: 15 мл Фиксирующая жидкость Сэлл Скан 100 может использоваться как минимум 8 раз в течении 6 месяцев, Температурный диапазон для использования теста от +2 до 30°С, Срок хранения после первого вскрытия 6 месяцев. Срок годности 2 года.Мембранный фильтр Специализированный фильтр под размер клеткиОблицованное медицинское стеклоСпособность показывать большее количество клеток на клейкой поверхности стекла 75\*25\*1 (В) мм, Срок годности 2 года, Индивидуальная упаковкаЦитощетка Легко удаляется головка щетки, Стерильная Индивидуальная упаковка, Размер 200\*21\*7 (В) мм, Срок годности: 2 годаКраситель Harris Hemotaxylin1мл на одно исследование (500 мл на 500 исследований)Краситель ЕА-501 мл на одно исследование (500 мл на 500 исследований)Краситель OG-61 мл на одно исследование (500 мл на 500 исследований)Время окраски: Зависит от протокола окрашивания. Рекомендуется 5 минут для каждых окрашивающих реагентов.Срок хранения после первого вскрытия на 500 исследованийПокровное стеклоСрок годности 2 года, индивидуальная упаковка.Бальзам - покрывающая среда, содержащая синтетический клей-500мл Срок хранения после первого вскрытия на 8000 исследований.Био-клир - заменитель ксилола для обезжиривания ткани и клеток при окраске, не повреждающий клетки Спирт Этиловый – 96,6Срок годности: на момент поставки не менее 12 месяцев | шт | 1006 | 3129,85 |

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

**Сумма, выделенная для закупа:** 3 148 629,1(Три миллиона сто сорок восемь тысяч шестьсот двадцать девять) тенге 10 тиын.

1. **Срок поставки:** от 16 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:** 19 марта 2020 года в 13.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 19 марта 2020 года, 14.00 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, медицинских изделий и фармацевтических услуг»:

1. наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий 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, медицинских изделий 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, медицинские изделия 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, медицинских изделий соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
3. срок годности лекарственных средств, медицинских изделий 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, медицинских изделий 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, медицинских изделий, 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.