**Объявление**

 **о проведении закупа реактивов на автоматический биохимический анализатор ERBA-XL-100 способом запроса ценовых предложений**

1. **января 2019г.**

В соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009года № 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», утвержденными постановлением (далее- Правила), КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», г. Павлодар, ул.Щедрина,63, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

1. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств, (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий медицинского назначения, медицинской техники, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару;
2. Техническая спецификация и условия поставки реагентов должна отвечать требованиям завода-производителем используемого в исследованиях оборудования (анализаторе автоматический биохимический анализатор ERBA XL-100), которая подтверждается письменно заводом-производителем. Наличие сертифицированного инженера по техническому обслуживанию.
3. Реагенты, должны быть зарегистрированы в Республике Казахстан и готовы к применению в соответствии с Кодексом и порядком государственной регистрации лекарственных средств и изделий медицинского назначения, установленным уполномоченным органом в области здравоохранения;
4. Реагенты, требующие хранения при низких температурах и защиты от замораживания, должны храниться и перевозиться в специальных емкостях для обеспечения сохранности от пункта погрузки до пункта конечного потребителя;
5. Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению реагентов должна соответствовать требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
6. Остаточный срок годности для проведения анализов, имеющих общий срок годности менее двух лет, должен составлять не менее пятидесяти процентов от общего срока годности на момент поставки. Со сроком годности не менее двух лет, остаточный срок годности должен составлять не менее двенадцати месяцев на момент поставки.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Международное непатентованное название** | **Оборудование** | **Техническое описание** | **Ед.изм.** | **Общее кол-во** | **Сумма** |
|  | Мочевина  | Автоматический биохимический анализатор ERBA XL-100 | Мочевина на анализатор ERBA XL-100 (R1:5х44мл,R2:5х11мл) | набор | 4 | 88 800,00 |
|  | Глюкоза  | Глюкоза на анализатор ERBA XL-100 (R1:10х44мл) | набор | 8 | 148 280,00 |
|  | Общий белок | Общий белок на анализатор ERBA XL-100(R1:10х44мл) | набор | 1 | 19 585,00 |
|  | Общий билирубин  | Билирубин общий на анализатор ERBA XL-100 (R1:6х44мл,R2:3х22мл). | набор | 16 | 247 840,00 |
|  | АЛТ  | АЛТ на анализатор ERBA XL-100 (R1:6х44мл,R2:3х22мл). | набор | 7 | 144 795,00 |
|  | Билирубин прямой  | Билирубин прямой на анализатор ERBA XL-100 (R1:6х44мл,R2:3х22мл) | набор | 7 | 88 200,00 |
|  | АСТ  | АСТ на анализатор ERBA XL-100 (R1:6х44мл,R2:3х22мл) | набор | 8 | 165 480,00 |
|  | Гамма (Y Глутамилтрансфераза) | Гаммаглутамилтрансфераза на анализатор ERBA XL-100 (R1:2х44мл,R2:2х11 мл) | набор | 2 | 28 980,00 |
|  | С-реактивный белок  | С-реактивный белок на анализатор ERBA XL-100 (R1:2х40мл,R2:2х10 мл) | набор | 11 | 428 505,00 |
|  | Сывороточное железо | Железо на анализатор ERBA XL-100 (R1:4х25мл,R2:2х12,5 мл R3:2х2мл) | набор | 3 | 60 795,00 |
|  | Лактатдегидрогеназа  | Лактатдегидрогеназа на анализатор ERBA XL-100 (R1:2х44мл,R2:2х11 мл) | набор | 6 | 89 160,00 |
|  | Магний  | Магний (R1:2х44мл) на анализатор ERBA XL. | набор | 6 | 87 570,00 |
|  | Альфа амилаза  | Амилаза на анализатор ERBA XL-100 (R1:5х22 мл) | набор | 5 | 146 225,00 |
|  | Щелочная фосфотаза  | Щелочная фосфатаза на анализатор ERBA XL-100 (R1:2х44мл,R2:2х11 мл) | набор | 6 | 48 510,00 |
|  | Холестерин  | Холестерин на анализатор ERBA XL-100 (R1:10х44мл) | набор | 1 | 22 200,00 |
|  | Креатинин  | Креатинин на анализатор ERBA XL-100 (R1:5х44мл,R2:5х11мл) | набор | 5 | 60 900,00 |
| 1. К
 | Контроль N  | Контроль ЭРБА НОРМ (R1:4х5мл,R2:1х20 мл) на анализатор ERBA XL. | набор | 1 | 50 505,00 |
|  | Контроль P  | Контроль ЭРБА ПАТ (R1:4х5мл,R2:1х20 мл) на анализатор ERBA XL. | набор | 3 | 151 515,00 |
|  | Мультикалибратор для биохимического анализатора | Мультикалибратор XL (R1: 4х3 мл) на анализатор ERBA XL. | набор | 1 | 53 130,00 |
|  | Пробирки для образцов | Пробирка для образцов. Полистирол (1000 шт) для анализатора ERBA XL-100. | упак | 1 | 60 000,00 |
|  | Чистящий р-р ХL WASH 4\*100 | Промывающий раствор ЭРБА XL (5x44 мл + 5x44 мл))  | набор | 1 | 18 900,00 |
|  | Раствор для промывки кювет ХL промыв | Промывочный раствор XL WASH (4х100 мл) на анализатор ERBA XL. | набор | 7 | 132 300,00 |
|  | Галогенновая лампа | лампа фотометра для анализатора ERBA XL-100 | шт | 2 | 294 000,00 |

3.Сроки и условия поставки – с даты заключения договоров в течение 15 календарных дней и графика к договору закупа до 31 декабря 2019г. Поставляемый товар должен хранится и транспортироваться в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами.

4. Место предоставления(приема) документов: г. Павлодар, ул. Щедрина, 63, КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», 3 этаж бухгалтерия материального отдела

Окончательный срок подачи ценовых предложений: до 09:00 часов 08 февраля 2019 года

5.Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 11:00 часов 08 февраля 2019 года по адресу г. Павлодар, ул. Щедрина, 63, КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», 3 этаж бухгалтерия

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит 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 Правила также описание и объем фармацевтических услуг.

Приложение 12
к приказу Министра здравоохранения и
социального развития Республики Казахстан
от \_\_ \_\_\_\_\_\_ 201\_\_ года №\_\_

Форма

**Ценовое предложение потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)**

Лот № \_\_\_\_

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п/п | Содержание |   |
| 1 | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |   |
| 2 | Страна происхождения |   |
| 3 | Завод-изготовитель |   |
| 4 | Единица измерения |   |
| 5 | Цена \_\_\_ за единицу в \_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |   |
| 6 | Количество |   |
| 7 | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |   |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать (при наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_
Подпись должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика.

**Глава 4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**

20. 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.