



050062, Almaty qalasy, 4 ygsham aýdany, 3A ï.
 Tel.: 8 (727) 276-08-77
 E-mail: gkcp-gp6@mail.ru

050062, город Алматы, мкр. 4, дом 3а
 Тел.: 8 (727) 276-08-77
 E-mail: gkcp-gp6@mail.ru

Объявление №9
о проведении закупа способом запроса Ценовых предложений

г.Алматы

«12» сентября 2022г.

1) Наименование и адрес Заказчика: КГП на ПХВ «Городская поликлиника №6» Управления общественного здоровья города Алматы, мкр.4, дом 3А

2) Перечень:

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Ед. изм.	Кол-во	Цена за ед. в тенге	Выделенная сумма, включая НДС и другие налоги, тенге
1	Карбон тест (1000)	Набор реагентов «RPR-Carbon-Dac» для обнаружения сифилиса методом агглютинации с RPR-кардиолипиновым антигеном. Набор 1000 определений	уп	50	15 000,00	750 000,00

- 3) Место поставки: КГП на ПХВ «Городская поликлиника №6» Управления общественного здоровья города Алматы, мкр.4, дом 3А, отдел лекарственного обеспечения;
- 4) Сроки поставки: в течение 20 календарных дней после подписание договора;
- Условия поставки: DDP ИНКОТЕРМС 2000
- 5) Место представления (приема) документов: г.Алматы, мкр.4, дом 3А, 305 каб.
- Окончательный срок подачи ценовых предложений: 19.09.2022г. до 10.00час.
- 6) Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми заявками: 19.09.2022г., 11.00час., г.Алматы, мкр.4, дом 3А, 305 каб.

Согласно Постановление Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 п.98 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» 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».

« К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации 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, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в

случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация 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 утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибутора, 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 транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, 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); »

Главный врач

Ускенбаева А.С.

Юрист

Баянбаев Х.М.

Согласно Постановлению Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2011 года № 375 п.98 «О порядке организации и применения закупки лекарственных средств, медицинской и фармацевтической продукции, товаров и услуг в рамках Государственного бюджетного медицинской помощи и (или) в системе обязательного медицинского страхования». Зарегистрированный услуга «Государственный поставщик» (юридическое лицо, имеющее автоматизированный срок действия лицензии на право предоставления только одно целевое предоставление влечет лишь Контракт содержит полное описание по форме, установленной уполномоченным органом в области здравоохранения, расположение, конкретизацию права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществление разрешительного органом конкретных лицензионных и лицензионной процедуры, в срок, установленные законом или разрешительным документом закупки, а также документы, подтверждающие соответствие предоставленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным законом «О государственных закупках»).

К закупаемым и выпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медико-социальной помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан с посвящением Кидекша и нормы, определены уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, борфармами, препаратов, включенных в перечень лекарственных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, не распространяющихся на лекарственные средства, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, включающих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, и