

Приложение 4
к Правилам 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

Объявление о проведении закупа медицинских изделий
№ 22

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Кокшетауская городская многопрофильная больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85 объявляет о проведении закупа медицинских изделий.

№	Наименование товара, работ, услуг (полная характеристика, техническая спецификация)	Единица изм.	Кол-во	Цена за единицу
1	Мочеточниковый двойной J -стент , с одним открытым концом/с двумя открытыми концами, размерами (Fr): 6; длина (см): 26; в наборе с толкателем, 2 зажимами, проводником. Двойной J стент серии GDJ в комплекте с красным или фиолетовым толкателем, проволочным зеленым направителем (один конец мягкий, другой конец жесткий) и двумя зелеными зажимами. Стент изготовлен из мягкого полиуретана белого цвета и не содержит латекса. Стент рентгеноконтрастный. Стент предназначен для установки сроком до 30 суток. Стент открытый с одной стороны/с обеих сторон. Проксимальный конец стента округленной формы и конусообразным для обеспечения легкого доступа и минимизирования травматизации при введении. На корпусе стента маркеры глубины в виде тонких линий через каждые 1 см и широкие через каждые 5 см длины. Корпус и петли содержат дренажные отверстия. Внутренний диаметр стента составляет 15 мм ±1. Наружный диаметр петли стента 18,9 мм ±1. Толкатель длиной 40 см. На дистальном конце стента установлена нейлоновая лигатура. Проволочный направитель выполнен из нержавеющей стали с покрытием PTFE (политетрафторэтилен), длиной 150 см . Стент упакован стерильно в комплекте.	шт	50	12 900,00
2	Расширители ренальные Амплатц в наборе 8-30 FrНабор ренальных дилататоров Амплац серии GUDS должен включать 3 фасциальных расширителя, размерами 6,8 и 10 Fr и длиной 22 см, а также ренальные дилататоры в количестве 10 штук, длиной 300 мм, размерами 12,14,16,18,20,22,24,26,28 Fr; 4 тубуса Амплац, длиной 17 см, диаметром 24, 26, 28, 30 Fr, а также 4 катетера – интродьюссера (8Fr длиной 70 см). Набор должен быть в стерильной	шт	2	123 590,00

	блистерной упаковке. Изделия не должны содержать латекс, изделия набора должны быть апирогенными. Фасциальные дилататоры должны быть выполнены из материала полипропилен. Изделия набора должны обладать рентгеноконтрастностью.			
3	Пункционная канюля Superglide Puncture set PCN 2-step, Ch 10, пункционная канюля 17.5 G, длина 200 мм 340012 Набор для выполнения двухэтапной чрескожной пункционной нефростомии. Комплектация: Двухкомпонентная пункционная игла с тремя ультразвуковыми метками на конце. Размер иглы: диаметр 17,5G / 1,30 мм для 10 Ch длиной 200 мм. Жесткая струна-проводник без покрытия с гибким J-образным наконечником в диспенсере, с толкателем, диаметр 0,038 дюйма, длиной 800 мм. Удлинитель катетера, из металла, длиной 325 мм, с пластиковым мандреном. Нефростомический катетер с завитком типа Пигтейл, изготовленный из полиуретана с гидрогелевым покрытием, рентгеноконтрастный, длиной 30 см. с наконечником открытого типа с 6-ю дренажными отверстиями, желобки для наложения швов на дренаже, с коннектором Luer-Lock. Переходник с краном. Адаптер для мочеприемника. Три информационные наклейки. Стерильно. Для одноразового использования. Не содержит латекса.	шт	4	50 000,00

Сроки поставки: по заявке Заказчика в течение 2024 года.

Место поставки товара: г. Кокшетау, ул. Сатпаева, 85, аптечный склад. В цену товара входит поставка, транспортировка, разгрузка и складирование товара в помещение склада.

Сумма, выделенная на закупки – 1 092 180,00 (Один миллион девяносто две тысячи сто восемьдесят) тенге 00 тиын.

1. Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к Правилам, 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 условиям, предусмотренным пунктом 11 Правил Утвержденных Приказом Министерства здравоохранения РК от 07.06.2023 № 110.

Пункт 11. Правил. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

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

3) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибутора (при закупе единым дистрибутором), 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 № КР 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 дистрибутору, 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 дистрибутором 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 дистрибутором 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 дистрибутора, 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.
12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 Правил.

2. При осуществлении закупа способом запроса ценовых предложений заказчик или организатор закупа составляют протокол итогов в течение десяти календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений.

Протокол размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

3. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

4. В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

5. Если в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 80 Правил, заказчик или организатор закупа принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

6. При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

7. 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. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) 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).

8. В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

9. Заказчик в течение 3 (трех) календарных дней после дня определения победителя соответствующим условиям Правил или получения протокола итогов направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 Правил.

10. В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

11. Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора). Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней.

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 26 июля 2024 года по 02 августа 2024 года, до 11.00 ч. включительно, по адресу: 020000, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева, 85, Администрация, кабинет отдела по государственным закупкам. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 11.15 ч. "02" августа 2024 г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85, актовый зал.

Директор

С. Калымжанов

