**Запрос ценовых предложений**

**Объявление**

**по закупу медицинских изделий**

Срок объявления: с 09.00 часов 14 октября 2020 года до 09.00 часов 21 октября 2020 года.

1. **Заказчик:** КГП «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 медицинских изделий:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена заединицу |
| 1 | Магистраль носовая кислородная взрослая | шт | 300 | 190 |
| 2 | Емкость контейнер для сбора колюще-режущих медицинских отходов, класса «Б» (желтый) объемом 10 л | шт | 100 | 1800 |
| 3 | Емкость контейнер для сбора колюще-режущих медицинских отходов, класса «Б» (желтый) объемом 3 л | шт | 1000 | 650 |
| 4 | Емкость контейнер для сбора колюще-режущих медицинских отходов, класса «В» (красный) объемом 10 л | шт | 100 | 1800 |
| 5 | Емкость контейнер для сбора колюще-режущих медицинских отходов, класса «В» (красный) объемом 3 л | шт | 200 | 650 |
| 6 | Термопринтербумага UPP-210 SE | Уп. | 20 | 32470 |
| 7 | Гель для УЗИ (5 литров в канистре) | Канис. | 10 | 4320 |
| 8 | Лоток полимерный почкообразный пластмассовый ЛП 1.75 | шт | 30 | 4650 |
| 9 | Марля медицинская отбелен. в рулонах по 1000 м  | м | 5000 | 52,3 |
| 10 | Эритротест тм - Цоликлон Анти-А 10,0мл (одной серии сроком годности не менее 1 года) | флакон | 30 | 774 |
| 11 | Эритротест тм - Цоликлон Анти-В 10,0мл, (одной серии сроком годности не менее 1 года) | флакон | 30 | 774 |
| 12 | Цоликлон Анти-D супер 10,0мл, (одной серии сроком годности не менее 1 года) | флакон | 30 | 1581 |
| 13 | Цоликлон Анти-АВ 10,0мл, (одной серии сроком годности не менее 1 года) | флакон | 5 | 1224 |
| 14 | Индикаторы паровой стерилизации, внутренние в упаковке 1000шт  | уп | 2 | 7752 |
| 15 | Индикаторы паровой стерилизации, наружные в упаковке 1000шт  | уп | 12 | 2363 |
| 16 | Азопирам, набор реагентов для контроля качества предстерилизационной очистки изделий медицинского назначения. | уп | 6 | 6630 |
| 17 | Стетофонендоскоп Раппопорта. Комплектация: головка с большой и малой диафрагмой -1 шт; хромированные дужки с белыми пластиковыми ушными оливамисреднего размера – 1 пара; трубки разделенные с металлическими зажимами – 1 пара; сменная воронка, размер для взрослых – 1 шт; сменная воронка, средний размер – 1 шт; сменная воронка, размер для новорожденных – 1 шт; запасные ушные оливы, большой и малый размер – 2 пары; запасные прозрачные пластиковые мембраны, большая и малая – 2 шт; пластиковый футляр для аксессуаров – 1 шт | шт | 2 | 6460 |
| 18 | Викрил фиолетовый 75 см игла колющая 48 мм ½ окр № 0 | шт | 5 | 2011 |
| 19 | Викрил фиолетовый 75 см игла колющая 48 мм ½ окр № 1 | шт | 5 | 2244 |
| 20 | Система для переливания крови и кров/зам. С иглой 18G | шт | 1000 | 200 |

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

**Сумма, выделенная для закупа:** 2 708 425,00 (Два миллиона семьсот восемь тысяч четыреста двадцать пять) тенге 00 тиын.

1. **Срок поставки:** от 16 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:** 21октября 2020 года в 09.00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** 21 октября 2020 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, медицинских изделий и фармацевтических услуг»:

1. наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий 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, медицинских изделий 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, медицинских изделий 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, медицинские изделия 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, медицинских изделий соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
3. срок годности лекарственных средств, медицинских изделий 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, медицинских изделий 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, медицинских изделий, 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.