**Объявление**

**о проведении закупа реактивов на анализатор ACL-TOP 500 способом запроса ценовых предложений**

1. **февраля 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 (анализатор ACL-TOP 500), 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** |
|  | Калибровочная плазма10\*1 мл на анализатор ACL -TOP 500 | Анализатор ACL-TOP 500 | Калибровочная плазма из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для invitro диагностики (10x1мл) t +2 +8 C на анализатор ACL -TOP 500 | **наб** | **3** | 211 800,00 |
|  | Нормальный контроль 10\*1мл на анализатор ACL -TOP 500 | Нормальный контроль 10\*1мл на анализатор ACL -TOP 500 | **наб** | **3** | 211 500,00 |
|  | Низкий патологический контроль.10\*1 мл на анализатор ACL -TOP 500 | Низкий патологический контроль.10\*1мл на анализатор ACL -TOP 500 | **наб** | **3** | 202 500,00 |
|  | Высокий патологический контроль10\*1 мл на анализатор ACL -TOP 500 | Высокий патологический контроль из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для invitro диагностики (10x1мл), t +2 +8 C на анализатор ACL -TOP 500 | **наб** | **3** | 193 800,00 |
|  | Разбавитель факторов ,1\*100 мл (на 500 тестов) используется для разведения образцов для калибровки определения ПВ, фибриногена и исследования одиночных факторов свертывания на анализатор ACL -TOP 500 | используется для разведения образцов для калибровки определения ПВ, фибриногена и исследования одиночных факторов свертывания на анализатор ACL -TOP 500 | **наб** | **11** | 139 000,00 |
|  | Моющий агент 80мл на анализатор ACL -TOP 500 | Моющийагент (80 мл)+15 +25 C на анализатор ACL -TOP 500 | **уп** | **15** | 74 250,00 |
|  | Моющий раствор 500мл на анализатор ACL -TOP 500 | Моющийраствор 1х500мл +15 +25 C на анализатор ACL -TOP 500 | **уп** | **18** | 225 000,00 |
|  | Кюветы (2400 шт) на анализатор ACL -TOP 500 | Кюветы (2400 шт) 6X100X4 на анализатор ACL -TOP 500 | **упак** | **10** | 1 100 000,00 |
|  | Реагент для промывания 1\* 4 л . на анализатор ACL -TOP 500 | Промывочный раствор для промывки системы измерениями из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для диагностики invitro 1x4л +15 +25 C 1x4L на анализатор ACL -TOP 500 | **упак** | **40** | 3 980 000,00 |
|  | ПТИ реактив 10\*20 мл | Рекомбипластин 2Ж (реагентдляПВифиб.) (10х20мл) +2 +8 С на анализатор ACL -TOP 500 | упак | **15** | 1 138 500,00 |
|  | АЧТВ реагент | АЧТВ (АЧТВ реагент с синтетическими фосфолипидами) (5x8мл) +2 +8 С на анализатор ACL -TOP 500 | упак | **15** | 525 000,00 |
|  | Тромбиновое время (4\*2,5 или 8 мл) | Тромбиновое время из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для invitro диагностики (4x2.5 или 8 мл; 1х9 мл) +2 +8 С на анализатор ACL -TOP 500 | упак | **11** | 382 800,00 |
|  | Фибриноген 10\*5 (840 тестов) | Фибриноген из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для invitro диагностики с принадлежностями (10х5мл), t +2+8 С на анализатор ACL -TOP 500 | упак | **16** | 3 016 000,00 |

3.Сроки и условия поставки –с даты заключения договоров в течение 5рабочих 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 22 февраля 2019 года

5.Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 11:00 часов 22 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.