

## Объявление о предстоящем закупе реактивов способом запроса ценовых предложений

Заказчик: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Аршальнская районная больница» при управлении здравоохранения Акмолинской области, 020200, Акмолинская область, Аршальнский р-он, с. Аршалы, ул. Ташенова,2 объявляет о проведении закупа реактивов: согласно приложения 1

Требуемый объем: согласно технической характеристики (приложение № 1).

Срок поставки: согласно графика поставки (приложение № 2).

Место поставки товара: 020200 Акмолинская обл., Аршальнский район, п. Аршалы, ул. Ташенова,2 аптечный склад.

Сумма выделенная для закупа – **1909375** тенге (Один миллион девятьсот девять тысяч триста семьдесят пять) тенге.

Место поставки товара: Акмолинская обл., Аршальнский р-он, с.Аршалы, ул. Ташенова,2 склад изделий медицинского назначения

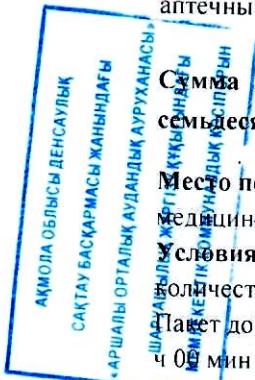
Условия поставки: Доставить товар на склад изделий медицинского назначения своим транспортом по количеству, качеству, ассортименту в указанные сроки.

Пакет документов с ценовыми предложениями предоставить в срок с **29 марта по 4 апреля 2019 г.** до 17 ч 00 мин включительно, по адресу: 020200, Акмолинская область, Аршальнский р-он, п. Аршалы, ул. Ташенова,2 бухгалтерия. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в **10<sup>00</sup> часов «5» апреля 2019 года** по адресу: Акмолинская область, Аршальнский р-он, п. Аршалы, ул. Ташенова,2 , бухгалтерия.

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 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, а также описание и объем фармацевтических услуг. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара с соблюдением условий запроса и типового договора закупа по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. При нарочном представлении пакета документов с ценовыми предложениями Заказчику, представителю потенциального поставщика необходимо иметь при себе надлежащим образом оформленную доверенность, подтверждающую полномочия представителя.

К закупаемым изделиям медицинского назначения, 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, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения 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, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в



соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

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;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и 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); 9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией. 11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

**Победитель** представляет заказчику или организатору закупок 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

АКМОЛА ОБЛЫСЫ ДЕНСАУЛЫҚ

САҚТАУ БАСҚАРМАСЫ ЖАҢЫНДАҒЫ

\*АРШАЛЫ ОРТАЛЫҚ АУДАНДЫҚ АУРУХАНАСЫ\*

ШАРУАШЫЛЫҚ ЖҮРГІЗУ ҚҰҚЫҒЫНДАҒЫ

СЕРТИФИКАТ

- 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.
- 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.
- Дополнительные справки и информацию можно получить по телефону: 8 (71644) 2-16-68


Главный врач



Анюхина А.П.

**ТЕХНИЧЕСКАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА**

№ лот	Наименование	Характеристика	Едн.изм.	кол-во	Выделенная сумма
1	Стекло предметное 25*76 шлифованные №50	Стекло предметное 25*76 шлифованные №50	уп	200	120000
2	Глюкоза на анализатор Миндрей	Глюкоза на анализатор Миндрей	уп	10	92500
3	Общий билирубин	Общий билирубин	уп	10	189000
4	Прямой билирубин	Прямой билирубин	уп	5	94500
5	Креатинин	Креатинин	уп	5	41875
6	Холестерин	Холестерин	уп	10	143500
7	Триглицериды	Триглицериды	уп	2	82000
8	L - амилаза	L - амилаза	уп	10	199500
9	СРБ	СРБ	уп	1	31650
10	Ревматоидный фактор	Ревматоидный фактор	уп	2	393500
11	Кюветы одноразовые для анализатора Миндрей	Кюветы одноразовые для анализатора Миндрей	уп	1	295350
12	АЛТ	АЛТ	уп	8	9800
13	АСТ	АСТ	уп	8	9800
	<b>ИТОГО:</b>				1909375

Главный врач  Анюжина А.Н.

Главная м/сестра  Лайкова А.



ГРАФИК ПОСТАВКИ

№ лота	Наименование медикаментов	Ед.изм	КОЛ-ВО	апрель	май	июнь	июль	август	сентябрь	октябрь	ноябрь	декабрь
1	Стекло предметное 25*76 шлифованные №50	уп	200	100				100				
2	Глюкоза на анализатор Миндрей	уп	10	2	1	1	1	1	1	1	1	1
3	Общий билирубин	уп	10	2	1	1	1	1	1	1	1	1
4	Прямой билирубин	уп	5	3				2				
5	Креатинин	уп	5	3				2				
6	Холестерин	уп	10	2	1	1	1	1	1	1	1	1
7	Триглицериды	уп	2	2								
8	L - амилаза	уп	10	2	1	1	1	1	1	1	1	1
9	СРБ	уп	1	1								
10	Ревматоидный фактор	уп	2	2								
11	Кюветы одноразовые для анализатора Миндрей	уп	1	1								
12	АЛТ	уп	8	4			4					

АҚМОЛА ОБЛЫСЫ ДЕНСАУЛЫҚ

САҚТАУ БАСҚАРМАСЫ ЖАНЫНДАҒЫ

НАРШАЛЫ ОРТАЛЫҚ АУДАНДЫҚ АУРУХАНАС

ШАРУАШЫЛЫҚ ЖҮРГІЗУ КҮҚЫҒЫНДАҒЫ

МЕМЛЕКЕТТІК КОММУНАЛДЫҚ КӘСІПОРТ

АСТ

13

Уп

8

4

4

Главный врач Анихина А.Н.



Главная  
м/сестра

Лайкова А.