**КГП на ПХВ «Городская поликлиника №22»**

**Г. Алматы, мкр.Шанырак-2**

**ул. Жанкожа батыр 193а**

**8(727)245 99 01**

**эл. адрес: gp22.shanyrak@mail.ru**

**Объявление о проведении закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения способом запроса ценовых предложений.**

 Заказчик, Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника №22» УОЗ г.Алматы, юридический адрес:г. Алматы, мкр.Шанырак-2

ул. Жанкожа батыра 193а, объявляет о проведении закупа способом ценовых предложении изделии медицинского назначения для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования в соответствии с пунктами 106,107 «Правил организации о проведения закупа лекарственных средств, профилактических(иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих,) препаратов, изделии медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного медицинского страхования», утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года №375 (далее-Правила).

 Полный пречень лекарственных средств, изделия медицинского назначения, содержащие количество, техническое описание и суммы, выделенные для закупа, указаны в приложении №1 к настоящему объявлению.

 Запечатанный конверт с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков должен быть представлен или выслан по почте в рабочие дни с 8-00 до 17-00 часов по местному времени по адресу: г. Алматы, мкр.Шанырак-2, ул. Жанкожа батыр 193а. Дата объявления закупа способом запроса ценовых предложении: 08.12.2021г. Срок представления конвертов с ценовыми предложением: до 15 часов 00минут 15.12.2021г. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 15.00 часов 00 минут, 15.12.2021 года по следующему адресу: г. Алматы, мкр.Шанырак-2, ул. Жанкожа батыр, 193а, отдел государственных закупок.

 Запечатанный конверт должен содержать ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действии(операции), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Правил.

 Победитель представляет заказчику в течение десяти календарных дней со дня признанием победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалифицированным требованиям:

 1)копии разрешений (уведомлений) либо разрешений ( уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствий с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014года «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органах, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения(уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом РК от 16 мая 2014года «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 представляется выписка из реестра держателей акции 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, отчислениям и (или) взносам на обязательное медицинское страхование, получение 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, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной 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);

 8)документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалифицированным требованиям, установленным пунктом 13 Правил.

 В случае несоответствия победителя квалифицированным требованиям, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

 Договор закупа, составленный по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, заключается заказчиком с потенциальным поставщиком, соответствующим квалифицированным требованиям с соблюдением условий сроков, предусмотренных пунктом 114,115 Правил.

 Лекарственные средства, изделия медицинского назначения должны быть поставлены поставщиком по адресу: г. Алматы, мкр.Шанырак-2, ул. Жанкожа батыр 193а, на основании заявок заказчика в течении всего срока действия заключенного договора.

Дополнительную информацию можно получить по телефону: 8(727) 245 99

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Техническая спецификация для Хемилюминесцентного иммунологического анализатора**  |   |
| **N** | **Наименование разделов технического задания** | **Требования, предъявляемые к заданию** |
| **1** | **Наименование оборудования, его назначение и цели использования** | Анализатор хемилюминесцентный |
| **2** | **Описание оборудования** |  |
| **2.1** | Производительность анализатора до 120 тестов / час. | Наличие |
| **2.2** | Анализатор использует вихревое бесконтактное смешивание. | Наличие |
| **2.3** | 4-этапное магнитное разделение при точно контролируемой температуре | Наличие |
| **2.4** | Анализатор и производитель должны имеют сертификат качества, включая CE, ISO13485; | Наличие |
| **2.5** | Операционная система Windows 10. | Наличие |
| **2.6** | Система проведения реакции и измерения |  |
| Режим детекции - счет фотонов | Наличие |
| Детектор сигналов - фотоэлектронный умножитель (ФЭУ) | Наличие |
| Калибровка ФЭУ - эталонный светодиодный модуль | Наличие |
| Устройство карусельного типа для проведения реакций на 75 мест | Наличие |
| Блок смешивания - автоматизированное смешивание на вортексе | Наличие |
| Температура 37±0,3 °C, колебания: ±0,2 °C | Наличие |
| **2.7** | Реагенты: |  |
| Барабан реагентов имеет 25 позиций с температурой охлаждения 2 ~ 8 ° C. | Наличие |
| Сканирование реактивов с применением встроенного/внешнего сканера штрих-кода | Наличие |
| Анализатор может загружать 2 набора субстрата. Возможна непрерывная загрузка во время проведения анализа. Постоянное подогревание | Наличие |
| Реактивы остаются в аппарате стабильным до 56 дней | Наличие |
| Размер упаковки с реактивами на 50 тестов или 100 тестов | Наличие |
| Анализатор использует готовый промывочный буфер без ручного или бортового разбавления. | Наличие |
| В реагенте должны использоваться парамагенетические частицы, диаметр которых соответствует уровню в микрометрах. | Наличие |
| Анализатор использует мастер-кривую, которая может использовать не более 3 калибраторов для калибровки. | Наличие |
| Калибратор и контроль готовы к использованию, без ручного разведения и восстановления лиофилизата. | Наличие |
| Производитель может обеспечить оригинальную марку мульти контроля, как минимум 2 уровня. | Наличие |
| **2.8** | Обработка образцов | Наличие |
| Возможность загрузки 6 стоек по 10 ячеек для образцов, по 3 светодиода индикации состояния для каждого канала. | Наличие |
| Загрузка и выгрузка штативов с образцами осуществляется без прерывания анализа | Наличие |
| Унифицированные штативы для образцов со съемным адаптером | Наличие |
| Статус штатива в реальном времени отображается на дорожке цифровых индикаторов | Наличие |
| Сканирование штрих-кода пробирки с применением встроенного сканера штрих-кода | Наличие |
| Объем отбираемого образца 10~200 мкл, с шагом 1 мкл | Наличие |
| Автоматическое разведение образца 1:2~1:80 | Наличие |
| Возможно приоритетное ускорение теста STAT | Наличие |
| **2.9** | Кюветы: |   |
| Кюветы одноразовые пластиковые | Наличие |
| Анализатор может загрузить 2 кюветные коробки по 88 кювет в каждой. | Наличие |
| Доступ для загрузки кювет в любое время без паузы или остановки процесса | Наличие |
| мешок для отходов на 200 кювет | Наличие |
| Индикация статуса кювет и мешка для отходов в режиме реального времени | Наличие |
| **2.10** | Зонд для образцов и реактивов | Наличие |
| Программируемое определение уровня жидкости | Наличие |
| Система обнаружение сгустков | Наличие |
| защита от столкновения в горизонтальной и вертикальной плоскостях | Наличие |
| Эффективная промывка зонда изнутри и снаружи промывочным буфером под высоким давлением | Наличие |
| Взятие образца из закрытой пробирки (автоматический режим подачи пробирки) | Наличие |
| Программируемая улучшенная промывка зонда с моющим средством | Наличие |
| **2.11** | Подключение анализатора к лабораторной информационной системе | Наличие |
| **2.12** | Сканер штрихкодов пробирок встроенный  | Наличие |
| **2.13** | Сканер штрихкодов пробирок внешний | Наличие |
| **2.14** | Сканер штрихкодов реагентов встроенный | Наличие |
| **2.15** | Типы биологических жидкостей, которые могут исследоваться на анализаторе | сыворотка, плазма. |
| **2.16** | Максимальное количество образцов, единовременно загружаемых на борт анализатора не менее,  | 60 |
| **2.17** | Использование первичных пробирок | Наличие |
| **2.18** | Использование вторичных пробирок | Наличие |
| **2.19** | Архивирование полученных результатов | Наличие |
| **2.20** | Оповещение пользователя о наличии патологических изменений в образце | Наличие |
| **2.21** | Наличие функции выполнения срочных исследований | Наличие |
| **2.22** | Управление анализатором с внешнего компьютера | Наличие |
| **2.23** | Запуск программного обеспечения анализатора с внешнего компьютера в операционной системе Windows 10. | Соответствие |
| **2.24** | Наличие системы детекции сгустков и пузырьков воздуха в пробе | Наличие |
| **2.25** | Наличие системы автоматического контроля работоспособности анализатора | Наличие |
| **2.26** | Звуковая сигнализация при сбоях работы анализатора | Наличие |
| **2.27** | Автоматическое появление сообщений об ошибках работы анализатора с описанием ошибок | Наличие |
| **2.28** | Сохранение информации об ошибках работы и неисправностях в памяти с указанием времени и даты. | Наличие |
| **2.29** | Наличие индикации уровня реагентов | Наличие |
| **2.30** | Наличие индикации уровня отходов | Наличие |
| **2.31** | Русскоязычное программное обеспечение | Наличие |
| **2.32** | Вес анализатора не более, кг | 225 |
| **3.0** | **Требования к времени наработки оборудования на момент закупки:** |   |
|  | На момент поставки оборудование является новым, не бывшим в эксплуатации, выпуска не ранее 2019 года. | Соответствие |
| **4.0** | **Требования к поставщику оборудования и его ответственности:** |   |
|  | Поставщик должен иметь установленные законодательством и нормативно-правовыми актами Республики Казахстан документы. | Наличие |
| **5.0** | **Требование о необходимости обеспечения взаимодействия поставляемого оборудования с оборудованием и информационными системами, используемыми Заказчиком:** |   |
|  | Оборудование должно подключаться к лабораторной информационной системе по протоколу HL7 и 15ID.  | Соответствие |
|  | Наличие сетевого порта LAN для подключения к ЛИС | Наличие |
| **6.0** | **Требования к размерам оборудования:** высота х длина х ширина не более, мм | 1400 мм\*760 мм\*600 мм (Ш\*Г\*В) |
| **7.0**  | Регистрационное удостоверение РК | Наличие |
| **8.0** | **Требования по объему гарантий качества услуг, к гарантийному и постгарантийному обслуживанию** |   |
|  | Гарантийный срок не менее 12 месяцев | Соответствие |
| **9.0** | **Требования к передаче Заказчику с оборудованием технической, согласованной разрешительной и иной документации** |   |
|  | Руководство по эксплуатации на государственном или русском языке. | Наличие |
| **10.0** | **Требования к подготовке и инструктажу медицинского и технического персонала Заказчика** |   |
|  | Инструктаж персонала конечного пользователя по работе на анализаторе с выдачей соответствующих документов | Соответствие |
|  | Срок поставки | 15 рабочих дней. |
|  | Итого | 5 800 000,00 |