**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу стоматологического расходного материала.**

Срок объявления: с 13.00 часов 12 сентября 2018 года до 13.00 часов 19 сентября 2018 года.

1. **Заказчик:** ГКП «Лисаковская городская больница»

Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Костанайская область, г. Лисаковск, Больничный городок,1

БИН 960340000455

БИК HSBKKZKX

ИИКKZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: lisgorbol@mail.ru

1. **Наименование стоматологического расходного материала:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование |  Ед.изм |  Количество | Цена |
| 1 | Кальсепт - материал стоматологический на основе гидроокиси кальция д/внутриканального заполнения при эндодонтическом лечении инфицированных каналов зубов стерильный 2шпр х 2,5г | упаковка | 3 | 9000 |
| 2 | Цемент эндодонтический стоматологический для использования в эндодонтической практике | набор | 1 | 23000 |
| 3 | Кависил цемент цинк-сульфатный, материал пломбировочный временныйбезэвгенольный, 50гр. | упаковка | 5 | 5000 |
| 4 | Игла для промывания, эндодонтическая | упаковка | 1 | 8000 |
| 5 | Канасон —пломбировочный цемент | упаковка | 1 | 35000 |
| 6 | Игла стоматологическая 0,30\*25 мм (зеленая) | штук | 200 | 27 |
| 7 | Пульпоэкстракторы, длина 30мм /уп-100 шт | упаковка | 2 | 3300 |
| 8 | H-File, ручной 25мм.№015уп-6шт./каналорасширитель | упаковка | 1 | 1800 |
| 9 | H-File, ручной 25мм.№025уп-6шт/каналорасширитель | упаковка | 1 | 1800 |
| 10 | H-File, ручной 25мм.№020уп-6шт./каналорасширитель | упаковка | 1 | 1800 |
| 11 | Каналонаполнитель с пружинкой № 20 | упаковка | 1 | 4000 |
| 12 | Каналонаполнитель с пружинкой № 25 | упаковка | 1 | 4000 |
| 13 | Убистезин форте-раствор дляподслизистых инъекций в стоматологии4%,картридж 1,7 мл, №50 | банка | 6 | 12500 |
| 14 | Хлоркексидина биклюгонат 0.05% 100млраствор | флакон | 10 | 350 |
| 15 | Гипохлорит Натрия 3% 100 мл дляантисептической обработки корневыхканалов | упаковка | 10 | 2000 |
| 16 | Evicrol-двухкомпонентный композитхимического отверждения 40гр/3\*10гр/26гр/14гр, аксессуары | упаковка | 1 | 7500 |
| 17 | Иодент-стоматологический материал дляпостоянного пломбирования каналовзубов | штук | 1 | 2500 |
| 18 | Крезодент паста - материалстоматологический рентгеноконтрастныйдля пломбирования корневых каналовзубов, 25г | упаковка | 3 | 2500 |
| 19 | Стеклоиономерный цемент химическогоотверждения для ручного смешивания.Порошек (А3) -12,5 г, жидкость-8,5 г | упаковка | 1 | 16000 |
| 20 | Микроаппликатор стоматологический Mзеленый 1туба/100шт | штук | 2 | 1800 |
| 21 | Микроаппликатор стоматологический Mжелтый 1туба/100шт | штук | 2 | 1800 |
| 22 | Pulpotec-пломбировочныйстоматологический материал/15гр\*15мл/ | упаковка | 2 | 19000 |
| 23 | Abscess Remedy для корневых каналов | упаковка | 1 | 16000 |
| 24 | Иглы корневые граненные стоматологические, №3-6/ уп-100шт/ | упаковка | 2 | 3500 |
| 25 | РЕЗОРЦИН формальдегидная пастадля пломбирования корневых каналов. | упаковка | 1 | 8000 |
| 26 | Largo – инструмент для корневых каналов №1 | упаковка | 2 | 8000 |
| 27 | Largo – инструмент для корневых каналов №2 | упаковка | 2 | 8000 |

**Место поставки**: г. Лисаковск, Больничный городок,1 склад ИМН (1 этаж);

**Сумма, выделенная для закупа:** 383 600 (Триста восемьдесят три тысячи шестьсот) тенге.

**Срок поставки:** от 15 календарных дней.

**Условия поставки:** DDP.

1. **Место представления (приема) документов:** г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (экономический отдел).

Режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 12.00 ч. до 13.00 ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 19 сентября 2018 г. в 13.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 19 сентября 2018 года, 15.00 часов, г. Лисаковск, Больничный городок,1 (экономический отдел).

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

**Конверт содержит:**

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2. 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;

3.  Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным Главой 4 постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении 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»:

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;

1. 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;
2. 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;
3. 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);

1. срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

1. срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

1. срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

1. переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;
2. 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);
3. 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;

наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара.**

1. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:
2. 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;
3. копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
4. 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);
5. 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);
6. 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»;
7. 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;
8. 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).

Главный врач Изгалиев К.С.