**Объявления**

**о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

г.Алматы «25» февраля 2020 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 и медицинских изделий, фармацевтических услуг» (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 государственных закупок

Контактный телефон: 87272780444

E-mail: [2792240@mail.ru](mailto:2792240@mail.ru)

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **лота** | **Наименование** | **Ед. измерения** | **Кол-во** | **Цена за единицу по лоту** | **Выделенная сумма** |
|  |  | | | | |
| 1 | Гематологическая программа для внешнего контроля качество на 11 параметров Программа гематология (11 параметров)12фл х 2,0 мл. НАБОР КОНТРОЛЕЙ ДЛЯ ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ  1. Набор контрольной крови для гематологических исследований на 12 месяцев (12 флаконов).  2. Объем контрольной крови не менее 2 мл  3. Измерение образцов каждые 2 недели и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.  4. Каждый флакон с контрольной кровью должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений  5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.  6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты  7. Количество параметров тестирования должна быть не менее 11.  8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.  9. Отчет по каждому образцу должен включать:  - статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов  - график Шухарта  - график Леви-Дженнингса  - график контрольной оценки  - график отклонения% по образцу  - график отклонения% по концентрации  - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр  10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт  11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа  12. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казахстан. | упаковка | 1 | 620 990,0 | 620 990,00 |
| 2 | Биохимическая программа для внешнего контроля качество на 52 параметра программа по клинической химии (52 параметра) 12 фл х 5,0 мл. НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ИССЛЕДОВАНИЙ КЛИНИЧЕСКОЙ ХИМИИ  1. Набор контрольных сывороток для исследований по клинической химии на 12 месяцев (12 флаконов).  2. Объем контрольной сыворотки не менее 5 мл во флаконе  3. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом.  4. Измерение образцов каждые 2 недели и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.  5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений  6. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.  7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты  8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 17.  9. Отчет по каждому образцу должен включать:  - статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов  - график Шухарта  - график Леви-Дженнингса  - график контрольной оценки  - график отклонения% по образцу  - график отклонения% по концентрации  - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит  10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт  11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества  12. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казазхстан | упаковка | 1 | 744 990,0 | 744 990,00 |
| 3 | Рикас программа иммуноанализа на 55 параметров. НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ИММУНОЛОГИЧЕСКИХ ИССЛЕДОВАНИЙ  1. Набор контрольных сывороток для иммунологических исследований на 12 месяцев (12 флаконов).  2. Объем контрольной сыворотки не менее 5 мл во флаконе  3. Образцы контрольной сыворотки должны быть лиофилизированные и упакованы вакуумом.  4. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставления статистических отчетов по каждому образцу.  5. Каждый флакон с контрольной сывороткой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений.  6. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.  7. Возможность тестирования нескольких анализаторов одновременно без дополнительной оплаты  8. Количество аналитов тестирования должна быть не менее 55.  9. Отчет по каждому образцу должен включать:  - статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов  - график Шухарта  - график Леви-Дженнингса  - график контрольной оценки  - график отклонения% по образцу  - график отклонения% по концентрации  - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый аналит  10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт  11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества  12. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казазхстан | упаковка | 1 | 619 220,0 | 619 220,00 |
| 4 | Программа Газов крови, рассчитана на 10 параметров программа по иммунохимии (55 параметоров), 12фл х 5 мл. НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ГАЗОВ КРОВИ  1. Набор контрольной плазмы для исследований газов крови на 12 месяцев (12 флаконов).  2. Объем контрольной плазмы во флаконе не менее 1.8 мл  3. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставление статистических отчетов по каждому образцу.  4. Каждый флакон с контрольной плазмой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений.  5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.  6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты  7. Количество параметров тестирования должна быть не менее 10.  8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.  9. Отчет по каждому образцу должен включать:  - статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов  - график Шухарта  - график Леви-Дженнингса  - график контрольной оценки  - график отклонения% по образцу  - график отклонения% по концентрации  - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр  10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт  11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа  12. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казахстан. | упаковка | 1 | 305 990,0 | 305 990,00 |
| 5 | Рикас программа коагулометрии на 5 параметров программа коагуляция (5 параметров), 12 фл х 1,0 мл. НАБОР КОНТРОЛЯ ДЛЯ ГЕМОСТАЗА  1. Набор контрольной плазмы для коагулологических исследований на 12 месяцев (12 флаконов).  2. Объем контрольной плазмы во флаконе не менее 1 мл  3. Измерение образцов 1 раз в месяц и предоставление статистических отчетов по каждому образцу.  4. Каждый флакон с контрольной плазмой должен быть промаркирован номером в соответствии с номера тестирования образца согласно графика измерений.  5. Предоставление отчета по результатам измерение не позднее 48 часов после финальной даты измерения.  6. Возможность тестирования до пяти анализаторов одновременно без дополнительной оплаты  7. Количество параметров тестирования должна быть не менее 5.  8. Возможность представления значений в единицах измерения, используемых лаборатория, без пересчета.  9. Отчет по каждому образцу должен включать:  - статистическую обработку результата по всем методам, по методу участника, по группе анализаторов  - график Шухарта  - график Леви-Дженнингса  - график контрольной оценки  - график отклонения% по образцу  - график отклонения% по концентрации  - статистический раздел по всем методам, тестируют каждый параметр  10. Регистрация лаборатории и отправка результатов должна быть через интернет-сайт  11. Обеспечить конфиденциальность информации по статистической обработке результатов контроля качества за использования пароля доступа  12. Контрольные материалы должны иметь все разрешительные документы, которые требует законодательство Республики Казахстан. | упаковка | 1 | 328 790,0 | 328 790,00 |

Выделенная сумма 2 619 980,00 (два миллиона шестьсот девятнадцать тысяч девятьсот восемьдесят) тенге.

Поставка товара производиться частями в течение 5 - и 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 03.03.2020г. время: 09:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: дата 03.03.2020. 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.**

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

2.Конверт содержит ценовое предложение, 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.

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

4. 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) настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями [Кодекса](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1001174830) и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в [перечень](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1004653660) орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, 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);

5) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

6) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.

113. 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](#sub1300) настоящих Правил;

9) при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным [пунктом 14](#sub1400) настоящих Правил.

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

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

*Исп. Жанабайкызы К.*

*8-727-278-04-44*