

# Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Кокшетауская городская многопрофильная больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85 объявляет о проведении закупа медицинских изделий.

№	Наименование	Единица измерения	Кол-во	Цена за единицу
1	<p>Изотонический разбавитель на гематологический анализатор Mindray BC 5800.</p> <p>Специальный разбавитель, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Физико-химические свойства: жидкость, бесцветная, без запаха – наличие;</p> <p>Значение pH: в диапазоне 6.85-7.25 – наличие; Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы гематологического анализатора. Объем канистры не менее 20 л. Разбавитель используется в качестве искусственной среды для клеток крови в гематологическом анализаторе – наличие</p>	канистра	10	39500
2	<p>Лизирующий реагент на гематологический анализатор Mindray BC 5800.</p> <p>Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. Разрушает мембранны эритроцитов, используется на промежуточном этапе разделения лейкоцитов на 4 субпопуляции в анализаторе – наличие;</p> <p>Физико-химические свойства: жидкость, без запаха, без цвета – наличие; В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы. Объем флакона не менее 1000 мл</p> <p>Реагент имеет электрохимические параметры необходимые для работы гематологического анализатора - наличие.</p>	флакон	15	33000
3	<p>Лизирующий реагент на гематологический анализатор Mindray BC 5800.</p> <p>Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. Окрашивает ядра эозинофилов и нейтрофилов, не оказывает влияния на моноциты и лимфоциты – наличие;</p> <p>Физико-химические свойства: жидкость, без запаха, синего цвета – наличие; В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы. Объем флакона не менее 500 мл</p> <p>Реагент имеет электрохимические параметры необходимые для работы гематологического анализатора - наличие.</p>	флакон	20	25200
4	<p>Лизирующий реагент на гематологический анализатор Mindray BC 5800.</p> <p>Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. Разрушает мембранны эритроцитов, высвобождает гемоглобиновый комплекс – наличие;</p> <p>Обеспечивает определение гемоглобина – наличие;</p> <p>Физико-химические свойства: жидкость, без запаха, без цвета – наличие; В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы.</p>	флакон	20	20580

	Объем флакона не менее 500 мл Реагент имеет электрохимические параметры необходимые для работы гематологического анализатора - наличие.			
5	Лизирующий реагент на гематологический анализатор Mindray BC 5800. Специальный жидкий реагент, предназначенный для лизирования эритроцитов и тромбоцитов. Разрушает мембранны эритроцитов, сжимает все лейкоциты кроме базофилов – наличие; Физико-химические свойства: жидкость, бесцветная, без запаха – наличие; В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой системы . Объем флакона не менее 1000 мл Реагент имеет электрохимические параметры необходимые для работы гематологического анализатора - наличие	флакон	15	37520
6	Раствор для очистки пробоотборника на гематологический анализатор Mindray BC 5800. Универсальный чистящий реагент, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Физико-химические свойства: жидкость, бесцветная, без запаха - наличие; Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозийного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Каждый флакон по 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора Чистящий реагент - наличие; Реагент имеет электрохимические параметры необходимые для работы гематологического анализатора - наличие	флакон	1	7000
7	Контрольная кровь (низкие, средние и высокие показатели) 3*3,5 мл. на гематологический анализатор Mindray BC 5800. Набор контрольных растворов предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,5мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по восьми параметрам клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения лейкоцитов, эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой системы	набор	1	65000

Сроки поставки: по заявке Заказчика в течение 2022 года.

Место поставки товара: г. Кокшетау, ул. Сатпаева,85, аптечный склад.

Сумма, выделенная на закупки – 2 440 400 (Два миллиона четыреста сорок тысяч четыресто) тенге 00 тиын.

Условия поставки:

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, 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 дистрибутора, 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, установленными 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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибутору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий 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 лекарственных средств и медицинских изделий 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;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, на дату поставки единственным дистрибутором 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);

9) срок годности вакцин на дату поставки единственным дистрибутором 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);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибутора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

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

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

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 лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 3,4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 30 марта по 6 апреля 2022 года, до 16 ч: 00 мин. включительно, по адресу: 020000, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева, 85, Администрация, кабинет бухгалтера по государственным закупкам. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 16.05 ч. "06" апреля 2022г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85, актовый зал.

Директор

С. Калымжанов

