

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 EURIKZKA ИИК KZ5394804KZT22032011 в АО "Евразийский Банк", объявляет о проведении закупа изделия медицинского назначения, согласно **Приложения №1**

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 превышение 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.

Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

Заявки на участие в закупе, запечатанные в конверты, представляются потенциальными поставщиками в КГП на ПХВ «Районная больница Бухар-Жырауского района» управления здравоохранения Карагандинской области по адресу: 100400, Бухар-Жырауский район п.Ботакара ул. Казыбек би, 52Б, кабинет отдела планирования и государственных закупок № 241.

Окончательный срок представления заявок до 11:00 часов «15» февраля 2024 года.

Конверты с заявками будут вскрываться в 15:00 часов «15» февраля 2024 года по адресу: Республика Казахстан, Бухар-Жырауский район п.Ботакара ул. Казыбек би, 52Б.

Дополнительную информацию и справки можно получить по телефонам: 8/72154/ 2-15-57

Уполномоченный представитель организатора государственных закупок: Сорока М.В. – специалист по государственному закупу, электронная почта crbbuchar-gyrau@mail.ru

И.о. директора



Д.Кожобаев

Исполнитель: Сорока М.В.

Медицинские изделия

№	Наименование	Техническая спецификация	Единица измерения	кол-во	Цена	Срок поставки
1	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения 2 мл с иглой 23Gx1	Шприц объем 2 мл с иглой 23Gx1, изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца, цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона. Стерилизован этиленоксидом.	штука	49000	15,71	в течении 2024 года по заявке
2	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 20 мл с иглами 20Gx 1 1/2"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца, цилиндра с градуировкой, Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона. Стерилизован этиленоксидом.	штука	3000	31,47	в течении 2024 года по заявке
3	Термопаровой индикатор ТИП-132	С помощью термопаровых индикаторов ТИП-132oC осуществляется контроль работы паровых стерилизаторов по температуре стерилизации 132+2oC, не зависимо от установленного времени стерилизационной выдержки. Индикаторы ТИП-132 можно размещать как внутри, так и снаружи упаковок стерилизуемых изделий. Термондикаторы ТИП-132(±2)°C относятся к 4-му классу как термовременные многопеременные, контролируемые: температуру, время и наличие в стерилизующей среде водяного пара. Давление пара 0,2(±0,02) атм, температура 132(±2)°C, время 20±2 мин. Рабочее вещество содержит краситель зеленого цвета, служащий для маркировки термондикатора. Упаковка: 500 штук. Срок хранения не менее 12 месяцев, с момента поставки.	упаковка	20	7200	в течении 2024 года по заявке
4	ЭКГ бумага 210	210*30*16 наружная 250	рулон	200	2 250,00	в течении 2024 года по заявке
5	ТЕРМОНДИКАТОР ТИД-180	С помощью термовременных индикаторов ТИД-180 oC осуществляется контроль работы воздушных стерилизаторов по температуре стерилизации 180 + 3 o C во времени стерилизационной выдержки 45+5 минут, а так же по температуре стерилизации 180+2/-10 oC во времени стерилизационной выдержки 60+5 минут. Индикаторы ТИД-180 можно размещать как внутри, так и снаружи упаковок стерилизуемых изделий. Упаковка: 500 штук. Срок хранения не менее 12 месяцев, с момента поставки.	упаковка	20	8 640,00	в течении 2024 года по заявке
6	Гель УЗИ	Состав: вода очищенная, карбомер, глицерин, пропиленгликоль, гидроксид калия, консерванты, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (ЭДТА), краситель, не содержит парафины, спирты или отдушки. Вязкость: по Брунфельду не менее 23,0–31,0 Па·с (соответствует вязкости 12,0–16,0 Па·с при скорости сдвига (16,8±0,3)с ⁻¹); рН: не менее 6,8–7,0 - Акустический импеданс: не менее 1,57·10 ⁵ г/см ² хс Цвет геля: Голубой	канистра 5 литров	5	9 000,00	в течении 2024 года по заявке
7	Гель УЗИ	Состав: вода очищенная, карбомер, глицерин, пропиленгликоль, гидроксид калия, консерванты, динатриевая соль этилендиаминтетрауксусной кислоты (ЭДТА), краситель, не содержит парафины, спирты или отдушки. Вязкость: по Брунфельду не менее 23,0–31,0 Па·с (соответствует вязкости 12,0–16,0 Па·с при скорости сдвига (16,8±0,3)с ⁻¹); рН: не менее 6,8–7,0 Акустический импеданс: не менее 1,57·10 ⁵ г/см ² хс Цвет геля: Голубой	флакон 250 мл	15	1 450,00	в течении 2024 года по заявке
8	Универсальный электродный гель для электрофизиологических медицинских исследований	Универсальный электродный гель для электрофизиологических медицинских исследований: для регистрации ЭКГ, ЭЭГ, РЭГ, холтеровского мониторирования, велоэргометрии, а также для электромиографии и электростимуляции. Гель легко удаляется салфеткой или смывается водой, не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит электроды, водорастворим. Срок хранения не менее 12 месяцев, с момента поставки. Гель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться по ГОСТ 15150-69. Состав: вода, карбомер, глицерин, пропиленгликоль, хлорид калия, консерванты.	канистра 5 литров	5	8 990,00	в течении 2024 года по заявке

9	Универсальный электродный гель для электрофизиологических медицинских исследований	Универсальный электродный гель для электрофизиологических медицинских исследований: для регистрации ЭКГ, ЭЭГ, РЭГ, холтеровского мониторинга, велоэргометрии, а также для электромиографии и электростимуляции. Гель легко удаляется салфеткой или смывается водой, не пачкает одежду, не вызывает аллергии, не портит электроды, водорастворим. Крышка: пуш-пул. Срок хранения не менее 12 месяцев, с момента поставки. Гель в упаковке предприятия-изготовителя должен храниться по ГОСТ 15150-69 Состав: вода, карбомер, глицерин, пропиленгликоль, хлорид калия, консерванты.	флакон 250 мл	50	1 502,28	в течении 2024 года по заявке
10	Экспресс-анализатор концентрации глюкозы, холестерина и триглицеридов в капиллярной крови. Диапазон измерений: Электроды глюкозы - 10-600мг/дл (0,6-33,3ммоль/л) Холестерин - 130-400 мг/дл (3,3 - 10,2ммоль/л) Триглицериды - 50-500 мг/дл (0,56 - 5,6ммоль/л) Две различные технологии проведения анализа: Амперометрия с использованием электродных полосок для определения содержания глюкозы Рефлектометрия с использованием полосок для определения содержания холестерина и триглицеридов	Экспресс-анализатор концентрации глюкозы, холестерина и триглицеридов в капиллярной крови. Диапазон измерений: Электроды глюкозы - 10-600мг/дл (0,6-33,3ммоль/л) Холестерин - 130-400 мг/дл (3,3 - 10,2ммоль/л) Триглицериды - 50-500 мг/дл (0,56 - 5,6ммоль/л) Две различные технологии проведения анализа: Амперометрия с использованием электродных полосок для определения содержания глюкозы Рефлектометрия с использованием полосок для определения содержания холестерина и триглицеридов. Память на 500 показаний с указанием даты и времени измерения	штука	100	39780	в течении 2024 года по заявке
11	Тест-полоски глюкозы № 50	Тест-полоски глюкозы № 50 для экспресс-анализатора концентрации глюкозы, холестерина и триглицеридов в капиллярной крови	упаковка	63	6400	в течении 2024 года по заявке
12	Тест-полоски холестерина № 25	Тест-полоски холестерина № 25 для экспресс-анализатора концентрации глюкозы, холестерина и триглицеридов в капиллярной крови	упаковка	133	13600	в течении 2024 года по заявке
13	Контрольный раствор глюкозы	Контрольный раствор глюкозы для экспресс-анализатора концентрации глюкозы, холестерина и триглицеридов в капиллярной крови	флакон	20	13000	в течении 2024 года по заявке
14	Контрольный раствор холестерина	Контрольный раствор холестерина для экспресс-анализатора концентрации глюкозы, холестерина и триглицеридов в капиллярной крови	флакон	20	13000	в течении 2024 года по заявке
15	Набор реагентов для контроля качества предстерилизационной очистки изделий мед. назначения, на наличие следов крови и моющих средств	Набор реагентов для контроля качества предстерилизационной очистки изделий мед. назначения, на наличие следов крови и моющих средств представляет собой реактив, который своим воздействием позволяет сделать явными следы, оставленные таким веществом как кровь на поверхности медицинских инструментов, которые были подготовлены для дальнейшей стерилизации, 1x90мл+1x10мл+1x50мл. Срок годности: не менее 12 месяцев, с момента поставки. Срок хранения готового раствора: не менее 2 месяцев.	упаковка	18	5 815,00	в течении 2024 года по заявке

И.о. директора



Д.Кожбаев

Исполнитель: Шайдулина Д.О.