

Объявление №11

**о проведении закупа способом запроса ценовых предложений.
(в соответствии с главой 9 Постановления Правительства РК №1729 от 30.10.2009г.)**

Администрация главного корпуса ГКУ «Кызылординского областного противотуберкулезного диспансера» ОУЗ находящийся по адресу г. Кызылорда, улица Каратагайская № 100 объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений на следующие реактивы для Хайн-тест указанные в приложении №12, а так же в соответствии технической спецификации согласно приложению №1.

На общую сумму 5 197 500 ,00 тенге (Пять миллиона сто девяносто семь тысяч пятьсот тенге 00 тиын). Доставка в склад Кызылординского областного противотуберкулезного диспансера г.Кызылорды по ул. Каратагайская №100.

Срок и условия поставки: Со дня заключения договора по заявке Заказчика.

Представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложении: **Документы на участие в закупке предоставляются по адресу город Кызылорда ул. Каратагайская №100, кабинет экономиста, срок подачи ценовых предложений до 17-00, 5 мая 2017 года.**

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: **15-00 часов, 10 мая 2017года по адресу г. Кызылорда ул. Каратагайская №100 (конференц зал).**

Внимание: Каждый 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, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик уведомляет об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений или непредставления ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

Победитель представляет заказчику или 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:



А.Аблазим

Исполнитель: организатор закупки Г.Баймишева
Тел: 25-03-58

Дата: 03.05.2017г

Приложение 12

к приказу Министра здравоохранения
и социального развития Республики Казахстан

от " " 2017 года №

**Ценовое предложение потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)**

№	Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения	Страна происхождения	Завод-изготовитель	Ед/и	Цена за единицу в на условиях ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)	Кол-во	Общая цена, в _ на условиях ____ ИНКОТЕРМС 2000 (пункт назначения) включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов и другие расходы. Потенциальный поставщик выправе указать другие расходы, в том числе: 8.1. 8.2.
	1	2	3	4	5	6	7
1	GenoType®MTBDRplus, на 96 определений			Набор	451800	3	1355400,00
2	GenoType®MTBDRsl, на 96 определений			Набор	1191600	3	3574800,00
3	GenoLyse®, на 96 определений			Набор	44550	6	267300,00
	Всего						5 197 500,00

Печать (при наличии) _____

Подпись _____

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Примечание: потенциальный поставщик может не указать составляющие общие цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, опреленная с учетом всех затрат потенциального поставщика.

Техническая спецификация

Наименование лота: Geno Type MTBDR plus (VER 2.0), на 96 определений

Техническое описание:

Тест GenoType MTBDRplus VER 2.0 - это качественный тест для диагностики *in vitro*, для идентификации комплекса *Mycobacterium tuberculosis* и определения его устойчивости к Рифампицину (RMP) и/или Изониазиду (INH) в положительных образцах мокроты или в отрицательных клинических и культивированных образцах. В туберкулёзный комплекс, входят следующие *M. tuberculosis*, вызывающие ТБ: *M. tuberculosis*, *M. africanum*, *M. bovis subsp bovis*, *M. bovis subsp. caprae*, *M. bovis BCG*, *M. microti*, *M. canettii* и *M. pinnipedii*. Выявление устойчивости к рифампицину возможно при детекции наиболее значимых ассоциированных мутаций гена *rpoB*, (кодирующего бета субъединицу РНК полимеразы). Для выявления устойчивости к изониазиду, исследуют ген *katG*, (кодирующий каталазу пероксидазу) и область промотора в гене *inhA* (кодирующего NADH эноил АСР редуктазу). Не используются в ветеринарии.
На 96 определений



Состав набора		
Количество тестов	12	96
Состав Комплекта 1 из 2 (хранить при 2-8°C)		
Мембранные стрипы, покрытые специфическими пробами (MTBDRplus STRIPS)	12	2x48
Денатурирующий Раствор (DEN) содержит <2% NaOH, краситель	0,3 мл	2x 1,2 мл
Гибридизационный Буфер, (HYB) содержит анионное активное вещество 8-10%, краситель	20 мл	120 мл
Раствор для Жесткой Промывки, (STR) содержит >25% четвертичных соединений аммиака, <1% анионных активных веществ, краситель	20 мл	120 мл
Раствор для Промывки, (RIN) содержит буфер, <1% NaCl, <1% анионных активных веществ,	50 мл	3x120 мл
Концентрат Конъюгата (CON-C) содержит стрептавидин-конъюгированную щелочную фосфатазу, краситель	0,2 мл	1,2 мл
содержит буфер, 1% блокирующего реагента, <1% NaCl	20 мл	120 мл

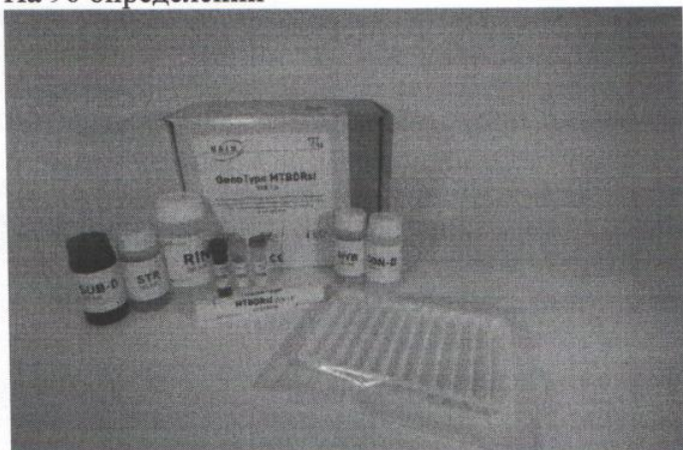
Субстратный Концентрат (SUB-C) содержит диметилсульфоксид, субстратный раствор	0,2 мл	1,2 мл
Субстратный буфер (SUB-D) содержит буфер, <1% MgCl ₂ , <1% NaCl	20 мл	120 мл
ванночка	1	1
эталон для оценки	1	4
Руководство к пользованию	1	1
шаблон	1	1
Состав Комплекта 2 из 2 (хранить при -20°C)		
Амплификационная смесь А (AM-A GT MTBDRplus VER 2.0) состоит из буфера, нуклеотидов, Таг полимеразы	0,15 мл	4x 0,3 мл
Амплификационная смесь В (AM-B GT MTBDRplus VER 2.0) состоит из солей, специфических праймеров, красителя	0,53 мл	4x 1,5 мл

Наименование лота: Geno Type® MTBDR sl (VER 2.0), на 96 определений

Техническое описание:

Тест GenoType MTBDRsl VER 2.0 - это качественный *in vitro* тест для идентификации комплекса *Mycobacterium tuberculosis* и выявления его устойчивости к фторхинолонам (FLQ; напр. офлоксацин и моксифлоксацин) и аминогликозидам/циклическим пептидам (AG/CP; инъекционные антибиотики, такие, как канамицин, амикацин, капреомицин, виомицин) из образцов положительной и отрицательной мокроты и из культивированных образцов. В туберкулёзный комплекс, входят следующие *M. tuberculosis*, вызывающие ТБ: *M. tuberculosis*, *M. africanum*, *M. bovis subsp. bovis*, *M. bovis subsp. caprae*, *M. bovis BCG*, *M. microti*, *M. canettii* и *M. pinnipedii*. Выявление FLQ-резистентности основано на детекции наиболее значимых резистент-ассоциированных мутаций генов *gyrA* и *gyrB* (кодирующих А-субъединицу и В-субъединицу ДНК гиразы соответственно). Для выявления AG/CP-резистентности, исследуют ген 16S rRNA (*rrs*), для выявления низкоуровневой канамициновой резистентности изучают регион промотор гена *eis* (кодирующий ацетилтрансферазу Eis). Данный тест показан для диагностических целей и предназначен для использования в медицинских лабораториях. Не используются в ветеринарии.

На 96 определений



Номер для заказа	317A	31796A
Количество тестов	12	96
Состав Комплекта 1 из 2 (хранить при 2-8°C)		

Мембранные стрипы, покрытые специфическими пробами (MTBDRsl VER 2.0 STRIPS)	12	2x 48
Денатурирующий Раствор (DEN) содержит <2% NaOH, краситель	0,3 мл	2x 1,2 мл
Гибридизационный Буфер (HYB) содержит <10% анионное активное вещество, краситель	20 мл	120 мл
Раствор для Жесткой Промывки (STR) содержит >25% четвертичных соединений аммиака, <1% анионных активных веществ, краситель	20 мл	120 мл
Раствор для Промывки (RIN) содержит буфер, <1% NaCl, <1% неионогенное активное вещество,	50 мл	3x 120 мл
Концентрат Конъюгата (CON-C) содержит стрептавидин-конъюгированную щелочную фосфатазу, краситель	0,2 мл	1,2 мл
Буфер для Конъюгата (CON-D) содержит буфер, 1% блокирующего реагента, <1% NaCl	20 мл	120 мл
Субстратный Концентрат (SUB-C) содержит <70% диметилсульфоксида, <10% 4-нитро синего тетразолия хлорида, <10% 5-бromo-4-хлоро-3-индолил фосфата	0,2 мл	1,2 мл
Субстратный буфер (SUB-D) содержит буфер, <1% MgCl ₂ , <1% NaCl	20 мл	120 мл
Ванночка	1	4
Эталон для оценки	1	4
Руководство к пользованию	1	1
Шаблон	1	1
Состав Комплекта 2 из 2 (хранить при -20°C)		
Амплификационная Смесь А (AM-A GT MTBDRsl VER 2.0) состоит из буфера, нуклеотидов, Таг полимеразы	0,15 мл	4x 0,3 мл
Амплификационная Смесь В (AM-B GT MTBDRsl VER 2.0) состоит из солей, специфических праймеров, красителя	0,53 мл	4x 1,05 мл

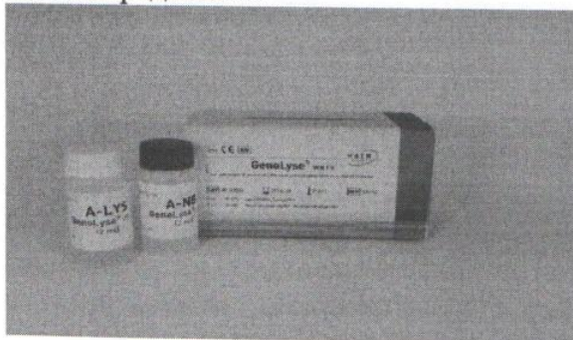
Наименование лота: Geno Lyse®, на 96 определений

Техническое описание:

Тест-система GenoLyse - набор для взятия ДНК позволяет проводить быстрое и легкое выделение геномной ДНК из деконтаминированного образца пациента, такого как мокрота (при вытягивании или отхаркивании), бронхиальный материал (бронхоальвеолярный лаваж или бронхиальный аспират), трахейные выделения, желудочный сок или моча.

Не используются в ветеринарии

На 96 определений



Заведующий бактериологической лабораторией:

М.У.

Н.Максимова