**Объявление №17 от 16.06.2020 г**

 **о закупе способом запроса ценовых предложений согласно**

**постановлением Правительства Республики Казахстан**

 **от 30 октября 2009 года № 1729.**

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

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование медицинские изделия** |  **Техническая характеристика** | **Ед изм** | **Кол-во** | **Цена** | **сумма** |
| 1 | Облучатель ультрафиолетовый бактерицидный с регулируемым экраном | Настенный экранированный облучатель с регулируемым щелевым зазором в виде крышки сверху, работающий постоянно в присутствии людей.Кол-во ламп: не менее 2 штуки, мощностью не менее 30 Вт каждая, напряжение лампы не менее 96 В, ток лампы 0.37 А **Поток излучения (254 нм)не менее - 12 Вт**, минимальная начальная облученность УФС-диапазон не менее – 1,2 Вт/м2, Образование озона отсутствует. **Срок службы не менее 9000 ч**, кол-во включения/включений не менее – 50000 циклов, общая длина не менее - 894,6 мм, диаметр колбы d 25.5 ± 0.5 мм, цоколь G13.**Ключевая особенность аппарата -** наличие двух режимов работы: **Режим 1** «непрерывно в присутствии людей» – работает внутренняя лампа, через щелевой зазор проходит ультрафиолетовое облучение (облученность на расстоянии 1м в секторе прямого луча должна составлять не менее 90-100 мкВт/см2). Нижние слои воздуха обеззараживаются за счет естественной конвекции воздуха. Одновременно облученность в обитаемой зоне помещения, измеряемая на трех уровнях: уровень глаз человека «сидящего», «стоящего», «лежащего» не должна превышать 0,1-0,2 мкВт/см2. **Режим 2** – «быстрое обеззараживание в отсутствие людей», при этом облученность от открытой лампы на расстоянии 1 м от источника должна быть в диапазоне **120 -150 мкВт/см2, но не менее 120 мкВт/см2**. **Требование:**Обязательно все заявленные показатели должны подтверждаться техническим паспортом на изделие. Модель облучателя должна быть согласована с Заказчиком до момента поставки. Заказчик заранее предоставляет Поставщику план расположения облучателей для навешивания.**Квалификационные документы:** В рамках конкурсной заявки каждый потенциальный поставщик должен приложить следующие документы:1. Талон из уполномоченного органа о приёме уведомления на осуществление деятельности по оптовой либо розничной реализации медицинской техники
2. Регистрационное удостоверение МЗ РК на облучатель;
3. Сертификат средства измерения на товар (в случае, если товар поставщика не является средством измерения, необходимо приложить соответствующий документ из уполномоченного органа);
4. Сканированные копии паспортов на русском и казахском языках с подписями и печатями завода изготовителя;
5. Действующий сертификат о поверке на радиометр, либо паспорт с отметкой о поверке;
6. Сертификат о признании утверждения типа средств измерений на радиометр;
7. Наличие квалифицированного специалиста у поставщика, которое подтверждается сертификатом от производителя о том, что он прошел обучение по установки, методике калибровки и сервисному обслуживанию оборудования.

**Сопутствующие услуги:**1. **Установка** - включает в себя: навешивание и электромонтажные работы. Все комплектующие необходимые для электрического подключения (4-х жильный кабель, двухклавишные выключатели, комплекты метизов) входят в стоимость товара.
2. **Калибровка** - (настройка необходимых параметров) облучателя производится поставщиком с использованием УФ - радиометра со шкалой в ед. измерения мкВт/см2, зарегистрированного в РК в реестре средств измерений. Облучатель считается установленным после подтверждения заявленных в паспорте параметров **приборомрадиометром.** Калибровка и установка производится квалифицированным специалистом, имеющим сертификат от Завода-производителя.

К облучателю обязательно должно прилагаться: 1. Технический паспорт на казахском языке – 1 шт.
2. Технический паспорт на русском языке – 1 шт.,
3. Журнал учета УФБО – 1 шт.
 | штука | 10 | 90000,00 | 900000,00 |
|  | **ИТОГО** |  |  |  |  | **900000,00** |

Общий объем закупа: 900000,00 (Девятьсот тысяч тенге 00) тиын.

**Сроки и место поставки**: 111507, Костанайская область, город Рудный, поселок Качар, микрорайон 1,строение 44,КГП «Качарская городская больница» кабинет Аптека. Требуемый срок поставки товара с момента вступления в силу договора в течение **20 календарных дней**. Поставка будет осуществляться за счет поставщика**.**

**Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:** 111507, Костанайская область, город Рудный, поселок Качар, микрорайон 1,строение 44,кабинет госзакупок, **до 10.00 часов 24 июня 2020 года**.

 Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: КГП «Качарская городская больница», 111507, Костанайская область, город Рудный, поселок Качар, микрорайон 1,строение 44,кабинет госзакупок **11.00 часов «24» июня 2020 года.**

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.

**Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику**

**Потенциальный поставщик, участвующий в закупе:**

      1) должен быть зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;

      2) должен быть правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

      3) не должен 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 должен быть признанным судом недобросовестным по настоящим Правилам;

      5) не должен быть аффилированным с заказчиком, организатором закупа, единым дистрибьютором;

      6) не должен быть аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;

      7) не должен быть признан банкротом вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;

      8) не должен нарушать патентных и иных прав и притязаний третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий.

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

**К закупаемой медицинской изделии предъявляются следующие требования:**

1) наличие регистрации медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

       2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

      3) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

      4) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

      5) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, относящееся к средствам измерения, внесено в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;

      6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-714-5627-0-27, 8-714-562-23-37

Главный врач Абдуллаев Д.О.