

**Объявление №10  
о проведении закупа изделий медицинского назначения, способом  
запроса ценовых предложений**

1. Наименование и адрес заказчика/организатора закупа: Государственное учреждение «Акмолинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» управления здравоохранения Акмолинской области, Республика Казахстан, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Темирбекова, 29.

2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий медицинского назначения, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару: согласно Технической спецификации Приложения 1 к объявлению, которое является неотъемлемой частью настоящего объявления.

3. Сроки и условия поставки: с марта по декабрь 2017 года, согласно заявки заказчика.

4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: Ценовые предложения потенциальных поставщиков предоставляются в запечатанных конвертах, по адресу: г.Кокшетау, ул. Темирбекова 29, 2 этаж бухгалтерия, кабинет №202, с 09 ч. 00 мин. до 18 ч. 00 мин. 24.03.2017 г. включительно (за исключением выходных дней и обеденного перерыва с 13 ч.00 мин. до 14 ч. 00 мин.)

5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: Конверты с ценовыми предложениями вскрываются 10 ч. 00 мин. 27.03.2017 г. по адресу: г.Кокшетау, ул. Темирбекова 29, 2 этаж бухгалтерия, кабинет №202.

6. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложения 6 к Правилам, 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:

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 препаратах, 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 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, 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);

5) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

6) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией.

7) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением оффанных лекарственных средств.

7. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа по форме, (Приложение 9) к Правилам.

8. Победитель представляет заказчику/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 законодательством Республики Казахстан 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 засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан 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, и 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), выданный 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).

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

Главный врач

Бурмаганов К.Ж.



THEORY AND PRACTICE IN THE FIELD OF COUNSELLING

11 Набор супорта контроллера на основе поливиниловой матрицы для проекции внутриструктурного контроля качества количественных методов биохимического анализа оптического типа DigiS-T240. Состав набора – Супорт контроллера уровня (биомикропроводы). Супорт контроллера супорта уровня (биомикропроводы) набор расходный 5,0 м салфетки Анил/показатель метока Е.3.0м. Аттестованное значение: Диапазон допускаемой погрешности (3S)

Анаболин С бромокрезоловым крахмалом 0% 42,6 36,3-48,9

Азотометрический рефрактометр (АРТ) ИФСС без термоизменения датчика 37 С Е/н 109 88-130

Аспарагатиногидразифераза (АСТ) ИФСС без термоизменения датчика 37 С Е/н 94,3-77,2-111,4

Б-аминотиогидразифераза (АТГ) ИФСС без термоизменения датчика 37 С, первая за 100 Е/н Е/н 128-194

Б-амино-пиримидиновая Пилюцидина гидразина, реагент с CNP-антигидразином Е/н 121 97-145

Белок общий ферментативный 0% 64,7 56,6-72,8

Биокрасные киновариумин С диазотированной сульфонированной кислотой Маноза/г 21,6 15,0-28,2

Биокрасный биотин DPD реакция с союзом 3,5-аминофенолизинолином Маноза/г 69,8 56,3-83,3

Биокрасный рефрактометр (РТ) НИ Сазар, реагент с γ-глутамин-Д-арбосид-нитроазотанином, 37 С Е/н 127 103-151

Гликозид гексозаминный Маноза/г 13,8 11,7-15,9

Кисель ферментативный Маноза/г 29,0 23,0-35,0

Кандин С арсенат III Маноза/л 3,0 2,74-3,46

Креатининаза общая ИФСС, активность НАС, 37 С Е/н 363 291-435

Креатининаза-МВ ионизационный измеритель Е/н 79,6 64,0-95,2-

Креатинин Зире без дегидратации, кинетический Маноза/г 268 217-219

Деферентиальный Маноза/л 287 227-347

Диагностический рефрактометр (ДР) СВИС реагент с глюкозой 37 С Е/н 408-672

Маноза С калиевым синим Маноза/л 1,51,1-27-1,75

Маноза кислота Ферментативный кинетический Маноза/л 458 381-531

Маноза Ферментативный УФ, кинетический Маноза/л 16,8 13,8-19,8

Протидиализм Ферментативный кинетический Маноза/л 2,32 1,90-2,74

Фосфор норадреналин С молибдатом амония, УФ, без астрагалинатом Маноза/л 2,21 1,82

Фосфатаза щелочная ДГКС, ДЭА буфер, 37 С Е/н 363 275-449

Холестерин общий Ферментативный кинетический Маноза/л 111 102-120

Холестерин С глюкозатом ртути Маноза/л 111 102-120

Холестерин общий Ферментативный кинетический Маноза/л 4-92,4-17-5-67

Олигомическая пластина растворимый силиконовый контроллер при температуре 45°C - не более 0,70 Растворимость ксиловодородного котриодиола в дихлорэтановой вязке при комнатной температуре (18-25 С) - не

более 10 мин Срок годности не более 12 мес при температуре +28 С

Нет

Поставка товара по адресу: 199005, г. Санкт-Петербург, ул. Косыгина, 29.

Главный врач

