



050062, Almaty qalasy, 4 yqsham aýdany, 3a úı
Tel.: 8 (727) 276-08-77
E-mail: gkkp-gp6@mail.ru

050062, город Алматы, мкр. 4, дом 3а
Тел.: 8 (727) 276-08-77
E-mail: gkkp-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 Постановлению 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 дистрибьютора, 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;

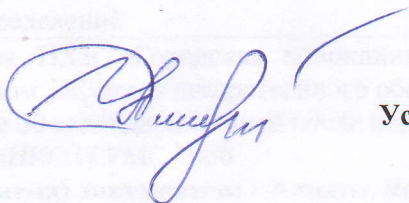
5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан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

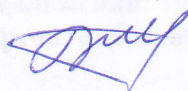
не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более); »

Главный врач



Ускенбаева А.С.

Юрист



Баянбаев Х.М.