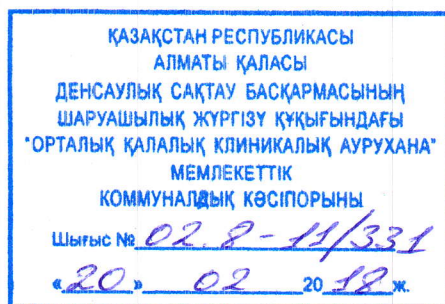




**Объявления
о проведении закупок способом запроса ценовых предложений**

г.Алматы

«20» февраля 2018 г

Наименование Заказчика: ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» УЗ
г.Алматы

Адрес Заказчика: г.Алматы, ул. Жандосова, 6

ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» Управления Здравоохранения
г.Алматы, 050040, г. Алматы, ул. Жандосова, 6, (электронный адрес: cgkb@mail.ru,
zakup1010@mail.ru), объявляет о проведении закупок способом запроса ценовых предложений
лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических,
дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения, по оказанию
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи», по
следующим позициям:

1. Реагенты для биохимического анализатора VITROS 350/5.1

№	Наименование	Краткая характеристика	Ед.и зм	Ко л- во	Цена	Сумма
1	АЛТ (Аланинаминотрансфераз а)	АЛТ (Аланинаминотрансфераза), 250 тестов в упаковке	упак	30	29 165	874 950
2	АЛКР (Щелочная фосфатаза)	АЛКР (Щелочная фосфатаза) 300 тестов в упаковке	упак	2	31 394	62 788
3	АСТ (аспатаминотрансфераз а)	АСТ (аспатаминотрансфераза)	упак	30	34 994	1 049 820
4	Амилаза	Амилаза, 300 тестов в упаковке	упак	5	35 425	177 125
5	Кальций	Кальций, 300 тестов в упаковке	упак	20	35 425	708 500

6	Холестерин	Холестерин, 300 тестов в упаковке	упак	15	35 425	531 375
7	Креатинин	Креатинин, 300 тестов в упаковке	упак	30	30 082	902 460
8	ГГТ (Гаммаглутамилтрансфераза)	ГГТ (Гаммаглутамилтрансфераза) 250 тестов в упаковке	уп	3	29 165	87 495
9	Глюкоза	Глюкоза, 300 тестов в упаковке	уп	30	34 994	1 049 820
10	Липаза	Липаза, 300 тестов в упаковке	уп	3	53 527	160 581
11	Калий	Калий, 250 тестов в упаковке	уп	30	29 165	874 950
12	Триглицериды	Триглицериды, 300 тестов в упаковке	уп	5	35 425	177 125
13	Натрий	Натрий, 250 тестов в упаковке	уп	30	29 165	874 950
14	Мочевая кислота	Мочевая кислота, 300 тестов в упаковке	уп	4	35 425	141 700
15	Общий билирубин	Общий билирубин, 300 тестов в упаковке	уп	40	35 425	1 417 000
16	Общий белок	Общий белок, 250 тестов в упаковке	уп	40	29 165	1 166 600
17	Азот мочевины	Азот мочевины, 300 тестов в упаковке	уп	30	35 425	1 062 750
18	Альбумин	Альбумин, 250 тестов в упаковке	уп	1	29 165	29 165
19	Железо	Железо, 90 тестов в упаковке	уп	7	34 994	244 958

20	Фосфор	Фосфор, 300 тестов в упаковке	уп	2	43 634	87 268
21	Холестерин высокой плотности DHDЛ	Холестерин высокой плотности DHDЛ 300 тестов в упаковке	уп	1	66 784	66 784
	Итого:					11 748 164

Выделенная сумма: 11 748 164 (одиннадцать миллионов семьсот сорок восемь тысяч сто шестьдесят четыре) тенге.

2. Реагенты для иммуноферментативного анализатора «Stat Fax»

№	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	Тироид ИФА свободный Т3	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	2	21 791	43 582
2	Тироид ИФА свободный Т4	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	2	18 832	37 664
3	Тироид ИФА а-ТПО	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	10	20 713	207 130
4	Тироид а-ТГ	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	1	18 904	18 904
5	Тироид ТТГ	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	3	16 555	49 665
6	Тироид общий Т3	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	2	16 830	33 660
7	Тироид общий Т4	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	2	16 830	33 660
8	Паратероидный гормон	Для ИФА анализатора Stat Fax	упак	2	113 256	226 512
	Итого:					650 777

Выделенная сумма: 650 777 (шестьсот пятьдесят тысяч семьсот семьдесят семь) тенге.

3. Реагенты для анализатора гемостаза «Sysmex-560»

№	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	Реагент для определения Thromborel S 10 x10 мл (1000 тестов)	Реагент для определения Thromborel S 10 x10 мл (1000 тестов)	упак	8	43 431	347 448
2	Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6х на 1 мл (2000 тестов)	Стандарт для Фибриногена Уровень 1-6 6х на 1 мл (2000 тестов)	упак	1	95 337	95 337
3	Реагент для определения Pathromtin SL 20 x 5 мл (2000 тестов)	Реагент для определения Pathromtin SL 20 x 5 мл (2000 тестов)	упак	1	68 855	68 855
4	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	упак	1	15 890	15 890
5	Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml (500 тестов)	Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml (500 тестов)	упак	25	37 076	926 900
6	Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 150-средний	Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 150-средний	упак	1	124 997	124 997
7	Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл. Норма и Патология	Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл. Норма и Патология	упак	1	55 084	55 084
8	Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл	Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл	упак	1	41 313	41 313
9	Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл	Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл	упак	1	60 380	60 380
10	Раствор чистящий СА Clean I, уп. (1 x 50 мл)	Раствор чистящий СА Clean I, уп. (1 x 50 мл)	упак	4	31 779	127 116
11	Буфер Оурена вероналовый, (10 x 15мл)	Буфер Оурена вероналовый, (10 x 15мл)	упак	1	18 008	18 008
12	Реакционные кюветы, уп (3x 1000 шт)	Реакционные кюветы, уп (3x 1000 шт)	упак	7	201 267	1 408 869

13	Раствор промывочный СА Clean II (1 x 500 мл)	Раствор промывочный СА Clean II (1 x 500 мл)	упак	7	79 448	556 136
14	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл	упак	1	55 084	55 084
	Итого					3 901 417

Выделенная сумма: 3 901 417 (три миллиона девятьсот одна тысяча четыреста семнадцать) тенге.

4. Контрольные материалы для внешнего и внутреннего контроля качества лабораторных исследований

№	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	EQAS Программа Газы крови (10 аналитов), 12x2,5 мл	Набор контрольных материалов для ежемесячной оценки качества исследований внешней качества газов крови. Жидкие образцы на водной основе. Фасовка: 12 x 2,5 мл. Годовая программа. Начало программы – февраль. Возможность самостоятельного выбора количества аналитов из списка. Исследования проводятся 1 раз в месяц по установленному расписанию. Ежемесячные отчеты на русском языке доступны через Интернет. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований за цикл. Включает в себя не менее 10 показателей.	упак	1	283 000	283 000
2	EQAS Программа Коагуляция (8 аналитов), 12x1,0 мл	Набор контрольных материалов для ежемесячной оценки качества исследований внешней качества	упак	1	339 000	339 000

		коагуляции. Лиофилизированная форма. Основа - человеческая плазма. Годовая программа. Начало программы – март. Фасовка: 12 x 1 мл. Возможность самостоятельного выбора количества аналитов из списка. Исследования проводятся 1 раз в месяц по установленному расписанию. Ежемесячные отчеты на русском языке доступны через Интернет. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований за цикл. Включает в себя не менее 8 показателей.				
3	EQAS Ежемесячная программа по клинической химии (43 аналита), 12x5,0 мл	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества биохимических исследований. Лиофилизированная форма. Основа - человеческая сыворотка. Годовая программа. Начало программы – июль. Фасовка: 12 x 5 мл. Возможность самостоятельного выбора количества аналитов из списка. Исследования проводятся 1 раз в месяц по установленному расписанию. Ежемесячные отчеты на русском языке доступны через Интернет. По завершении участия высылается итоговый отчет, с анализом всех проведенных исследований	упак	1	390 000	390 000

		за цикл. Включает в себя не менее 43 показателей.				
4	EQAS, программа по гематологии (11 анализов), часть А	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований (часть А) Основа: жидкий продукт с эритроцитами человека. Предназначен для автоматических методов. Удобные в использовании первичные прокалываемые пробирки. Программа рассчитана на год и включает 4 поставки образцов. Начало программы – март. Возможность самостоятельного выбора количества анализов из списка. Отправка результатов ежемесячно по соответствующему образцу. Включает в себя 11 основных гематологических показателей. Фасовка: 3 x 2 мл. По завершении участия высылается итоговый отчет на русском языке, с анализом всех проведенных исследований за цикл.	упак	1	241 000	241 000
5	EQAS, программа по гематологии (11 анализов), часть В	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований (часть В) Основа: жидкий продукт с эритроцитами человека. Предназначен для автоматических методов.	упак	1	241 000	241 000

		Удобные в использовании первичные прокалываемые пробирки. Программа рассчитана на год и включает 4 поставки образцов. Начало программы – март. Возможность самостоятельного выбора количества анализов из списка. Отправка результатов ежемесячно по соответствующему образцу. Включает в себя 11 основных гематологических показателей. Фасовка: 3 x 2 мл. По завершении участия высылается итоговый отчет на русском языке, с анализом всех проведенных исследований за цикл.				
6	EQAS, программа по гематологии (11 анализов), часть С	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований (часть С) Основа: жидкий продукт с эритроцитами человека. Предназначен для автоматических методов. Удобные в использовании первичные прокалываемые пробирки. Программа рассчитана на год и включает 4 поставки образцов. Начало программы – март. Возможность самостоятельного выбора количества анализов из списка. Отправка результатов ежемесячно по соответствующему	упак	1	241 000	241 000

		образцу. Включает в себя 11 основных гематологических показателей. Фасовка: 3 x 2 мл. По завершении участия высылается итоговый отчет на русском языке, с анализом всех проведенных исследований за цикл.				
7	EQAS, программа по гематологии (11 аналитов), часть D	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества гематологических исследований (часть D) Основа: жидкий продукт с эритроцитами человека. Предназначен для автоматических методов. Удобные в использовании первичные прокалываемые пробирки. Программа рассчитана на год и включает 4 поставки образцов. Начало программы – март. Возможность самостоятельного выбора количества аналитов из списка. Отправка результатов ежемесячно по соответствующему образцу. Включает в себя 11 основных гематологических показателей. Фасовка: 3 x 2 мл. По завершении участия высылается итоговый отчет на русском языке, с анализом всех проведенных исследований за цикл.	упак	1	241 000	241 000

8	EQAS Программа по общему анализу мочи (15 аналитов)	Набор контрольных материалов для ежемесячной внешней оценки качества исследований общего анализа мочи. Жидкие образцы. Фасовка: 12 x 12 мл. Годовая программа. Начало программы – март. Подходит для мануального и автоматизированного анализа с помощью тест-полосок. Возможность самостоятельного выбора количества аналитов из списка. Отправка результатов ежемесячно по соответствующему образцу. По завершении участия готовится итоговый отчет на русском языке, с анализом всех проведенных исследований за цикл. Включает не менее 15 показателей.	упак	1	616 000	616 000
9	Липочек Контроль «Аттестованная биохимия», Уровень 1	Контрольный материал для биохимических исследований, аттестованный, уровень 1 (норма) Фасовка: 12x5 мл. Включает не менее 80 показателей. Не требует специальных разбавителей и подходит для контроля наиболее часто используемых анализаторов и биохимических методик. Основа: человеческая сыворотка. Температура хранения 2-8°C. Стабильность восстановленного лиофилизата для большинства аналитов: 30	упак	3	145 000	435 000

		дней в замороженном виде. Стабильность ресуспендированного реагента для большинства анализов: 7 дней при температуре 2–8°C. Срок годности на момент поставки: не менее 12 месяцев.				
10	Липочек Контроль «Аттестованная биохимия», Уровень 2	Контрольный материал для биохимических исследований, аттестованный, уровень 1 (патология) Фасовка: 12х5 мл. Включает не менее 80 показателей. Не требует специальных разбавителей и подходит для контроля наиболее часто используемых анализаторов и биохимических методик. Основа: человеческая сыворотка. Температура хранения 2–8°C. Стабильность восстановленного лиофилизата для большинства анализов: 30 дней в замороженном виде. Стабильность ресуспендированного реагента для большинства анализов: 7 дней при температуре 2–8°C. Срок годности на момент поставки: не менее 12 месяцев.	упак	3	145 000	435 000
	Итого					3 462 000

Выделенная сумма: 3 462 000 (три миллиона четыреста шестьдесят две тысячи) тенге.

5. Реагенты для гематологического анализатор ВС 3600.

№	Наименование	Краткая характеристика	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	M-30D Diluent (20L/tank) Изотонический разбавитель 20л/кан.	M-30D Diluent (20L/tank) Изотонический разбавитель 20л/кан.	канистра	20	23 900	478 000
2	M-30CFL Lyse (500ml/bottle) Лизирующий раствор	M-30CFL Lyse (500ml/bottle) Лизирующий раствор	флакон	15	23 900	358 500
3	M-30R Rinse (20L/tank) Лизирующий раствор 20л/кан.	M-30R Rinse (20L/tank) Лизирующий раствор 20л/кан.	канистра	7	28 400	198 800
4	M-30P Probe cleanser (17mlx12 bottles/box) Чистящий раствор 17мл x 12 бут.	M-30P Probe cleanser (17mlx12 bottles/box) Чистящий раствор 17мл x 12 бут.	упак	1	20 100	20 100
5	Контрольные растворы	Контрольные растворы, L,N,H	упак	5	50 000	250 000
6	Термобумага для гематологического анализатора	Термобумага для гематологического анализатора, 50*20*18	шт	300	900	270 000
	Итого					1 575 400

Выделенная сумма: 1 575 400 (один миллион пятьсот семьдесят пять тысяч четыреста) тенге.

Срок поставки товара: DDP; по заявке Заказчика, срок действия договора до 31.12.2018 г.

Место поставки товара: ГКП на ПХВ «Центральная городская клиническая больница» УЗ г. Алматы, аптечный склад.

Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: г. Алматы, ул.

Жандосова, 6, отдел государственных закупок, 3 - этаж, дата 28.02.2018 г. время: 10:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: г. Алматы, ул. Жандосова, 6, малый конференц зал 3 - этаж, дата 28.02.2018 г. время 12:00 часов.

1. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в конверте, в запечатанном виде.

2. Конверт должен содержать 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 Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. По главе 4 потенциальные поставщики должны прикладывать документы соответствия или письменное подтверждения по каждому подпункту. Не соответствующие потенциальные поставщики будут отклонены от закупа.

Глава 4 К закупаемым и отпускаемым (при покупке 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.

3. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

4. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение. В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

5. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «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 удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) 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);

4) 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);

5) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала «электронного правительства»;

6) 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), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;

В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Директор



Турдалин Н.Б.