

**Осуществление закупа способом запроса пеповых предложений лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования согласно гл. 9 Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375**

г. Усть-Каменогорск

31.05.2022 год

КПП на ПХВ "Городская больница №4 города Усть-Каменогорска" управления здравоохранения Восточно-Казахстанской области, именуемое в дальнейшем Заказчик, адрес: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, осуществляет закуп **медицинских изделий** на основании гл. 9 постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года №375 "Об утверждении 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" способом запроса пеповых предложений. Наменование и объем (количество) приведены (приложение №1).

**Место поставки: ВКО, ул. Серикбаева, 1/4.**

Сроки поставки: по заявке Заказчика в заявленном количестве.

Пеповые предложения потенциальных поставщиков представляются ( направляются) организатору парично или по почте по адресу: **070000, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4.** Окончательный срок предоставления пеповых предложений – до 08.15 часов «08» июня 2022 года.

**Конверты с заявками на участие в закупках** будут вскрываться в 08-30 часов «08» июня 2022 года по следующему адресу:  
**Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, кабинет отдела государственных закупок.**

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления пеповых предложений представляет только одиночное предложение в запечатанном виде. Конверт содержит пеповое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или лейстий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, и 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.

Победитель представляется 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 оборуза паркотических 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», свидетельств о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия свидетелей в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет патентную удостоверенную копию 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, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпримательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпримательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перегегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпримательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или копия учредительного договора после даты выписки из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления о выпуске);

5) свидетельства 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).

Главный врач

С. Попов



| №<br>лота | Наименование<br>и описание  | Форма<br>выпуска | Кол-во<br>вымеченные<br>штук | Цена,<br>вымеченные<br>на закупку,<br>тгл | Сумма,<br>вымеченные<br>на закупку,<br>тгл |
|-----------|---|------------------|------------------------------|---|--|
|           |   |                  |                              | вымеченные<br>штук                        | вымеченные<br>штук                         |
| 1         | Пластина листальная латеральная для малоберцовой кости левой/правой, используется при кротоско-мальчевых переломах дистального отдела малоберцовой кости. Пластина фигурная - 3D. Анатомический лигатурный пластынь отражает форму узла. Пластина прямая/изогнутая. Толщина пластины 2мм. Длина пластины L-85мм, 95мм, 105мм, 115мм и 125мм. 135мм ширина пластины в диафизарной части 11мм, в эпифизарной части пластины расположены пол. разными углами в 3-х плоскостях 6 отверстий с двухзаходной резьбой 4,5мм, 4 отверстия диаметром 2,1мм под спицы Киршиера и для крепления шаблон-накладки и одно отверстие с двухзаходной резьбой 3,5 для фиксации шаблон-накладки и однокомпрессионное отверстие на расстоянии 36,5мм от края эпифизарной части пластины, позволяющее провести компрессию на промежутке 6мм. В диафизарной части пластины находиться 1 отверстие диаметром 2,1мм под спицы Киршиера и расстоянии 12мм от края диафизарной части пластины, 3, 4, 5, 6, 7, 8 отверстия двухзаходной резьбой 4,5мм на расстоянии 7мм, 17мм и 37мм от края диафизарной части пластины и 1 компрессионное отверстие диаметром 4,5мм на расстоянии 27мм, позволяющее провести компрессию по промежутке 5мм. Листальная часть изогнута по периметру радиусу, перепад высоты листальной и проксимимальной части пластины 5,5мм. Конструкция пластины должна позволить их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделий: механическое: полиролание черновое; полирование финишное; Покрытие: Пластина коричневого цвета | штука            | 6                            | 108 995,00                                | 653 970,00                                 |
|           | <b>Итого:</b>   |                  |                              |   | <b>653 970,00</b>                          |

**Итого, сумма закупки: 653 970,00 (шестьсот пятьдесят три тысячи девятьсот семьдесят) тенге, 00 тиын.**