### ОБЪЯВЛЕНИЕ О ПРОВЕДЕНИИ ЗАКУПА ТОВАРОВ СПОСОБОМ ЗАПРОСА ЦЕНОВЫХ ПРЕДЛОЖЕНИЙ №3

### г.Семей «14» марта 2019 года

КГП на ПХВ «Центр по профилактике и борьбе со СПИД города Семей» УЗ ВКО, г. Семей, ул. К. Мухамедханова, 24 объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров ***(закуп проводится в соответствии с главой 9*** *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:*

1. Перечень товаров:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ Лота** | **Наименование закупаемых товаров и техническая характеристика** | **Ед.изм** | **Кол-во** | **Плановая Цена в тенге** | **Общая плановая сумма выделенная для закупки в тенге** | **Место поставки и срок поставки** |
| 1 | Тест-система для обнаружения антител к специфическим антигенам Treponema pallidum(Ig и IgM), иммунный ответ на которые наблюдается на протяжении всего периода заболевания. Основой системы являются рекомбинантные протеины ТрN15,TpN16и TpN47,как меченные,так и не меченные пероксидазой хрена, которые несут иммунодоминантные антигены белков Treponemapallidum . Чувствительность теста -100%, специфичность не менее 99%. Реагенты: 1. Ячейки, покрытые антигеном (1 плашка (96 опр) ,содержащие по 96 ячеек, покрытых смесью антител к IgG и IgM человека, а также рекомбинантными антигенами T. Pallidum.  2. Разбавитель образца – 1 фл, 36 мл  3. Отрицательный контроль – 1 фл, 2,5 мл  4. Положительный контроль– 1 фл, 1,5 мл  5. Разбавитель конъюгата– 1 фл, 7 мл (96 опр),  6. Конъюгат– 1 фл на 1 (96 опр) плашек  7. Разбавитель субстрата– 1 фл, 35 мл  8. Концентрат субстрата– 1 фл, 35 мл  9. Промывочная жидкость– 1 фл (96 опр) | набор | 2 | 105000 | 210000 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |
| 2 | Экспресс-тест для одновременного  Выявления антигена ВИЧ1 p24 и  антител к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1  группы О в сыворотке, плазме и  цельной капиллярной и венозной крови человека. Принцип метода Иммунохроматографический, с использованием конъюгатов с коллоидным селеном. Одновременно и раздельно на одной тест-полоске: полоса антигена - антиген ВИЧ1 p24, полоса антител - антитела к ВИЧ-1, ВИЧ-2 и ВИЧ-1 группы О. Тест-полоски, в защитной алюминиевой фольге.Одностадийный экспресс-тест. Время проведения теста, не более 20 минут.Возможность считывания результата, не менее 30 минут. Объем образца, не более 50 мкл. Аналитическая чувствительность, не менее 2 МЕ/мл р24 Аг. Чувствительность, не менее 100%. Специфичность, не менее По антигену - 99,76% По антителам – 99,96%. В наличии внутреннего контроля правильности проведения процедуры анализа для каждого теста. | шт | 100 | 1600 | 160000,00 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |
| 3 | Бисептрим 480 мг №20 | уп | 2000 | 119,6 | 239200,00 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |
| 4 | Лейкопластырь перфорированный 76\*19 | шт | 28000 | 14,00 | 392000,00 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |
| 5 | Карандаш по стеклу – красного цвета – 50 штук в упаковке | уп | 2 | 900 | 1800,00 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |
| 6 | Клип-берет | шт | 2000 | 10 | 20000,00 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |
| 7 | Тест-система in vitro диагностическая для выявления антител к ВИЧ 1 и ВИЧ 2 и антигена ВИЧ 1 (р24) в сыворотке или плазме крови человека в микропланшетном формате (1 микропланшет на 96 тестов, стрипованный по 8 лунок). Минимальная определяемая концентрация p-24 антигена не хуже 4,2 пг/мл. Специфичность на донорском контингенте не ниже 99,95%. Коэффициент вариации (межсерийная воспроизводимость) не более 8,5%. Объем исследуемого образца, не более 80 мкл. Суммарное время инкубации не более 2ч. Коньюгат-1 должен быть готов к применению. Цветовая кодировка реагентов. Визуальная и спектрофотометрическая верификация всех этапов проведения анализа на всем спектре рН образца. Наборы должны быть адаптированы к автоматическому иммуноферментному анализатору, позволяя осуществлять автоматизированное выполнение всех этапов ИФА в соответствии с инструкцией к набору, включая автоматизированное распознавание информации о реагентах и их положении на борту анализатора и автоматизированное внесение реагентов по штрих-коду. Объем и форма первичных флаконов с реагентами (конъюгатом, контролями, субстратным раствором, стоп-реагентом) должны позволять использовать их в автоматическом ИФА-анализаторе без переноса во вторичные флаконы.  Срок годности приготовленных реагентов: при наличии коньюгата-2 срок годности при температуре 2-8°С не менее 4-х недель; приготовленного раствора субстрата при комнатной температуре 18 – 30° C не менее 6 часов. Срок годности реагентов на момент поставки: не менее 9 мес. Наличие инструкции по применению на казахском и русском языках. Наличие регистрации в Республике Казахстан. | набор | 6 | 140000 | 840000 | ВКО, г.Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, по заявке Заказчика, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика |

2) сроки и условия поставки;

По заявке Заказчика, в течении года, не более 15 календарных дней после получения заявки от Заказчика, поставку товара производить согласно графика поставки, поставка на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения, DDP)включая все затраты потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, и другие расходы.

3) место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: КГП на ПХВ «Центр по профилактике и борьбе со СПИД города Семей» УЗ ВКО, г. Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, второй этаж, кабинет № 3, окончательный срок представления подачи ценовых предложений до 15:00 (времени Астаны) «26» марта 2019 года.

4) дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями - 16:00 (времени Астаны) «26» марта 2019 года, КГП НА ПХВ «Центр по профилактике и борьбе со СПИД города Семей» УЗ ВКО,г. Семей, ул. К. Мухамедханова, дом 24, второй этаж, конференц - зал.

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](#sub2000) Правил:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения 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](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004653660), утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с [Кодексом](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1001174830) и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом,регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

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;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и 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);

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа.**