### Объявление о проведении закупа медицинских изделий

### 

**КГП на ПХВ «Больница города Каражал» УЗОҰ, ул Тоймбекова, дом №17** в соответствии разделу 1, глава 1,Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 7 июня 2023года №110.

К потенциальным поставщикам товаров предъявляется следующие квалификационные требования;

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

      2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

      3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

      4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

      5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

Требования настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей, международных фармацевтических организаций и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

К закупаемым лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

      1) наличие государственной регистрации 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, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

      Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

      2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

      При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

      3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

      4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

      5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

      6) срок годности лекарственных средств и 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);

      13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

Место поставки: Область Ұлытау, г.Каражал, КГП на ПХВ «Больница города Каражал»УЗОҰ, улица Тоймбекова, 17. Склад аптеки

Срок поставки: По графику

Условия поставки: Поставка осуществляется силами и транспортом поставщика.

Конверт с документами согласно Правил предоставляется по адресу: Город Каражал, улица Тоймбекова 17, бухгалтерия.

Срок предоставления заявок: 5 рабочих дней до 30.08.2023г до 14:00.

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться по адресу Каражал, кабинет главного бухгалтера, в присутсвии комиссии 30.08.2023г в 16:00:

1. Кабулов А.К.– и.о. директора;
2. Оразбекова Д.Н. – заведующая центром АПП;
3. Сембекова Н.Т. – главный бухгалтер;
4. Тукубаев Д.Б. – юрист;
5. Шайхина Л.С. – фармацевт;
6. Ануарова И.М. – старший лаборант;
7. Баймагамбетова К.М .- бухгалтер по госзакупкам, секретарь комиссии.

Приложение 1 к объявлению №1

Спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование товара** | **Ед изм** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма** | **Тех описание** |
| 1 | DILUID III DIFF \ ISOFLUX (Разбавитель 20 литров) | канистра (20л.) | 12 | 37 084 | 445 008,00 | Cпециально профильтрованная жидкость для разбавления крови, предназначенная для использования при подсчете и определении размеров клеток.  Предназначен для in vitro исследования образцов, полученных из человеческого организма.  Реагент предназначен для автоматического гематологического анализатора закрытой системы MS4S, способных контролировать трехкомпонентные дифференцированные лейкоциты, на основании принципа импеданса диафрагмы и электронной настройки для работы при осмоляльности 330 ± 20 мОсм/кг Реагент используется для разбавления цельной крови до подсчета и определения размеров RWC (эритроцитов), PLT(тромбоцитов) и WBC (лейкоцитов). Содержание реагента поддерживает стабильность RWC, PLT и WBC при подсчете. Упаковка 20 литров в кубическом контейнере. Наличие паспорта к использованию данного анализатора обязательно, в инструкции от производителя должно быть указана что данный реагент можно исспользовать на данном анализаторе. |
| 2 | TRANSFLUX(Моющее средство 5 литров) | канистра (5л.) | 10 | 25 823 | 258 230,00 | Чистящее средство, подходящее только для автоматических анализаторов клеток крови MS4S закрытого типа. Этот реагент позволяет производить очистку/полоскание прибора. Канистра 5 литров. Состав элементов: Протеолитический фермент (<1 %) Неионогенный детергент (<1 %) Денатурированный спирт (< 3 %) Краситель · Консервант. Должен быть паспорт безопасности для работы на приборе MS4S и интсрукция в которой указана что данный реагент подходит к анализатору MS4S. Срок годности закрытого флакона 3 года с даты изготовления. Срок годности открытого флакона 120 дней. |
| 3 | ACTI-DIFF(Лизирующий реагент 1,2 литр) | флакон (1,2л.) | 12 | 80 925 | 971 100,00 | Лизирующее средство, подходящий только для автоматических анализаторов клеток крови MS4S закрытого типа. Этот реагент позволяет разрушать (гемолиз) эритроциты крови, стабилизировать гемоглобин и зародышевые лейкоциты с целью их дифференцировки на Лимфоциты, Моноциты и Гранулоциты. Реагент является лизирующим средством, предназначенным для подсчета лейкоцитов, гемоглобина и 3- (3 вида) или даже 5- (5 видов) лейкоцитов, связанных с ЕОДИФФ. Измерение основано на принципе импедансометрии. Фасовка 1,2 литр во флаконе, идет совместно с картой администратора для работы. Срок годности закрытого флакона 3 года с даты изготовления. Срок годности открытого флакона 120 дней.  Состав состоит из следующих элементов:  • Четвертичный аммоний (<3%)  • цианид калия (<0,5%)  • Консервантр Должна быть инструкция от производителя что данный реганет подходит к анализатору MS4S. |
| 4 | EO-DIFF(Лизирующий реагент для Eosino. 5 литров) | канистра (5л.) | 12 | 71 097 | 853 164,00 | лизирующее средство, подходящее только для автоматических счетчиков-анализаторов клеток крови MS4S закрытого типа. Этот реагент позволяет разрушать все клетки крови, за исключением эозинофилов, лейкоцитов, гранулоцитов. Фасовка: 5 литров во флаконе. ЕОДИФФ® - это диагностический прибор in vitro, предназначенный для использования медицинскими работниками и только в сочетании с кондуктометрическими гематологическими приборами MS4S закрытого типа. Состав: фосфатный буфер (<1%) \ Неионное моющее средство (<5%) \ Консервант. Должен быть паспорт безопасности для работы на приборе MS4S, а также инструкция от производителя что данный регаент подходит к анализатору MS4S. Срок годности закрытого флакона 3 года с даты изготовления. Срок годности открытого флакона 120 дней. |
| 5 | ПРОМЫВКА(Концентрат для 10 литров) | флакон | 10 | 29 288 | 292 880,00 | ополаскивающее средство, подходящее только для автоматических анализаторов клеток крови MS4S. Фасовка: 2 литра во флаконе. "то изделие in vitro диагностики, предназначенное для использования медицинскими работниками и только в комбинации с кондуктометрическими гематологическими приборами MS4S. Состав: Моющее средство (<0,6%) \ консервант (<1%). Срок годности закрытого флакона 3 года с даты изготовления. Срок годности открытого флакона 120 дней. Наличие паспорта к использованию данного анализатора обязательно, в инструкции от производителя должно быть указана что данный реагент можно исспользовать на данном анализаторе. |
| 6 | Контрольная кровь CBC-3D (3 уровня) 3 фл | набор | 24 | 56 141 | 1 347 384,00 | Контрольная кровь R&D CBC-3D состоит из стабилизированных эритроцитов, частиц латекса, заменяющих лейкоциты, тромбоцитов животных и пр. Стабильность закрытого флакона 105 дней, открытого фланона 14 дней. Наличие паспорта к использованию данного анализатора обязательно, в инструкции от производителя должно быть указана что данный реагент можно исспользовать на данном анализаторе. Фасовка 3 флакона |
| 7 | Чистящий расвор (250 мл) | флакон (250 мл.) | 3 | 24 956 | 74 868,00 | МОЮЩИЙ РАСТВОР - это мощное чистящее средство, подходящее только для автоматических анализаторов клеток крови MS4S закрытого типа. Этот реагент позволяет производить очистку/полоскание прибора. Флакон 250 мл, рассчитан для 10 литров промывки. Имеется паспорт безопасности для работы на приборе MS4S. Срок годности закрытого флакона 3 года с даты изготовления. Срок годности открытого флакона 120 дней. . Наличие паспорта к использованию данного анализатора обязательно, в инструкции от производителя должно быть указана что данный реагент можно исспользовать на данном анализаторе. |
|  |  |  |  |  | 4 242 634,00 |  |