

КГП на ПХВ «Районная больница Бухар-Жырауского района» управления здравоохранения Карагандинской области, Республика Казахстан, 100400, Бухар-Жырауский район п.Ботакара ул. Казыбек би, 52Б 1, БИН 000540002419, БИК EURKZKA ИИК KZ5394804KZT22032011 в АО "Евразийский Банк", объявляет о проведении закупа химических реактивов согласно технической спецификации **Приложения №1,2.**

Поставщик, чья заявка будет признана выигравшей должен предоставить услуги: доставка, разгрузка товара на склад КГП на ПХВ «Районная больница Бухар-Жырауского района» Бухар-Жырауский район п.Ботакара ул. Казыбек би, 52Б. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям (подтвердить письменно):

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) 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);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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 лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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 прев

ышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) не превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, 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, 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, январь наступившего финансового года и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий 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 по условиям договора.

Приложение № 1

№	Описание	единица измерения	цена	количество	срок поставки
1	Изотонический раствор для гематологических анализаторов SwelabAlfaPlus. Содержание набора: 1 x 20 л (не менее 900 циклов анализа)	уп	70000,00	2	в течение 16 календарных дней с момента заключения договора
2	Лизирующий раствор для гематологических анализаторов Swelab Alfa Plus Содержание набора: 1 x 5 л (не менее 900 циклов анализа)	уп	120800,00	2	в течение 16 календарных дней с момента заключения договора
3	Набор для очистки для гематологических анализаторов Swelab Alfa Plus. Содержание набора:1) Ферментный очиститель, 450 мл, раствор голубого цвета. 2) Гипохлоритный очиститель; 450 мл, раствор желтого цвета. 3) Дeterгентный очиститель, 450 мл, раствор красного цвета.	уп	157700,00	1	в течение 16 календарных дней с момента заключения договора
4	Гематологический контрольный материал 3-х уровневый для внутреннего контроля качества по Boule 3-level control (Normal, Low, High) для гематологических анализаторов серии Swelab Alfa Plus. Содержание набора: 1) 1 x 4.5 мл – низкий уровень (Low) 2) 1 x 4.5 мл – нормальный уровень (Normal) 3) 1 x 4.5 мл – высокий уровень (High)	уп	87200,00	1	в течение 16 календарных дней с момента заключения договора
5	Калибратор Boule Cal для калибровки гематологических анализаторов серии Swelab Alfa Plus. Содержание набора: 1 x 3 мл	уп	94400,00	1	в течение 16 календарных дней с момента заключения договора

И.о. директора



А.Мергембаева

Исп.: Баяндинова М.

№	Характеристика	Единица измерения	Цена	Количество	Срок поставки
1	Исчота Тп I (Tropoin I) тропонин I, 25 тестов в наборе. Тип пробы: сыворотка, плазма. Время выполнения теста: 12 минут	набор	79 200,00	6	В течении 16 календарных дней с момента заключения договора

И. о. директора



Мергенбаева А. С.

Исп. Бахдурова М.