

Объявление №23

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 мая 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. 11.05.2017 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. 12.05.2017 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, делящейся 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.

№ ло та	Наименование изделий медицинского назначения	Единиц а измере ния	К-во	Сумма
1	<p>Тест -система ИФА для выявления антител к ВИЧ -1 и ВИЧ-2 в сыворотке,плазме человека, одноэтапный вариант , 96 определений</p> <p>Набор реагентов для выявления методом ИФА суммарных антител к ВИЧ-1, ВИЧ-2, одноэтапный вариант представляет собой набор со всеми необходимыми для проведения анализа реагентами (кроме дистиллированной воды), основной которого является планшет (1шт.,стрированный) с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВИЧ-1 и ВИЧ-2 на поверхности лунок и конъюгат (рекомбинантные белки ВИЧ-1 и ВИЧ-2, меченные пероксидазой хрена) Цветная индикация положительных и отрицательных контролей , цветовая индикация флаконов с реагентами.</p> <p>Дополнительная комплектация -разовый ванночки для реагентов ,наконечники для пипеток,клейкая пленка для планшетов .Срок годности не менее 18 месяцев. Допускается транспортировка наборов при температуре не выше 25 С не более 10 сут. Объем анализируемого образца не более 30 мкл, допускается использование образцов (сыворотка, плазма), хранившихся при температуре 2-8 С не более 5 суток, хранившихся при температуре -20 С не более 2 месяцев .</p> <p>Длительность анализа не более 70 мин. учет результатов с помощью спектрофотометра, измерения оптическую плотность (ОП) в двухволновом режиме (основной фильтр 620-650 нм)</p> <p>Чувствительность по антителам к ВИЧ -1 -100% Чувствительность по антителам к ВИЧ -2 -100% Специфичность по антителам в ВИЧ-1, ВИЧ-2-100%</p>	набор	100	2160000

Поставка товара по адресу: Акмолинская область, город Кокшетау, ул. Темирбекова, 29.

Главный врач



Бурмаганов К.Ж.