**Объявление № 3**

**о проведении закупа диагностических препаратов и изделий медицинского назначения**

**способом запроса ценовых предложений на 2019 год**

|  |  |
| --- | --- |
| **г. Алматы**  **пр. Райымбека 60** | **«08» апреля 2019 г.** |

1. Наименование и адрес Заказчика: Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний» Министерства Здравоохранения Республики Казахстан, адрес: пр. Райымбека 60.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ п/п** | **Наименование** | **Техническая спецификация** | **Ед. изм.** | **Кол-во** | **Цена за ед. в тенге** | **Выделенная сумма, включая НДС и других налогов, тенге** |
| 1 | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1,2,О в сыворотке или плазме крови человека, на 480 определений. | Тест-система иммуноферментная для выявления антител к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы О) и 2 типа (ВИЧ-2) в сыворотке и плазме крови. Стрипированная на 480 определений/тестов (5 плашек, содержащие по 96 ячеек, покрытых антигенами ВИЧ).  Иммуносорбент - Белки ВИЧ 1,2.  Хромоген - ТМБ.  Чувствительность - 100 %,специфичность - 99,5 %. Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках. Регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ.  Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцев. | Набор | 5 | 250000,00 | 1250000,00 |
| 2 | Тест-система иммуноферментная для определения антител к ВИЧ 1типа, 2типа, группы О и антигена к ВИЧ р24 в сыворотке или плазме крови человека, 480 определений. | Иммуноферментная тест-система для одновременного выявления антигена ВИЧ и выявления сероконверсии к вирусу иммунодефицита человека 1 типа (ВИЧ-1, ВИЧ-1 группы O) и к ВИЧ 2 типа в сыворотке и плазме крови человека.  Стрипированая на 480 определений/ тестов (5 плашек, содержащие по 96 ячеек) с нанесёнными белками к ВИЧ -1 и ВИЧ – 2 класса G,M,A и антителами к р24.  Чувствительность по антителам 100% , специфичность - 99,5 %. Аналитическая чувствительность на р24 антиген – 2МЕ.  Объём вносимого образца не менее 100 мкл. В наборе должны быть представлены готовыми к использованию контрольные материалы и конъюгат к антителам и к р24.  Срок годности на момент поставки: не менее 6 месяцов.  Наличие: инструкции по применению на государственном и русском языках, регистрация на рынке Казахстана, сертификата СЕ. | Набор | 10 | 359000,00 | 3590000,00 |
| **Итого:** | | | | | | **4 840 000,00** |

1. Место поставки товаров: Республиканское государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний» Министерства Здравоохранения Республики Казахстан, адрес: пр. Райымбека 50А, аптечный склад.
2. Сроки и условия поставки: в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения Заявки Заказчика.
3. Место и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Алматы, пр. Райымбека 60 до 15.04.2019 года до 10 часов 30 минут, в отдел государственных закупок, конверт в запечатанном виде с обязательным указанием номера и наименования закупок.
4. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: г.Алматы, пр. Райымбека 60, 3-этаж, малый конференц зал, дата: 15.04.2019 года время: 11 часов 00 минут.

Согласно п.108 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования» 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 настоящих Правил. К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования: 1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, медицинской техники 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения); 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 и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения; 3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения; 4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, 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) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

**Заместитель директора по научно-**

**Клинической работе А.Абишев**

**Главный экономист Т. Кусмолдина**

**Заведующая клинико-**

**диагностической лаборатории Г. Тажибаева**

**Старший-лаборант клинико-**

**диагностической лаборатории Д. Насирдинова**

**Специалист по государственным закупкам Д. Тлеужанов**