### Объявление

### о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

**г. Алматы «20» февраля 2019 года**

Организатор закупа ГКП на ПХВ «Алматинская многопрофильная клиническая больница» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области», расположенное по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б в соответствии с пунктом 103 «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», утвержденный Постановлением Правительства Республики Казахстан о 30 октября 2009 года №1729, объявляет о проведении закупа для проведения экстренных эндоваскулярных нейрохирургических вмешательств способом запроса ценовых предложений.

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование ЛС и ИМН | Спецификация | Ед.изм. | Колич. | Цена | Сумма |
| 1 | Стент для сонной артерии | Стент для сонных артерий, cамораскрывающийся нитиноловый стент на системе доставки с Rх портом на растоянии 28 см от кончика катетера. Стент должен быть анатомически суживающейся («бутылкообразной») формы. Не иметь расширяющихся концов. Должна иметься система защиты от "выпрыгивания стента"при раскрытии типа EX.P.R.T. . Стент должен иметь нулевое укорочение. Толщина стенки стента 0.0088". Совместимость с проводником 0.014". Рабочая длина доставляющего катетера 135 см. Танталовые маркеры на каждом конце стента для обеспечения хорошей визуализации. Рентгенконтрастный маркер должен иметься и на доставляющем катетере, показывая точное расположение место анатомического сужения стента. Диаметр стента 8х6, длина 30 или 40 мм. Стент должен иметь открытую ячейку и одинаковую радиальную устойчивостью по всей длине. Стерильная упаковка. Размер для стента бутылкообразной формы: диаметр стента 8х6, длина 30мм; диаметр стента 8х6, длина 40мм; диаметр стента 10х7, длина 30мм; диаметр стента 10х7, длина 40мм. Размер для стента прямой формы: диаметр стента - 6; 7; 8; 9; 10, длина - 20; 30; 40; 60 мм. | штука | 5 | 305 500 | 1 527 500 |
| 2 | Система для защиты от дистальной эмболии | Устройства для профилактики эмболии - захвата и удаления фрагментов/частиц, образующихся при интервенционных вмешательствах. Предназначено для использования в сонных, коронарных и периферических артериях. Имеет проксимальный и дистальные рентгеноконтрастные маркеры для обеспечения точного позиционирования инструмента в сосуде. Фильтр предустановлен на удерживающий проводник и имеет независимое свободное вращение и продольное перемещение фильтра по проводнику для стабильного положения фильтра во время манипуляций для избежания вазоспазма. Нитиноловый фильтр имеет гепариновое покрытие. Имеет RX порт для быстрой смены проводника. Поперечный профиль микрокатетера для доставки 3.2Fr. Совместим с проводниками 0.014" или 0.018". Длина проводника 320см с возможностью укорочения до 190см и использование оставшегося проводника для "быстрой" навигации через Rx порт. Платиновая проволока на конце проводника и на обоих концах фильтра для обеспечения наилучшей рентгенконтрастности. Золотая проволока вмонтирования в отверстия фильтра для определения степени открытия и положения фильтра. Фильтр должен шт 305 500  полностью убираться в доставляющий катетер при доставке. При удалении фильтр должен полностью убираться в катетер 4.2Fr. Гидрофильный катетер для доставки и удаления входит в комплект.Размер фильтра | штука | 4 | 305 500 | 1 222 000 |
| 3 | Баллонный катетер для ЧТА | Катетер предназначен специально для супра-аортных артерий и каротидных артерий. Проксимальный сегмент стержня состоит из однопросветной гипотрубки, соединенной с дистальным просветом катетера и заканчивающейся в баллоне. Люэровский наконечник прикреплен на проксимальном конце стрежня для надувания баллона. Дистальный конец катетера имеет двухпросветный сегмент. Второй дистальный просвет начинается проксимально в 23 см от наконечника катетера, через который вставляется проволочный направитель. Просвет для проволочного направителя параллелен просвету для надувания баллона, описанному выше. Игла с люэровским портом для промывания дистального сегмента находится в упаковке. Также в стерильной упаковке находится зажим для иглы, для облегчения работы с катетером после использования. Баллон предназначен для достижения контролируемого растяжения: для конкретного объема давления баллона предполагается определенный диаметр, что описано в шкале растяжения. Длина баллона также указывается. Два рентгеноконтрастных обжимных (профиль 0) маркера расположены на цилиндрических концах баллона для контроля положения баллона под флюорографическим наблюдением. Используемая длина катетера составляет 75 см и 135 см. Катетер совместим с проволочными направителями 0,018''. Катетеры при их применении требуют использования направляющего катетера, равного или более 6F. | штука | 4 | 98 650 | 394 600 |
| 4 | Реперфузионный  катетер | Аспирационный набор, включающий следующие компоненты:  1. Реперфузионный катетер  Количество сегметнов переменной жесткости на протяжении всей длинный катетера для доступа в интракраниальные артерии -16  Общая длинна катетера - 132 см  Длина дистальной части с гидрофильным покрытием -30 см  Предназначение для тромбоэкстракции и обеспечения реперфузии церебральных артерий с применением электромеханического реперфузионного аппарата  Неизменность сохранения внутреннего просвета при тромбоэкстракции с разряжением до -29.92 in Hg-  Использование в сегментах М1 (от бифуркации внутренней сонной артерии до бифуркации средней мозговой артерии), А1 (от бифуркации внутренней сонной артерии до передней соединительной артерии), Р1 (от сегмента V4 позвоночной артерии до задней соединительной артерии)  Армированный на протяжении всей длины тройным нитиноловым кордом с круглым и прямоугольным сечением реперфузионный катетер для обеспечения эластичности и неизменности просвета  Атравматичная кромка дистального конца для облегчения навигации  PTFE покрытие внутренней поверхности для снижения трения при проведении тромбоэкстракции  Количество рентгеноконтрастных маркеров на дистальном конце катетера для визуализации в любом анатомическом положении - 1  Проксимальный конец оснащен адаптером типа Льюер для присоединения инструментов  Внутренний диаметр катетера 0,068 дюйма  Наружный диаметр проксимального конца 0,080 дюйма (6F)  Наружный диаметр дистального конца 0,080 дюйма (6F)  Совместимость с микрокатетером доставки с внешним диаметром от 3.8F до 4.7F  Совместимость с проводником 0,014 дюйма  Совместимость с гайд-катетером с внутренним просветом 0,088 дюйма  2. Стерильная соединительная трубка из пластика с армированием стальной оплеткой, с переключателем, прозрачная, длиной 150 см для использования c аспирационным насосом. | штука | 2 | 565 000 | 1 130 000 |
| 5 | Реперфузионный  катетер | Гидрофильный стерильный микрокатетер. Наличие не менее 8 сегментов переменной жесткости на протяжении всей длинный катетера для доступа в интракраниальные артерии. Общая длина не менее 153 см. Длина дистальной части с гидрофильным покрытием не менее 30 см. Должен быть предназначен для тромбоаспирации и обеспечения реперфузии церебральных артерий с применением вакуумного электрического насоса; для коаксиальной доставки реперфузионного катетера с большим внутренним просветом в целевые сегменты интракраниальных артерий; для доставки механических тромбоэксракторов в целевые сегменты интракраниальных артерий. Неизменность сохранения внутреннего просвета при вакуумной аспирации с разряжением до -29.92 in Hg. Использование в интракраниальных сегментах М1, М2, М3, A1, A2, Р1, Р2, Р3. Армированный на протяжении всей длинны двойным нитиноловым кордом с круглым и прямоугольным сечением микрокатетер для обеспечения эластичности и неизменности просвета. Обязательное наличие атравматичной кромки дистального конца для облегчения навигации. PTFE покрытие внутренней поверхности для снижения трения при проведении тромбоаспирации. Не менее 1 рентгеноконтрастного маркера на дистальном конце катетера для визуализации в любом анатомическом положении. Коническая конструкция для облегченной навигации. Проксимальный конец должен быть оснащен адаптером типа Люер для подсоединения инструментов. Внутренний диаметр проксимального конца не менее 0,043 дюйма. Внутренний диаметр дистального конца не более 0,035 дюйма. Наружный диаметр проксимального конца не менее 4.7F. Наружный диаметр дистального конца не более 3.8F. Совместимость с реперфузионным катетером с внутренним диаметром не менее 0,064 дюйма и не более 0,068 дюйма. Совместимость с проводником от 0,014 до 0,018 дюйма. Совместимость с гайд-катетером с внутренним просветом не менее 0,088 дюйма. | штука | 2 | 565 000 | 1 130 000 |
| 6 | Ваакумный насос | Электрический вакуумный аспирационный насос многоразового использования предназначен для выполнения тромбоаспирации из церебральных и периферических сосудов. Напряжение питания – 220В; диапазон создаваемого вакуума – 0-74.0 kPa. | штука | 1 | 1 500 000 | 1 500 000 |

Выделенная сумма для закупа: 6 904 100 (шесть миллионов девятьсот четыре тысячи сто) тенге 0 тиын..

Товар должен быть доставлен по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б, ГКП на ПХВ «АМКБ».

Сроки и условия поставки: (в течение 3 рабочих дней с даты получения заявки от Заказчика, количество товара определяется Заказчиком в зависимости от потребности клиники).

Условия оплаты: Оплата производится в течение 90 банковских дней, с даты подписания документов о приемке товара.

Место представления ценовых предложений: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б, отдел государственных закупок, окончательный срок подачи ценовых предложений до 17.00 часов «27» февраля 2019 года.

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 08:00 часов «28» февраля 2019 года по адресу: г. Алматы, ул. Демченко, 83Б, отдел государственных закупок.

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; а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 Правил.

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение.

Победитель представляет заказчику 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 Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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 соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "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, 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), 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 квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;

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