### 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 14.02.2024г до 14:00.

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться по адресу Каражал, кабинет главного бухгалтера, в присутсвии комиссии 14.02.2024г в 16:00:

1. Кабулов А.К.– и.о. директора;
2. Оразбекова Д.Н. – заведующая центром АПП;
3. Сембекова Н.Т. – и. о. главного бухгалтера;
4. Ермаков Е.А. – экономист;
5. Шайхина Л.С. – фармацевт;
6. Ануарова И.М. – старший лаборант;
7. Баймагамбетова К.М.- бухгалтер по государственным закупкам, секретарь комиссии.

Приложение 1 к объявлению №1

Спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Обозначение | Наименование | Описание, Состав R1+R2 | Кол-во мл. | Тесты в пачке 240 Pro | Цена | Кол-во наборов | Итого |
| 1 | ALT | Аланинаминотран сфераза R1: 4х35 мл + R2: 2х18 мл | \*(АЛТ) (Кинетический, УФ Метод) 600 опр 4х35 +2х18 | 176 | 942 | 20 720,00 | 5 | 103 600,00 |
| 2 | AMY | Альфа-амилаза R1: 1х38 мл + R2: 1х10 мл | \*(AMY) (Кинетический, УФ метод) 155 опр. 1х38 +1х10 | 48 | 242 | 31 460,00 | 10 | 471 900,00 |
| 3 | AST | Аспартатаминотра нсфераза R1: 4х35 мл + R2: 2х18 мл | \*(АСТ) (Кинетический, УФ Метод) 600 опр 4х35 +2х18 | 176 | 942 | 20 720,00 | 5 | 103 600,00 |
| 4 | GLU | Глюкоза R1: 4х40 мл + R2: 2х20 мл | \*Glu-GodPap (Глюкозидазный метод) 560 опр 4х40 +2х20 | 200 | 822 | 17 400,00 | 5 | 87 000,00 |
| 5 | Fe | Железо с калибратором и контролем R1: 2х40 мл+R2: 1х16 мл + Calibrator 1х1.5 мл+Control 1х5 мл | \*(Fe) (C and Q) 260 опр. 2×40+1×16 (incl. cal 1×1.5 + Control 1×5) | 96 | 483 | 41 120,00 | 2 | 82 240,00 |
| 6 | Ca | Кальций R 4х40 мл | \*(Ca) (Колориметрический метод) 490 опр. 4х40 | 160 | 728 | 16 500,00 | 2 | 33 000,00 |
| 7 | CREA | Креатинин R1: 2х27 мл + R2: 1х18 мл | \*CREA-S (Саркозиноксидазный метод) 250 опр. 2×27 + 1×18 | 72 | 366 | 26 460,00 | 10 | 264 600,00 |
| 8 | Mg | Магний R 4х40 мл | \*(Mg) (Ксилидил-синий (магоновый) метод) 4х40 | 160 | 728 | 20 900,00 | 2 | 41 800,00 |
| 9 | UA | Мочевая кислота R1: 4х40 мл + R2: 2х20 мл | \*(UA) (уриказнопероксидазный метод) 4х40 +2х20 | 200 | 902 | 26 500,00 | 3 | 79 500,00 |
| 10 | UREA | Мочевина R1: 4х35 мл + R2: 2х18 мл | \*(UREA) 4х35 +2х18 | 176 | 600 | 17 500,00 | 6 | 105 000,00 |
| 11 | TP | Общий белок R 4х40 мл | \*(Биуретовый метод) 4х40 | 160 | 1428 | 12 560,00 | 4 | 50 240,00 |
| 12 | ASLO | Антистрептолизин а О II с калибратором R1: 1х40 мл + R2: 1х40 мл + Calibrator 1х0.5 | мл \*R1 1×40 mL + R2 1×40 mL + Calibrator 1×0.5 mL | 80 | 241 | 154 500,00 | 2 | 309 000,00 |
| 13 | TB | Общий билирубин R1: 4х35 мл + R2: 2х18 мл | \*Bil-T (Метод VOX) 4х35 +2х18 | 176 | 824 | 30 880,00 | 4 | 123 520,00 |
| 14 | DB | Билирубин прямой R1: 4х35 мл + R2: 2х18 мл | \* Bil-D (метод VOX) 4х35 +2х18 | 176 | 824 | 30 880,00 | 4 | 123 520,00 |
| 15 | TC | Общий холестерин R 4х40 мл | \*(ТС) (конечная точка, холестеролоксидазапероксидаза) 4х40 | 160 | 728 | 23 640,00 | 5 | 141 840,00 |
| 16 | Cal | Мультикалибратор 10х3 мл | \*(ALB, ALP, ALT, AMY, AST, DBVOX, TB-VOX, Ca, TC, CK, Crea-Jaff, Crea-S, GLU-O,GGT, LDH-L, Mg, P, TP, TG, Urea, UA, CHE) 10×3 | 10\*3 |  | 129 960,00 | 2 | 259 920,00 |
| 17 | QS - N | МультиКонтроль Клин Чем уровень 1, 6х5 мл | \*ALB; ALP; ALT; AMY; AST; DB -DSA; DB -VOX; TB - DSA; TB -VOX; Ca; TC; CK; Crea -S; GLU -HK; GLU -O; GGT; HBDH; IgA; IgG; IgM; LDH; Mg; P; TP; TG; Urea; UA; Fe; CHE; LIP; Na+; K+; Cl -; C3; C4; CRP; HS -CRP; \; Apo -A1; Apo -B; PA; CK -MB; ASO; TRF; FER; UIBC | 6\*5 |  | 146 040,00 | 3 | 438 120,00 |
| 18 | QS - P | МультиКонтроль Клин Чем уровень 2, 6х5 мл |  | 6\*5 |  | 172 800,00 | 3 | 518 400,00 |
| 19 | RF | Ревматоидный фактор II с калибратором R1: 1х40 мл + R2: 1х11 мл + Calibrator5х0.5 мл | \*R1 1×40 mL + R2 1×11 mL + Calibrator5×0.5 mL | 51 | 202 | 146 900,00 | 6 | 881 400,00 |
| 20 | CRPh | Высокочувствител ьный С - реактивный белок с калибратором R1: 1х40 мл + R2: 1х40 мл + Calibrator 5 фл. | R1: 1х40 мл + R2: 1х40 мл + Calibrator 5 фл. | 80 | 288 | 320 200,00 | 3 | 960 600,00 |
| 21 | CRP | С -реактивный белок R1: 1х40 мл + R2: 1х10 мл | \*(СРБ) (Метод нефелометрии) 1х40 +1х10 | 50 | 188 | 47 280,00 | 10 | 472 800,00 |
| 22 | Cal -SP | Калибратор специфических белков 5х1 мл (C3,C4,CRP, IgA,IgG,IgM) | \*5×1 | 5\*1 |  | 155 460,00 | 1 | 155 460,00 |
| 23 | QS -ACR | ТриплКонтроль L: 3х1 мл; H: 3х1 мл (ASO/CRP/RF) | \*L: 3×1 mL; H: 3×1 mL |  |  | 247 700,000 | 2 | 495 400,00 |
| 24 | C -BS240 | Пластиковые кюветы (8 шт) | BS -240 |  |  | 105 500,00 | 1 | 105 500,00 |
| 25 | Clean | Моющий р -р CD80 (1л\*1) | \*1л |  |  | 34 800,00 | 15 | 522 000,00 |
| 26 | Lamp | Лампа галогено - вольфрамовая (12V,20WT) | \* |  |  | 127 800 | 2 | 255 600,00 |
| **Итого** | | | | | | | | **6 925 120,00** |