**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу расходного лабораторного материала.**

Срок объявления: с 09.00 часов 12 мая 2021 года до 09.00 часов 19 мая 2021 года.

1. **Заказчик:** КГП «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](mailto:lisgorbol@mail.ru)

1. **Наименование расходного лабораторного материала:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена за единицу | Обоснование |
| 1 | Чистящее средство Cleaner, 6\*200 ml, для анализатора Respons 920. | набор | 4 | 33100 | Для проведения лабораторных исследований |
| 2 | Лизирующиий раствор(Lyse),канистра 5л, для анализатора Swelab Alfa Plus 900 циклов | канистра | 10 | 75800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 3 | Изотонический раствор (Diluent),канистра 20л,для анализатора Swelab Alfa Plus 900 тестов | канистра | 10 | 40400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 4 | Из комплекта автоматический биохимический анализатор Respons 920 (общий белок ТР) | набор | 10 | 20600 | Для проведения лабораторных исследований |
| 5 | Реагенты Boule Контрольная кровь Boule 3- level Control, ,для анализатора Swelab Alfa | набор | 6 | 48700 | Для проведения лабораторных исследований |
| 6 | Аланинаминотрансфераза (АЛАТ) (ALAT (GPT ) FS (IFCC mod.)) для анализатора Respons 920. | набор | 5 | 29200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 7 | Аспартатаминотрансфераза (АСАТ)(ASAT(GOT) FS (IFCC mod.)) для анализатора Respons 920. | набор | 3 | 29200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 8 | Комплект определения натрия (Sodium FS), для анализатора Respons 920. | набор | 5 | 63200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 9 | Комплект определения глюкозы для анализатора Respons 920 | набор | 12 | 15400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 10 | Комплект определения креатинина для анализатора Respons 920 | Набор | 10 | 17100 | Для проведения лабораторных исследований |
| 11 | Комплект определения амилазы панкреатической для анализатора Respons 920 | набор | 2 | 86900 | Для проведения лабораторных исследований |
| 12 | Комплект определения мочевыины для анализатора Respons 920 | набор | 6 | 29200 | Для проведения лабораторных исследований |
| 13 | Комплект определения холестерина для анализатора Respons 920 | набор | 4 | 22700 | Для проведения лабораторных исследований |
| 14 | Комплект определения щелочной фасфатазы для анализатора Respons 920 | набор | 2 | 23100 | Для проведения лабораторных исследований |
| 15 | Комплект определения калия для анализатора Respons 920 | набор | 5 | 55100 | Для проведения лабораторных исследований |
| 16 | Комплект определения кальция для анализатора Respons 920 | Набор | 5 | 21800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 17 | Комплект определения магния для анализатора Respons 920 | набор | 5 | 19100 | Для проведения лабораторных исследований |
| 18 | Комплект определения мочевой кислоты для анализатора Respons 920 | набор | 3 | 33800 | Для проведения лабораторных исследований |
| 19 | Иммунологические тест-полоски для определения тропанина (Cardio 3) для анализатора Triage Meter Pro | набор | 4 | 227000 | Для проведения лабораторных исследований |
| 20 | Аккутренд для определения содержания глюкозы в крови № 25 | упаковка | 50 | 4029 | Для проведения лабораторных исследований |
| 21 | Тест-набор для выявления инфекционных антигенов лямблиоза в фекалиях человека (20 определений в упаковке) | упаковка | 20 | 54400 | Для проведения лабораторных исследований |
| 22 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения вируса гепатита В. (D 0558) | Набор | 10 | 35768 | Для проведения лабораторных исследований |
| 23 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления гепатита С (D 0772) | Набор | 10 | 25160 | Для проведения лабораторных исследований |
| 24 | Азопирам, набор реагентов для контроля качества предстерилизационной очистки изделий медицинского назначения. | уп | 6 | 6630 | Для проведения лабораторных исследований |

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

**Сумма, выделенная для закупа:** 6 611 910,00 (Шесть миллионов шестьсот одиннадцать тысяч девятьсот десять) тенге**.**

1. **Срок поставки:** от16 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 мая 2021 г. в 09.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 19 мая 2021 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 Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 мая 2019 года № 1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, 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, медицинских изделий 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, медицинских изделий, 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, медицинских изделий, 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.