



Қазақстан Республикасы, Алматы қаласы, Таусамал
ықшам ауданы, Гроза к-сі – 102 үй

Республика Казахстан, город Алматы,
мкр. Таусамалы, улица Гроза, д - 102

Объявления проведения закупа способом запроса ценовых предложений

г. Алматы

«28» августа 2023 г.

Наименование Заказчика: КГП на ПХВ «Городская поликлиника №26 » УОЗ г. Алматы на праве хозяйственного ведения Управления общественного здравоохранения г.Алматы, адрес: мкр.Таусамалы, ул. Гроза, 102 объявляет о проведение закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений в соответствии Главы 9 постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее- Правила 2.Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару.

№ лота	Наименование лекарственных средств Наименование ИМН	Техническая спецификация	Ед. из	Кол-во	Цена за единицу по лотам	Сумма по лотам
1	Экспресс тест 4-го поколения для определения антител к вирусу иммунодефицита человека ВИЧ	HIV Ag/Ab OnSite 4 gen. от мирового лидера – компании СТК (США) представляет собой иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного качественного определения антител к вирусу ВИЧ-1 (включая О) и вируса ВИЧ-2 (IgG, IgM, IgA) и антигена р24 ВИЧ в сыворотке, плазме и цельной крови человека. Он предназначен для использования специалистами в области здравоохранения для помощи в диагностике ВИЧ-инфекции. • Специфичность: 100%; Чувствительность: 100% • время результата анализа менее 15 минут; • возможность исследовать образцы цельной крови, плазмы и сыворотки; • требует всего 20 мкл образца	Штук	30	870	26 100

		<p>материала для исследования;</p> <ul style="list-style-type: none"> • наличие встроенного контроля качества (контрольная полоса С) и внешнего контроля Positivia HIV P24 Ag; • требует минимальных навыков персонала для проведения тестирования. • В упаковке: тест-кассеты 30 шт.; капиллярные трубки (20 мкл) 30 шт.; разбавитель для образца (5 мл) 1 флакон • Срок годности: 24 месяцев. • Возможность считывания тест-кассет как визуально, так и при помощи анализатора экспресс тестов ALTA, благодаря которому можно интерпретировать, распечатывать и сохранять результаты анализа с последующей передачей данных в ЛИС/МИС; <p>ALTA - портативный анализатор для считывания и обработки результатов экспресс-тестов HIV Ag/Ab OnSite 4 gen.</p> <ul style="list-style-type: none"> • Встроенная высокочувствительная камера для фиксации изображений • Полная стандартизация по оценке и интерпретации результатов • Исключение “человеческого фактора” при сомнительных результатах • Исключительная точность: CV <3% • Портативный (менее 0,7 кг) и легкий в использовании (сенсорный экран) • Не требует сервисного обслуживания • Хранение в памяти: до 1000 результатов, включая снимки • Встроенный термопринтер <p>Скрыть описание</p>				
2	Экспресс тест для диагностики инфаркта миокарда Тропонин I	<p>Набор реагентов для иммунохроматографического выявления кардиомаркеров в цельной крови.</p> <p>Состав набора:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Тест-плашка в герметической упаковке 1 шт • Буфер в пробирке 1 шт • Скарифikator 1 шт • Спиртовая салфетка 2 шт. • Пипетка 1 шт • Инструкция 1 шт <p>Хранить в сухом месте при температуре от 2 до 28 градусов</p> <p>Тест позволяет провести</p>	Штук	30	1000	30 000

		диагностику инфаркта миокарда/микроинфаркта в домашних условиях. Процедура тестирования не требует специальных навыков и дополнительного оборудования.				
3	Внутриматочная спираль Т-образная	Внутриматочная спираль (ВМС) - внутриматочный контрацептив, представляющий собой небольшое приспособление из пластика с медью или с серебром которое тормозит продвижение сперматозоидов в полость матки, уменьшает срок жизни яйцеклетки и, в первую очередь, препятствует прикреплению оплодотворённой яйцеклетки к стенке матки. ВМС входят в группу наиболее эффективных и долгосрочных методов контрацепции.	Штук	200	1500	300 000
4	Индикатор МедИС-В-180/60	Индикатор воздушной стерилизации МедИС-В-180/60-1 имеет следующие характеристики: <ul style="list-style-type: none"> • класс 4 (многопеременные индикаторы) по классификации ГОСТ ISO 11140-1-2011; • помещаются снаружи стерилизуемых изделий; • чёткий цветовой переход от начального голубого к конечному коричневому; • имеют липкий слой на обратной стороне индикатора, что облегчает его закрепление на стерилизуемых упаковках и вклеивание в документы архива; • нетоксичны, не содержат соединений свинца, в процессе применения и хранения не выделяют вредных и токсичных компонентов; • гарантийный срок годности — 36 месяцев. 	Штук	2000	3,5	7 000
	Конверты для маммографических снимков JAWA E4	Размеры 280 × 400 мм подходит для формата бумаги В4	Штук	1000	20	20 000
	Итого					383 100,00

Выделенная сумма: (триста восемьдесят три тысячи сто) 00 тьшн.

Срок поставки товара: Сроки и условия поставки: в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика, срок действия договора до 31.12.2023 г.

Место поставки товара: КГП на ПХВ «Городская поликлиника №26» УОЗ г. Алматы, г. Алматы, мкр. Таусамалы, ул. Гроза 102.

Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений: г. Алматы, мкр.

Таусамалы, ул. Гроза 102, 05.09.2023 года время: до 09 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, конверт в запечатанном виде с обязательным указанием номера и наименования закупок.

Дата и время вскрытия ценовых предложений: г. Алматы, Наурызбайский р-он, мкр.

Таусамалы, ул. Гроза 102, малый конференц-зал, дата: 05.09.2023 года время: 11 часов 00 минут.

Согласно п.97 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» 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 лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг..

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации 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, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки

лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и 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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет: не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

Директор



Турысбекова А.Т.