**Объявления**

**о проведении закупа способом запроса ценовых предложений на 2021год.**

г.Алматы «24» декабря 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

ИИК KZ638560000004322828

БИК KCJBKZKX

АО «БанкЦентрКредит»

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** |
|  | **Реагенты для определения группы крови и резус -фактора по гелевой технологии** | | | | |
| 1 | Кассеты для определения резус фактора и группы крови прямой и обратной реакцией (400 шт). 400 проб. ABO Rh-D/кассета для определения групп крови обратной реакции (анти-А/анти-В/анти-D(анти-RH1)/контроль/разбавитель для пробы обр. реак),100шт/уп. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив. для определения группы крови и резус -фактора по гелевой технологии | упаковка | 10,00 | 480 000,00 | 4 800 000,00 |
| 2 | Кассеты полиспецифические анти-человеческий глобулин (100 шт) Кассета рассчитана на 2 пациента. 200 проб. Поли-кассета (анти-человеческий глобулин/анти-IgG, анти-C3, анти-С3d; полиспецифические), 100шт/уп. Качественный метод для выявления связанных с эритроцитами молекул IgG или комплемента. 6 пробирочные кассеты содержащие стеклянные шарики и реактив, для проведения реакции Кумбса для определения группы крови и резус -фактора по гелевой технологии | упаковка | 16,00 | 148 237,00 | 2 371 792,00 |
| 3 | Панель для реверсного контроля анализа сыворотки 3% (Affirmagen 2x3 ml (AV)),рассчитана на 300 проб. Аффирмаджен (3% Affirmagen), 2x3мл. Набор из двух флаконов (один с А1-эритроцитами, второй – с В-клетками). Каждый флакон содержит 3%-ю суспензию полученных от нескольких доноров Rh-отрицательных (D-, C-, E-) эритроцитов в растворе низкой ионной силы и используются в качестве реактивов для системы с целью обнаружения в образцах пациентов и доноров антител ожидаемой группы крови. для определения группы крови и резус -фактора по гелевой технологии | упаковка | 8,00 | 13 294,00 | 106 352,00 |
| 4 | Панель для поиска антител 0,8% Surgiscreen 3\*10 ml, рассчитана на 200 проб. 0,8% Серджискрин (0,8% Surgiscreen), 3x10мл. Эритроциты в виде 0,8%-й суспензии используются для идентификации возможных антител неожидаемых групп крови с помощью системы. для определения группы крови и резус -фактора по гелевой технологии | упаковка | 8,00 | 23 634,00 | 189 072,00 |

Выделенная сумма 7 467 216,00 (семь миллионов четыреста шестьдесят семь тысяч двести шестнадцать) 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 31.12.2020г. время: 09:00 часов.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: дата 31.12.2020. время 14:30 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*