**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу изделий медицинского назначения.**

Срок объявления: с 09.00 часов 29 октября 2018 года до 09.00 часов 05 ноября 2018года.

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](mailto:lisgorbol@mail.ru)

1. **Наименование изделий медицинского назначения:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена за  единицу |
| 1 | Часы настольные процедурные физиотерапевтические ПЧ-2 с сигналом (питание от сети). | шт | 1 | 72000 |
| 2 | Колорголовая краска для исследования внутриглазного давления. | фл | 1 | 20000 |
| 3 | Лавсан плетеный USP 3/0 метрич 2L-150см без иглы | шт | 10 | 650 |
| 4 | Румакрил USP-0 метрич 3,5-75см игла HR-35 (для кожи при КС) | шт | 100 | 2500 |
| 5 | Трубка дренажная из ПВХ, не стерильная диаметр 0,4см ( 3кг в упаковке) | уп | 2 | 25000 |
| 6 | Циктофикс, базовый набор с пакетом для мочи, диаметр 4,8мм | набор | 10 | 35000 |
| 7 | Канюля для перифирического внутривенного доступа с удлинительной линией Венофикс (игла бабочка), размер №19 | шт | 200 | 150 |
| 8 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-7мм, длина-300мм. | шт | 2 | 4500 |
| 9 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-7мм, длина-360мм. | шт | 2 | 4500 |
| 10 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-8мм, длина-320мм. | шт | 2 | 4800 |
| 11 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-8мм, длина-360мм. | шт | 2 | 4800 |
| 12 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-9мм, длина-300мм. | шт | 2 | 5000 |
| 13 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-9мм, длина-340мм. | шт | 2 | 5500 |
| 14 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-10,5мм, длина-320мм. | шт | 2 | 5500 |
| 15 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-10,5мм, длина-360мм. | шт | 2 | 5500 |
| 16 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-10мм, длина-440мм. | шт | 2 | 6000 |
| 17 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-11мм, длина-420мм. | шт | 2 | 6500 |
| 18 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-12мм, длина-360мм. | шт | 2 | 6500 |
| 19 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-12мм, длина-400мм. | шт | 2 | 7000 |
| 20 | Штифт для остеосинтеза большеберцовой кости штыковидный (типа Кюнчера) из стали, диаметр-12мм, длина-440мм. | шт | 2 | 10000 |
| 21 | Барий сульфат для рентгеноскопии | кг | 10 | 5000 |
| 22 | Проявитель автомат | уп | 10 | 20000 |
| 23 | Фиксаж автомат | уп | 10 | 15000 |
| 24 | Рентгенпленка синечувствительная 18\*24 | кор | 15 | 21000 |
| 25 | Рентгенпленка синечувствительная 24\*30 | кор | 15 | 27000 |
| 26 | Термопринтер бумага UPP-210SE (флюорограф) | кор | 10 | 23000 |
| 27 | Емкость-контейнер для сбора колюще-режущих отходов класса «Б» (крышка с отверстием для сбора отходов с прорезью для снятия игл и крышка (пробка). Маркировочная наклейка, ручки, не прокалываемые стенки толщиной 1мм) объем 1л | шт | 100 | 700 |
| 28 | Емкость-контейнер для сбора колюще-режущих отходов класса «Б» (крышка с отверстием для сбора отходов с прорезью для снятия игл и крышка (пробка). Маркировочная наклейка, ручки, не прокалываемые стенки толщиной 1мм) объем 3л | шт | 100 | 1000 |
| 29 | Емкость-контейнер для сбора колюще-режущих отходов класса «Б» (крышка с отверстием для сбора отходов с прорезью для снятия игл и крышка (пробка). Маркировочная наклейка, ручки, не прокалываемые стенки толщиной 1мм) объем 10л | шт | 100 | 1800 |
| 30 | Контейдер с вкладышем для медицинских принадлежностей 10л (355\*235\*190см) | шт | 2 | 4000 |
| 31 | Лобный рефлектор «Симановского» (жесткое оголовье, предназначенное для освещения при помощи отраженного света). | шт | 1 | 15000 |
| 32 | Электроды ЭКГ одноразовые нестерильные взрослые d55мм №25 | уп | 100 | 1700 |
| 33 | Салфетка спиртовая 65\*60мм одноразовая | шт | 40000 | 7 |
| 34 | Пакет для сбора медицинских отходов 500\*600 Класса А (черный) | шт | 10000 | 35 |
| 35 | Пакет для сбора медицинских отходов 700\*800 Класса А (черный) | шт | 10000 | 35 |
| 36 | Пакет для сбора медицинских отходов 500\*600 Класса Б (желтый) | шт | 10000 | 30 |
| 37 | Пакет для сбора медицинских отходов 330\*600 Класса Б (желтый) | шт | 5000 | 30 |
| 38 | Катетер Фолея размер №16 | шт | 50 | 500 |
| 39 | Бахилы медицинские | шт | 5000 | 30 |
| 40 | Маска медицинская защитная нестерильная, на резинке | шт | 20000 | 20 |
| 41 | Магистраль носовая кислородная, детская | шт | 100 | 650 |
| 42 | Шприц, 5мл | шт | 50000 | 15 |

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

**Сумма, выделенная для закупа:** 5 643 700,00(Пять миллионов шестьсот сорок три тысячи семьсот) тенге.

1. **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 13.00 ч. до 14.00 ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 05 ноября 2018 г. в 09.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 05 ноября 2018 года, 10.00 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.