Приложение 1 к объявлению о проведении закупа способом запроса ценовых предложений №58

Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя  
и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Характеристика** | **Единица измерения** | **Кол-во** | **Цена** | **Сумма, тенге** |
| 1 | Датчики Неонатальный Многоразовый | Точность измерения SpO2, без движения 2%, Точность измерения SpO2 при движении 3%, Точность измерения SpO2 при низкой перфузии 2%, Точность измерения частоты пульса без движения 3 уд/мин, Точность измерения частоты пульса при движении 5 уд/мин, Точность измерения частоты пульса 3 уд/мин. Многоразовый датчик предназначен для непрерывного неинвазивного мониторинга функционального насыщения гемоглобина артериальной крови кислородом, а также для мониторинга частоты пульса. | шт | 15 | 175 000,00 | 2 625 000,00 |
| 2 | Датчики Неонатальный Одноразовые | Точность измерения SpO2, без движения 2%, Точность измерения SpO2 при движении 3%, Точность измерения SpO2 при низкой перфузии 2%, Точность измерения частоты пульса без движения 3 уд/мин, Точность измерения частоты пульса при движении 5 уд/мин, Точность измерения частоты пульса 3 уд/мин. Одноразовый датчик предназначен для непрерывного неинвазивного мониторинга функционального насыщения гемоглобина артериальной крови кислородом, а также для мониторинга частоты пульса. (уп/20шт) | уп | 3 | 185 000,00 | 555 000,00 |
| 3 | Манжеты Многоразовые Неинвазивного Артериального Давления Неонатальная | Погрещность точности измерения без движения 2%, Точность измерения при движении 3%, Размер 4 | шт | 20 | 4 500,00 | 90 000,00 |
| 4 | Манжеты Многоразовые Неинвазивного Артериального Давления Неонатальная | Погрещность  точности измерения без движения 2%, Точность измерения при движении 3%, размер 4 | шт | 10 | 11 000,00 | 110 000,00 |
| 5 | Кабель к монитору Для Подключения Многоразовых/одноразовых датчиков SPO2 | Точность измерения SpO2, без движения 2%, Точность измерения SpO2 при движении 3%, Точность измерения SpO2 при низкой перфузии 2%, кабель предназначен для непрерывного подключения датчиков измеряющих неинвазивного мониторинга функционального насыщения гемоглобина артериальной крови кислородом (SpO2), а также для мониторинга частоты пульса (измеряемого датчиком SpO2). | шт | 15 | 125 000,00 | 1 875 000,00 |
| 6 | Набор диагностических реагентов для количественного определения  тиреотропного гормона ТТГ в образцах крови в составе, 960определений с бланками на анализатор DELFIA Victor | Наборы для определения тиреотропного гормона в сухих пятнах крови новорожденных для проведения неонатального скрининга на врожденный гипотиреоз диаметром 3.2мм с использованием для закрытого анализатора.  Метод - иммунофлуоресценция с разрешением по времени на основе лантанидной (Еu) метки – в наличие.  Длины волн измерения - 340 нм (возбуждение) и 615 нм (испускание) – в наличие.  Измерение флюоресценции на микропланшетах (96 лунок) – в наличие.  Концентрационный диапазон измерения от 0 до 250 мкЕд/мл - в наличие.  Контроли на фильтровальных бланках (Whatman № 903), 2 уровня: 15 мкЕд/мл (отрицательный) и 60 мкЕд/мл (положительный) – в наличие.  Чувствительность - менее чем 2 мкЕд/мл – в наличие.  Состав набора: Стандарты, контроли, меченые Еu антитела к тиреотропному гормону, буфер для инкубации, промывочный реагент, усиливающий реагент, микротитровальные планшеты (12 шт.), покрытые антителами к тиреотропному гормону, сертификат контроля качества - в наличие.  Условия хранения: +2...+8С  Стандартизована в соответствии с требованиями Международного общества неонатального скрининга (NCCLS) – в наличие.  Плотность -186.3 (160-195) г/м  Толщина - 0.531 (0.46 - 0.58) мм  Объем сыворотки - 1.54 (1.37-1.71) мкл на диск размером 3.2 мм  На 960 определений по сухим пятнам крови – в наличие.  Маркировка CE marked - в наличие | набор | 4 | 1 080 790,00 | 4 323 160,00 |
| 7 | Набор для определения фенилаланина в сухих пятнах крови новорожденных для проведения неонатального скрининга на фенилкетонурию (НеоФКУ) на анализатор DELFIAVictor | Наборы для количественного определения фенилаланина в образцах крови ФКУ на 960 определении с использованием для закрытого анализатора. Применяются совместно с программами вычисления степени риска Life Cycle (TM).  Метод – иммунофлюоресценция с разрешением по времени на основе лантанидных (Eu и Sm) меток – в наличие.  Длины волн измерения - 340 нм (возбуждение) и 615 нм (испускание) – в наличие.  Измерение флюоресценции на микропланшетах (96 лунок) – в наличие.  Концентрационный диапазон измерения от 24 до 908 мкмоль/л - в наличие.  Контроли на фильтровальных бланках (Whatman №903), 2 уровня: 15 мкЕд/мл (отрицательный) и 60 мкЕд/мл (положительный) – в наличие.  Чувствительность - менее чем 2 мкЕд/мл – в наличие.  Состав набора: Фенилаланин стандарты 0,5; 1,5; 2,5; 10,5; 20,5 мг/дл. 6 полосок по 4 пятна на каждой концентрации, 4 упаковки; Фенилаланин контроли с низким и высоким содержанием, 2 полоски по 4 пятна каждой концентрации, 4 упаковки; Буферный раствор pH 5.8 2 флакона; L –лейцил-L-аланин 4 флакона; Нингидрин 4 флакона; медный реактив 2 флакона - в наличие.  На 960 определений по сухим пятнам крови – в наличие  Маркировка CE marked - в наличие | Набор | 4 | 988 770,00 | 3 955 080,00 |
|  |  |  |  |  |  | **13 533 240,00** |

**Место поставки товаров:** город Алматы, проспект Достык, 125

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

1. 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](http://online.zakon.kz/Document/?link_id=1005507901)настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.
2. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по [форме](http:///online.zakon.kz/Document/?link_id=1005530294), утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.
3. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

1. Победитель в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом "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 соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) 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) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

6) 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). В2случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

5. При закупе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на соисполнителя документы, предусмотренные настоящим пунктом.

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