**Объявления**

**о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

г.Алматы «25» января 2019 года

АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова» в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 Об утверждении 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 (далее-Правил) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений.

Организатор – АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова»

Юридический адрес: Казахстан, Алматы, улица Желтоксан 62, 51

БИН: 990240008204

Банковские реквизиты: АО "Нурбанк"

ИИК: KZ0884901KZ000835509

БИК: NURSKZKX

Валюта счета: KZT

Представитель организатора: Мукажанова Назигуль

Должность: начальник отдела госудасртвенных закупок

Контактный телефон: 87272780444

E-mail: 2792240@mail.ru

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****лота** | **Наименование** | **Характеристика** | **Ед. измерения** | **Кол-во** | **Цена за единицу по лоту** | **Выделенная сумма** |
| **1** | Высокопоточный капилярный диализатор с площадью мембраны 2,0-2,2 м2 | Высокопоточный капилярный диализатор с площадью мембраны 2,0-2,2 м2, Тип-капилярный. Синтетическая мембрана – сополимер полиамида. площадь мембраны 2,0-2,2 м2. Объем заполнения не более 123 мл. Коэффициент ультрафильтрации (условия измерения: бычья кровь, гематокрит 32%, белок крови 60г/л, температура 37 С) от 14 до 16 мл/час \* мм рт.ст. КоА для мочевины не менее 1265. Внутренний диаметр волокна не менее 215µm. Толщина стенки волокна не менее 50 µm. Максимальное трансмембранное давление не менее 600 мм Hg. Клиренс веществ не менее: мочевина 275 мл/мин, креатинин 246 мл/мин, фосфаты 218 мл/мин, витамин В12 – 131 мл/мин. (при кровотоке 300 мл/мин, потоке диализата 500 мл/мин). Метод стерилизации: автоклавирование. | штук | 316,00 | 5 500,00 | 1 738 000,00 |
| **2** | Кровопроводящие магистрали для гемодиализа в наборе артерия-вена | Комплект кровопроводящих магистралей для гемодиализа стерильный, однократного применения. Кровопроводящие магистрали в наборе артерия-вена для использования в аппаратах для гемодиализа при проведении стандартной процедуры гемодализа. Технические характеристики: тип материал: кровопроводящая магистраль: мягкий ПВХ медицинского предназначения. Коннекторы и другие компоненты: поликарбонат, ПВХ (поливинилхлорид), АБС (акрилонитрил-бутадиен-стирол), ПЭ (полиэтилен), ПА (полиамид); размеры: насосный сегмент 8,0 мм, венозная пузырьковая ловушка 22 мм, объем наполнения 158 мл. Стерилизация этиленоксидом. Разъемы должны быть выполнены типа Luer-lock и иметь цветную (красную/синюю) маркировку. | штук | 316,00 | 1 650,00 | 521 400,00 |
| **3** | Диализатор каппилярный | Капиллярный диализатор (высокопоточный) для аппарата Diapact CRRT предназначен  для проведения гемодиализа, гемодиафильтрации и гемофильтрации : внутренний диаметр-200 мм, толщина стенок 40 мм, метод стерилизации -гамма; площадь поверхности мембраны 1,8 кв.м; коэффициент ультрафильтрации 55 мл/чмм/ртст; поток крови 200 мл в мин; мочевина 192 мл в мин; креатинин182 мл в мин; фосфаты 180 мл в мин; витамин В12 -137 мл в мин; инсулин 109 мл в мин; объем заполнения крови 110 мл; | штук | 12,00 | 6 350,00 | 76 200,00 |
| **4** | Набор магистралей для гемофильтрации и гемодиализа для аппарата Diapact CRRT | Набор магистралей для гемофильтрации и гемодиализа для аппарата Diapact CRRT. Изделия изготовлены из полимерного пластика, содержащего пластифицированный поливинилхлорид. 90% продукции представляет собой пластифицированную трубку из поливинилхлорида различной конфигурации с зажимами, клапанами и ловушками, а также мешки емкостью до 7000 мл для сбора отработанного раствора. Стерилизация - этилен оксидом. Набор стерильных магистралей в виде установочного сета для проведения процедур гемодиализа и гемофильтрации совместим с аппаратом для проведения процедур внепочечного очищения крови Diapact CRRT. Наборы магистралей промаркированы для исключения ошибок при их установке. Один и тот же набор магистралей может быть использован как при проведении гемофильтрации с предилюцией, так и с постдилюцией. Универсальность магистралей позволяет изменять тип процедуры прямо в ходе лечения. Отдельная комплектация магистралей и фильтров позволяет производить замену (например, при тромбозе) без дополнительных затрат. Комплектация и технические характеристики: 1) Артериальная кровопроводящая магистраль, включающая: насосный сегмент, воздушную ловушку, отведения для измерения артериального давления и PBE; 2) Венозная кровопроводящая магистраль, включающая: воздушную ловушку, отведение для измерения венозного давления-наличие; 3) Входная магистраль диализата (магистраль субституата), включающая: насосный сегмент, нагревательный сегмент, отвод для измерения давления диализата; 4) Выходная магистраль диализата (магистраль ультрафильтрата), включающая: насосный сегмент, отведение для измерения давления; 5) Мешок для сбора жидкости (диализата/фильтрата) на 7000 мл – 2 шт; Зажимы на всех магистралях; Универсальные разъёмы для диализаторов, гемофильтров и пакетов с растворами различных производителей. Стерилизация - гамма | штук | 10,00 | 35 206,00 | 352 060,00 |
| **5** | Катетер гемодиализный рентгеноконтрастный 12 Fr длина 20 см | Центральный венозный катетер для гемодиализа ренгеноконтрастный 12 FR. Стерильное для однократного применения. | штук | 20,00 | 13 500,00 | 270 000,00 |
| **6** | Раствор лимонной кислоты для обработки аппаратов искусственной почки, 6 л. | Раствор лимонной кислоты для обработки аппаратов искусственной почки, 6 л. Лимонная кислота 50% раствор в канистрах 6 л. Используется для тепло-дезинфекции, очищенная, декальцификации гемодиализных аппаратов, путем промывки. Эффективна при температурах от 60 до 83 С в зависимости от рекомендаций производителей гемодиализных аппаратов. Оказывает бактерицидное, фунгицидное, туберкулоцидное, противовирусное (в тос числе Парвовирусы, Вирус Гепатита В, Вирус Гепатита С, ВИЧ) действие. Регулирует рН. Физические данные: Прозрачная бесцветная жидкость рН: 1-2. Плотность (20 С): 1,2 гр/мл. Состав: 1000 мл содержат 500 гр обезвоженной лимонной кислоты. Для дезинфекции используется 120 мл раствора. Время дезинфекции, в зависимости от конфигурации аппарата «искусственная почка» и рекомендаций производителя, от 15 до 20 минут | штук | 10,00 | 17 000,00 | 170 000,00 |
| **7** | Расходный материал к аппарату плазмофереза PCS-2 в комплекте | Расходный материал к аппарату плазмафереза в комплекте: Одноразовый комплект расходных материалов состоящий из колокола (для получения плазмы), контейнера для сбора плазмы (адаптированный к восполнению физ. раствором), магистрали для сбора плазмы, контейнер для консервации (с раствором Цитрата натрия 4%, 250 мл), игла фистульной с адаптером под пробирку для взятия проб крови стерильная, однократного применения, 16G | штук | 140,00 | 13 570,00 | 1 899 800,00 |
| **8** | Соль таблетирования для системы водоподготовки 25кг | Соль таблетирования для системы водоподготовки в мешках по 25кг (для гемодиализа) | мешок | 10,00 | 12 000,00 | 120 000,00 |
| **9** | Фильтр диализной жидкости | Фильтр для диализной жидкости для гнмодиализного аппарата. Преимущества: Приготовление сверхчистой диализной жидкости. Расположение – прямо на линии подачи диализата. Проверка целости фильтра в ходе самодиагностики аппарата Рабочие характеристики: Ретенция эндотоксина > 106. Период использования/ обмен фильтра - Макс. 12 недель или 100 ONLINEplus процедур или непрохождение теста на целостность. Технические данные: Норма фильтрации ≥ 300 мл/ч\*мм рт.ст. ≥ 3,75 л/мин\*бар. Максимальное давление фильтрации - 2 бар. Материал корпуса – Полипропилен, Материал герметика – Полиуретан. Соединение с аппаратом - DIAFIXTM Lock system. Площадь поверхности 2,2 м2. Вес 170 г, | штук | 10,00 | 50 000,00 | 500 000,00 |

Выделенная сумма 8 069 733,00 (восемь милллонов шестьдесять девять тысяч семьсот тридцать три) тенге.

Поставка товара производиться частями в течение 5- х календарных дней текущего года по заявке Заказчика.

Место поставки товара: АО «Национальный научный центр хирургии им. А.Н. Сызганова», г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 62, аптечный склад.

Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 51, кабинет 201, дата 01.02.2019г. время: 09:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: дата 01.02.2019г. время 10:00 часов, место вскрытия: г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоксан, 51, кабинет 201.

**Документы для участия предоставляются в прошитом, пронумерованном виде, в запечатанном конверте и скреплено печатью. На конверте должно прописываться дата и время вскрытия, наименование закупки, наименование Поставщика и Заказчика.**

Потенциальный Поставщик должен предоставить Доверенность на сдачу документов, в том числе на участие при вскрытии конвертов, с предоставлением копии удостоверения личности доверенного лица.

1.Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

2.Конверт содержит ценовое предложение по форме утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, техническую спецификацию на предлагаемый товар, 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](file:///C%3A%5CUsers%5CA.Umarbekov%5CDesktop%5C%D0%94%D0%BE%D0%B3%D0%BE%D0%B2%D0%BE%D1%80%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%20%E2%84%961729%5C%D0%BE%D0%B1%D1%8A%D1%8F%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F%20%E2%84%961729%5C31.12.2018%20%D0%B3%20%D0%9E%D0%B1%D1%8A%D1%8F%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D1%82%D0%B0%2C%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D1%81%D0%BA%D0%B0.docx#sub2000) настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

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, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

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

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с [пунктом 113](file:///C%3A%5CUsers%5CA.Umarbekov%5CDesktop%5C%D0%94%D0%BE%D0%B3%D0%BE%D0%B2%D0%BE%D1%80%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%20%E2%84%961729%5C%D0%BE%D0%B1%D1%8A%D1%8F%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F%20%E2%84%961729%5C31.12.2018%20%D0%B3%20%D0%9E%D0%B1%D1%8A%D1%8F%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D1%82%D0%B0%2C%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D1%81%D0%BA%D0%B0.docx#sub11300) настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

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](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) 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](file:///C%3A%5CUsers%5CA.Umarbekov%5CDesktop%5C%D0%94%D0%BE%D0%B3%D0%BE%D0%B2%D0%BE%D1%80%D0%B0%20%D0%BF%D0%BE%20%E2%84%961729%5C%D0%BE%D0%B1%D1%8A%D1%8F%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D1%8F%20%E2%84%961729%5C31.12.2018%20%D0%B3%20%D0%9E%D0%B1%D1%8A%D1%8F%D0%B2%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D0%B8%D0%B5%20%D0%BB%D0%B5%D0%BD%D1%82%D0%B0%2C%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%BE%D1%81%D0%BA%D0%B0.docx#sub1300) настоящих Правил;

А именно к потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

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

2) опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);

3) платежеспособность - не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;

5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);

6) правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с [Законом](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1004867733) Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года «Об информатизации». В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с [Законом](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1004004077) Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях».

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

**Начальник отдела по государственным закупкам Мукажанова Н.М.**

*Исп. Кожахметова Г.Ж*.

*8-727-278-04-44*