

Запрос ценовых предложений

Объявление по закупке стоматологического расходного материала.

Срок объявления: с 09.00 часов 18 июля 2024 года до 09.00 часов 25 июля 2024 года.

1. Заказчик: ГКП «Лисаковская городская больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Костанайская область, г. Лисаковск, Больничный городок, 1

БИН 960340000455

БИК HSBK KZ KX

ИИКК Z976017221000000125

АО «Народный Банк Казахстана»

Тел: 8 (71433) 3-48-62

E-mail: lisgorbol@mail.ru

2. Наименование стоматологического расходного материала:

№	Наименование	Ед.изм	Кол-во	Цена	Сумма
1	Рентгеноконтрастная паста для постоянного пломбирования корневых каналов. Материал для пломбирования корневых каналов с дексаметазоном – является рентгеноконтрастным составом для окончательного пломбирования корневых каналов. Состав. Порошок: дексаметазона ацетат (0,01%), гидрокортизона ацетат (1,0%), полиоксиметилен (2,2%), иодид тимола (22,5%), наполнитель (до 100%). Жидкость: эвгенол.	упаковка	1	22000	22000
2	Пломба светового отверждения при пломбировании, обладает свойством затвердевать под лучом специальной лампы - источника ультрафиолета. Состав набора: 8 шприцев (8x4гр) с материалом 100 А1, А3.5, В2, А03 – по одному шприцу; А2, А3 – по 2 шприца.	набор	1	50000	50000
3	Пломба светового отверждения при пломбировании, обладает свойством затвердевать под лучом специальной лампы - источника ультрафиолета Состав создан на основе матрицы BIS-GMA и содержит приблизительно 61 % наполнителя по объему (размер частиц 0,005 –10 мкм). Наполнитель: барий-алюмо-фторидное стекло; предварительно полимеризованный наполнитель	упаковка	1	65000	65000
4	Светоотверждаемый микрогибридный реставрационный материал для прямых реставраций.	упаковка	1	75000	75000

	<p>Состав:</p> <p>Триэтиленгликоль диметакрилат (TEGDMA)</p> <p>Диметакрилатные</p> <p>Мультифункциональные полиметакрилатные</p> <p>Камфорохинон</p> <p>Этил-4(диметиамино)бензонат</p> <p>Бутилат гидроокиси толуена (ВНТ)</p> <p>Стабилизаторы UV</p> <p>Барий-алюминий-борсиликатное стекло (средний размер частиц < 1 μm)</p> <p>Барий-бор-флюоро-алюминиевое силикатное стекло (средний размер частиц < 1 μm)</p> <p>Высокодисперсный диоксид кремния (размер частиц 10-20 нм)</p>				
5	Лампа полимеризационная	шт.	1	40000	40000
6	<p>Местный анестетик (производное тиофена) для инфильтрационной и проводниковой анестезии</p> <p>Состав:</p> <p>1 мл раствора содержит:</p> <p>активное вещество: артикаина гидрохлорид - 40 мг;</p> <p>вспомогательные вещества: натрия хлорид - 2,1 мг;</p> <p>вода для инъекций до 1 мл.</p>	упаковка	5	45000	225000
7	<p>Карпульные иглы применяются для проведения местной инъекционной анестезии с помощью карпульного шприца.</p> <p>Внешний диаметр 0,3 мм</p> <p>Длина иглы 25 мм, 35 мм, 21 мм</p> <p>Упаковка: коробка 100 игл</p>	упаковка	5	5000	25000
8	Боры алмазные для турбинного наконечника разные виды: шаровидные фиссурные	упаковка	10	15000	150000

	<p>Fg368/018</p> <p>Fg807/014</p> <p>Fg805/12</p> <p>H1S-010-FG</p> <p>H2-010-FG</p> <p>Fa847/014</p> <p>FG847/016</p> <p>FG852/012</p> <p>FG859/010</p> <p>FG878-012</p>				
9	<p>Материал, который применяется в рамках процедуры лечения корневых каналов. С помощью этого пластичного вещества пломбируют корневые каналы.</p> <p>Состав</p> <p>(1,4-транс-полиизопрен): 15-25%.</p> <p>Оксид цинка: 55-65%.</p> <p>Сульфат бария: 10-15%.</p> <p>Карбонат кальция: менее 5%.</p> <p>Краситель.</p> <p>Размеры: 15,20,25,30,35,40</p>	упаковка	5	3000	15000
10	<p>Светоотверждаемая прокладка</p> <p>Предназначена для применения в качестве барьера и для защиты пульпы в любых глубоких полостях</p> <p>Содержит гидроксиапатит кальция</p> <p>Состав:</p> <p>4 шприца (по 2 г)</p> <p>канюли</p>	упаковка	2	4000	8000
11	<p>Иглы для промывания эндодонтические, одноразовые стерильные изготовлены из нержавеющей стали, герметично закрыты пластиковым футляром.</p> <p>Закругленное окончание иглы; игла имеет высокую прочность на излом; оптимальный диаметр иглы 30 G (0,3мм). В упаковке по 25 игл, размером 30 G (0,3мм), длиной 25 мм.</p>	Упаковка	5	12000	60000

12	Апекслокатор- аппарат для точного определения апикального сужения и, соответственно, длины корневого канала зуба.	аппарат	1	60000	60000
13	Валики стоматологические хлопковые. Упаковка 1000 шт. Нестерильные валики стоматологические из 100-процентного натурального хлопка после предварительной стерилизации применяются в терапевтических стоматологических отделениях для тампонады протоков слюнных желез и формирования удобной рабочей области в зоне препарированного зуба.	упаковка	3	4500	13500
14	Штифты бумажные 04 №15-40 (100 шт.) Штифты эндоканальные абсорбирующие бумажные предназначены для высушивания корневого канала. Изготовлены из стоматологической бумаги и выпускаются стерильными. Конусность: 04 Номер: №15-40	упаковка	3	3000	9000
15	Аппарат для срезания гуттаперчевого штифта	шт.	1	40000	40000
16	Ручные эндодонтические инструменты, предназначенные для эндодонтического лечения Размеры:06,08,10,15,20,25,30,35,40	упаковка	5	3000	15000
17	Наконечник турбинный светодиодный терапевтический для стоматологической установки	шт.	1	70000	70000

Место поставки: г. Лисаковск, Больничный городок, 1 склад ИМН (1 этаж);
Сумма, выделенная для закупа: 942 500,00 (Девятьсот сорок две тысячи пятьсот) тенге.

Срок поставки: до 31 декабря 2024 года (по заявке Заказчика).

Условия поставки: DDP.

3. Место представления (приема) документов: г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (планово-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: 25 июля 2024 г. в 09.00 часов.
4. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:
25 июля 2024 года, 10.00 часов, г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (планово-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. Документ о правоспособности (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
3. Документ о правоспособности на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
4. Документ о том, что потенциальный поставщик не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
5. Документ об отсутствии задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
6. Документ о том, что потенциальный поставщик не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.
7. Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным постановления Правительства Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг»:

1) наличие государственной регистрации 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, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому

наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и 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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) 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);

9) 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);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

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

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом «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 удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) 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) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика»;

6) 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).

Директор



Аленова К.К.