

Объявление №19
о закупе способом запроса ценовых предложений согласно
постановлением Правительства Республики Казахстан
от 30 октября 2009 года № 1729.

ГККП «Качарская городская больница», 111507 Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1, дом 44, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№ лота	Наименование ИМН	Техническая спецификация	Ед. изм	Кол-во	Цена (тенге)	Сумма (тенге)
1	Гигрометр психрометрический	<p>Диапазон измерения относительной влажности, % - 54%...90%, Температурный диапазон измерения влажности, °С 20°С...23°С Диапазон измерения температуры, °С 15°С...40°С Цена деления шкалы термометров, °С 0,2°С Абсолютная погрешность термометров с учетом введения поправок не должна превышать ±0,2°С. Габаритные размеры, мм, не более – 325x120x50. Масса, г, не более – 350. Гигрометры подлежат поверке время выпуска с производства, в эксплуатации гигрометры подлежат поверке или калибровке в зависимости от области применения. Межповерочный интервал - не более 2 лет.</p>	шт	8	3000,00	24000,00
2	Тонометр	<p>Механический профессиональный тонометр классического типа. Нейлоновая манжета для окружности плеча 25-36 см с металлическим фиксирующим кольцом. Сетчатый фильтр обратного клапана нагнетателя предотвращает засорение прибора пылью. Диапазон измерения: 20-300 мм рт. ст Погрешность измерения: +/- 3 мм рт.ст. Диаметр циферблата манометра: 45 мм Вес прибора: не более 460 г Размер прибора: 175 x 100 x 70 мм Применение без ограничения возраста пациента при условии использования манжеты соответствующего размера. Особенности:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Металлический anerоидный манометр • Металлический стетоскоп в комплекте • Нейлоновая манжета 25-36 см • Сетчатый фильтр обратного клапана • Воздушный игольчатый клапан • Срок службы тонометра 7 лет • Срок службы манжеты 3 года • Гарантия 1 год <p>Комплектация:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Манометр с нагнетателем • Манжета • Фонендоскоп • Сумочка • Руководство по эксплуатации • Упаковка 	шт	10	8000,00	80000,00
3	Термометр стеклянный жидкостный	<p>Термометр для холодильных установок выполнен в виде стеклянной капиллярной трубки с резервуаром, заполненным термометрической жидкостью, который находится в пластмассовом корпусе с удобным крючком для подвешивания. Технические характеристики</p>	шт	20	1300,00	26000,00

		<p>Температурный диапазон: (-30°С...+40°С) Цена деления: 1°С (отсчет показаний производится по нижнему краю мениска) Рабочая жидкость: органическая жидкость Материал термометра: стекло Материал оправы: пластик Наличие поверки: да Межповерочный интервал: 3 года Наличие сертификата: да</p>				
4	Мешок АМБУ многоразовые	<p>Область применения: службы скорой медицинской помощи, медицины катастроф, военной и экстремальной медицины; отделения анестезиологии, интенсивной терапии и реанимации стационаров; родильные дома и т.д. Назначение: комплекты дыхательные для ручной ИВЛ (мешок реанимационный типа «Амбу») предназначены для проведения искусственной вентиляции легких ручным способом взрослым (КД-МП-В, вес пациентов свыше 20 кг), детям (КД-МП-Д, вес пациентов от 10 до 20 кг) и новорожденным (КД-МП-Н, вес пациентов до 10 кг) в условиях дыхательной недостаточности любой этиологии. Преимущества: многоразовые дыхательные мешки (типа «Амбу») из силикона с толщиной стенок 3 мм и временем расправления меньше 1 сек., отличающиеся высокой прочностью, надежностью и эластичностью. Эргономичные одно-двух компонентные силиконовые маски, резервные мешки, высоконадежные клапана с предохранителем от избыточного давления на вдохе и возможностью подключения кислорода. Допустима горячая стерилизация (автоклавирование). Мешки дыхательные для ручной ИВЛ (взрослые) ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ Объем вдыхаемого газа, мл., не менее -900, Объем дыхательного мешка, мл -1650±200; Объем резервного мешка, мл -2600; Минутная вентиляция, л/мин -31; Ограничение давления в дыхательном контуре, гПа -55±15; Сопротивление вдоху, гПа – 5; Сопротивление выдоху, гПа -2; Утечка газа при давлении 30гПа, л/мин.- не более 0,5; Габаритные размеры, мм (в чехле) -350x140x200; Масса, кг -0,9 СТАНДАРТНАЯ КОМПЛЕКТАЦИЯ: Мешок дыхательный – 1; Маска лицевая №5 -1; Маска лицевая №4 -1; Мешок резервный -1; Трубка для подключения к кислороду -1; Сумка тканевая -1; Руководство по эксплуатации на русском языке – 1.</p>	шт	6	70000,00	420000,00

Сроки и условия поставки: 111507, Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1. дом 44, ГККП «Качарская городская больница». Требуемый срок поставки товара с момента вступления в силу договора в течение 20 календарных дней.

Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: 111507, Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1. дом 44 отдел госзакупок, время с 8.00 до 17.00 часов, по 22 ноября 2017 года включительно.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: ГККП «Качарская городская больница», 111507, Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1. дом 44, отдел госзакупок, время **10.00 «23» ноября 2017 года.**

Каждый 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 товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил**, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

К закупаемым и отпускаемым (при покупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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;

2) 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;

3) 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;

4) 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);

5) 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);

6) 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);

7) 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);

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

9) 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);

10) 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;

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

Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) обладать правоспособностью (для юридических лиц), гражданской дееспособностью (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) иметь опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);
- 3) являться платежеспособным, не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации;
- 5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);
- 6) иметь разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физического лица или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-714-562-76-49, 8-714-562-23-37

Главный врач



Абдуллаев Д.О.