

## **Объявление о предстоящем закупе имн способом запроса ценовых предложений**

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

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

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

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

**Сумма выделенная для закупа – 198000 тенге (Сто девяноста восемь тысяч) тенге.**

**Место поставки товара:** Акмолинская обл., Аршалынский 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 **15 апреля по 22 апреля 2019 г.**, до 17 ч 00 мин включительно, по адресу: 020200, Акмолинская область, Аршалынский р-он, п. Аршалы,ул. Ташенова,2 бухгалтерия. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в **10<sup>00</sup> часов «23» апреля 2019 года** по адресу: Акмолинская область, Аршалынский 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, предназначенному 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 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.

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



Аниохина А.Н.

## Техническая спецификация

№ пп	Критерии	Описание	Выделенная сумма
Алкотестер			
1	<b>Краткая спецификация</b>	Режимы работы: активный - с мундштуком; Диапазон измерения: 0-4 %ВАС; Минимальное измеряемое значение: 0,05 ‰ВАС; Погрешность: ± 0,05 ‰ ВАС; Сенсор: электрохимический; Контроль качества выдоха: да; Пропускная способность: не ограничена для низких уровней алкоголя; Скорость измерения: 15-30 сек.; Дисплей: 2,4 дюймовый TFT QVGA чувствительный к прикосновению; Размеры: 144 × 70,5 × 31,5 мм; Вес: 140 г.; Принтер: внешний беспроводный (Bluetooth); Отчет: сокращенный протокол; Выгрузка на ПК: да; Память результатов: более 10000; Аксессуары: мундштук сменный, чашка; Питания: съемная аккумуляторная батарея типа Nokia; Сведения о регистрации: Сертификат № 11264 об утверждении типа средств измерений от 30.10.2014 г. за № регистрации KZ.02.02.04268-2014; Рекомендуемый интервал калибровки: 6 месяцев; Меж-проверочный интервал: 12 месяцев	198000
2	<b>Стандартный комплект поставки</b>	Анализатор Кейс для хранения Мундштук сменный - 2 шт., Устройство зарядное от сети 220В Кабель зарядный Кабель для связи с ПК Инструкция/паспорт Сертификат о государственной поверке на 1 год	

3

**Условия**



Гарантия – 6 месяцев. Аналитатор поставляется откалиброванным и проверенным.

Главный врач

Анюхина А.Н.

Главная мед. сестра

Лайкова А.

ПРИЛОЖЕНИЕ №2

ГРАФИК ПОСТАВКИ

n/p	Наименование	Кол-во	Ед. изм.	Цена, тенге	Сумма, тенге	Срок поставки	Место поставки	Обязательства	Гарантия
1.	<b>АЛКОТЕСТЕР</b>	1	шт	198000	198000	В течении 45 раб дней	P.K. Акмолинская область, Аршалынский район п. Аршалы ул.Ташенова,2	В стоимость заложена доставка, установка, обучение персонала	6 месяцев с момента поставки

Данная цена включает в себя все налоги и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан, а также все расходы, связанные с поставкой товара и выполнения работ, включая доставку.



Анохина А.Н.

Лайкова А.А.

Глава