

## 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 09ч.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 препаратов, 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 орфанных 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 победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

Главный врач



Бурмаганов К.Ж.

№ п/п	Наименование изделий медицинского назначения	Единица измерения	К-во	Сумма
1	Набор реагентов для определения активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке крови кинетическим методом для биохимического анализатора, открытого типа Dini CS-T240 Состав набора - реагент1: буферный раствор pH 7,8±0,2, содержащий триэтиламин 13,2 ммоль/л, L-аспарат 2,0 ммоль/л, натрий азда 0,05 г, - реагент 2: L-аспарат 2,0 ммоль/л, β-NADH 28 ммоль/л, магниядигидрогенфосфата 55Е, сахароза 0,05 г, триэтиламин 0,05 г, реагент 3: натрий азда 0,05 ммоль/л, аспарагинатригидрофосфата в диапазоне 20-280) Ед. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 16 Ед/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности - не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	93600
2	Набор реагентов для определения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке крови кинетическим методом для биохимического анализатора, открытого типа Dini CS-T240 Состав набора - реагент1: аланинаминотрансферазы в диапазоне 20-280 Ед/л. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 16 Ед/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности - не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	93600
3	Набор реагентов для количественного определения содержания общего холестерина в сыворотке и плазме крови ферментативным методом для биохимического анализатора, открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент: пиридатин 1,4-бис(2-гидроксиэтил)аминометана гидрохлорид (PHIES) 0,05 ммоль/л, натрий холекальциевый 1,4 ммоль/л, магний хлоридный 84 ммоль/л, фенил 0,5 г/л, 4-аминоантипирин 0,06 г/л, холестеринстерола 400 Ед/л, холестеринхолестерола 400 Ед/л, пероксидаза 1000 Ед/л, калибровочный раствор общего холестерина 4,65 ммоль/л, содержащий холестерин АФ 9-12 20%, холестерин АФ 9-12 10%, натрия азда 0,1%. Линейная область определения концентрации общего холестерина в диапазоне от 1,5 до 200 ммоль/л. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 1,0 ммоль/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 500 нм. Срок годности - не менее 12 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	79680
4	Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в сыворотке, плазме человека, гемоксиметрическим методом. Набор реагентов для определения концентрации глюкозы в сыворотке и плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент: монореагент - калибровочный раствор глюкозы 5,55 ммоль/л. Линейная область определения концентрации глюкозы от 0,7 до 38,9 ммоль/л. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность - не более 0,5 ммоль/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности - не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	2	60303,6
5	Набор реагентов для количественного определения содержания общего белка в сыворотке и плазме крови биуретовым методом для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент: раствор меди (III) сернистой 5,0 ммоль/л, натрия гидроксид 0,75 ммоль/л, ЭДТА динатриевой соли 25 ммоль/л, калибровочный раствор альбумина бычьего сывороточного 0,85%, натрий азда 0,05%. Линейная область определения концентрации общего белка в диапазоне от 20,0 до 110,0 г/л. Отклонение от «линейности» - не более 3%. Чувствительность определения - не более 10,0 г/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 3%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 550 нм. Срок годности - не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	11	85300
6	Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке, плазме человека колориметрическим методом. Набор реагентов для определения общего билирубина в сыворотке, плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент1: раствор дегидрата в кислой среде; - реагент2: раствор 3,5-диоксифенилдиазолиевой соли и дегидрата в кислой среде - калибровочный раствор билирубина с концентрацией 120-140 мкмоль/л (диоксиформинный). Линейная область определения билирубина от 4,28 до 428 мкмоль/л. Отклонение от «линейности» - не более 7%. Чувствительность - не более 3,0 мкмоль/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 7%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 546 нм. Срок годности - не менее 12 мес. при температуре +2-8 С.	набор	11	332769,47
7	Набор реагентов для количественного определения содержания мочевины в сыворотке и плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент1: буферный раствор pH 8,0±0,2, содержащий триэтиламин 13,2 ммоль/л, L-аспарат 2,0 ммоль/л, натрий азда 0,05 г, - реагент 2: L-аспарат 2,0 ммоль/л, β-NADH 28 ммоль/л, магниядигидрогенфосфата 55Е, сахароза 0,05 г, триэтиламин 0,05 г, реагент 3: натрий азда 0,05 ммоль/л, аспарагинатригидрофосфата в диапазоне 20-280) Ед. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 16 Ед/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности - не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	133876,8
8	Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме человека кинетическим методом. Набор реагентов для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент1: буферный раствор pH 8,0±0,2, содержащий триэтиламин 13,2 ммоль/л, L-аспарат 2,0 ммоль/л, натрий азда 0,05 г, - реагент 2: L-аспарат 2,0 ммоль/л, β-NADH 28 ммоль/л, магниядигидрогенфосфата 55Е, сахароза 0,05 г, триэтиламин 0,05 г, реагент 3: натрий азда 0,05 ммоль/л, аспарагинатригидрофосфата в диапазоне 20-280) Ед. Отклонение от «линейности» - не более 5%. Чувствительность определения - не более 16 Ед/л. Коэффициент вариации результатов определения - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 340 нм. Срок годности - не менее 18 мес. при температуре +2-8 С.	набор	6	46800
9	Набор реагентов для определения концентрации С-реактивного белка в сыворотке, плазме человека латексным иммунохимическим методом для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент1: латексный буфер 0,1 ммоль/л, азда натрия 0,95 г/л; - реагент2: суспензия латекса, покрытого антителами к человеческому СРБ, азда натрия 0,95 г/л. Объем анализируемого образца - не более 100 мкл. Регистрация результатов при длине волны 540 нм. Срок годности - не менее 12 мес. при температуре +2-8 С.	набор	11	494089,2
10	Набор реагентов для определения активности щелочной фосфатазы в сыворотке, плазме человека кинетическим методом для биохимического анализатора открытого типа Dini CS-T240. Состав набора - реагент1: буферный раствор дигидроксианилина (ДДА), содержащий магний хлоридный - реагент2: раствор p-нитрофенилфосфата. Линейность - до 1200 Ед/л. Коэффициент вариации - не более 5%. Объем анализируемого образца - не более 20 мкл. Расход рабочего раствора реагентов - не более 1,0 мл. Регистрация результатов при длине волны 405 нм. Срок годности - не менее 12 мес. при температуре +2-8 С.	набор	11	104280

<p>11 Набор силовоток контрольных на основе человеческой матрицы для проведения иммуноферментного контроля качества количественных методов биохимических исследований на биохимическом анализаторе стандартного типа Dili CS-T240. Состав набора: - Силовоток контрольного 1 уровня (лиофилизированный)- Силовоток контрольного 2 уровня (лиофилизированный)- Набор реактант на приготовление 3,0 мл силовотки контрольной из каждого флакона.</p> <p>допустимых значений (3S)</p> <p>Альбумин С бромокрезольным зеленым г/л 42,6 36,3- 48,9</p> <p>Аланиламинотрансфераза(АЛТ) IFCC без пиридоксальфосфата,37 С Е/л 109 88- 130</p> <p>Аспиратаминотрансфераза (АСТ) IFCC без пиридоксальфосфата,37 С Е/л 94,3 72,2- 111,4</p> <p>α-амилаза Реакция с СМР-α-лигосахаридом, 37 С; порция до 100 Е/л Е/л 161 128- 194</p> <p>α-амилаза панкреатическая Иммуноингибирование, реакция с СМР-α-лигосахаридом Е/л 121 97- 145</p> <p>Белок общий биуретовый г/л 64,7 56,6- 72,8</p> <p>Билрубин конъюгированный С энзимированной сульфаниловой кислотой Мкмоль/л 21,6 15,0- 28,2</p> <p>Билрубин общий DRP реакция с реагентом 3,5- диоксифенилаланином Мкмоль/л 69,8 56,3- 83,3</p> <p>γ-Г-глутамилтрансфераза (γ-GT) По S-Liix реакция с γ-глутамил-3-карбоксамид-интервалином, 37 С Е/л 127 103-151</p> <p>Гликоза гликоксилированный Ммоль/л 13,8 11,7- 15,9</p> <p>железо ферритиновый Мкмоль/л 29,0 23,0- 35,0</p> <p>Кальций С арсенатом III Ммоль/л 3,10 2,74- 3,46</p> <p>Креатининка общий IFCC: активный NAC, 37 С Е/л 363 291- 435</p> <p>Креатининка-MB иммуноингибирование Е/л 79,6 64,0- 95,2</p> <p>Креатинин ЖФФ без депротеинизации, кинетический Мкмоль/л 268 217- 319</p> <p>Ферментативный Мкмоль/л 287 227- 347</p> <p>Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) SFBC реакция с пируватом, 37 С Е/л 570 468- 672</p> <p>Магний С ксидоловым синим Мкмоль/л 1,51 1,27- 1,75</p> <p>Мочевина азлота ферментативный колориметрический Мкмоль/л 458 383- 533</p> <p>Мочевина азлота ферментативный УФ, кинетический Мкмоль/л 16,8 13,8- 19,8</p> <p>Триглицериды Ферментативный колориметрический Ммоль/л 2,12 1,90- 2,74</p> <p>Фосфор неорганический С молибдатом аммония,УФ, без депротеинизации Ммоль/л 2,21 1,82</p> <p>Фосфатаз щелочная DGKC- ДЭА буфер, 37 С Е/л 362 275- 449</p> <p>Холестерин С тиоцианатом ртути Ммоль/л 111 102- 120</p> <p>Холестерин общий ферментативный колориметрический Ммоль/л 4,92 4,17- 5,67</p> <p>Оптическая плотность растворенной «сыворотки контрольной» в дестальзированной воде при комнатной температуре (18-25 С) — не более 30 мин. Срок годности не менее 18 месяцев при температуре +2,8 С</p>	набор	1578799,07
--	-------	------------

Итого

Поставка товара по адресу: Республика Казахстан, г. Семей, ул. Кокшетау, ул. Темирбекова, 29.

Главный врач

