

Индивидуальный предприниматель «Дезэфект»

г. Алматы, мкр. Жетысу-1, дом 17, кв 48

Организатор и Заказчик закупок Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Городская поликлиника № 5» акимата города Астаны, юридический адрес: г.Астана, ул. Акан Сері, д. 20, объявляет о проведении закупа лекарственных средств, изделий медицинского назначения, способом из одного источника согласно Приложению №1.

Срок представления конвертов с документами с 12 марта по 19 марта 2019 года.

Запечатанный конверт с документами должен быть представлен или выслан по почте в рабочие дни с 9-00 до 17-30 часов по местному времени по адресу: г.Астана, ул. Акан Сері, д. 20, 415 кабинет.

Потенциальному поставщику необходимо включить в ценовое предложение все расходы, связанные с поставкой изделий медицинского назначения. Таблица цен должна соответствовать Приложению 6 указанным в Правилах.

Потенциальный поставщик предложивший минимальную цену должен соответствовать требованиям главы 3 постановления Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009г. № 1729 (далее – Правила) и представить Заказчику в соответствии с главой 3 и 4 Правил документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, представляемым при проведении закупа способом из одного источника:

- 1) Таблица цен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложение №6);
- 2) разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности, осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры;
- 3) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения 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, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.
- 4) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 5) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 6) копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

- 7) 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);
- 8) сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала «электронного правительства»;
- 9) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданный не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 10) 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).

Убедительно просим предоставить все 10 вышеуказанных документов. В противном случае ваша заявка будет отклонена как не отвечающая требованиям документации. Договор о закупке заключается Заказчиком с потенциальным поставщиком, предложившим лекарственных средств, изделий медицинского назначения, дезинфицирующих средств, соответствующим требованиям, установленным главой 4 Правил, по самой низкой цене.

Дополнительные справки и информацию можно получить по телефону:
8 (7172) 28-92-18

Главный врач



А. Табулдина

исп. Джулдыбаева Г.Ж.
т. (7172) 28-92-18

D. Abd
2018

А. Табулдина

Приложение № 1 к объявлению

№ лота	МНН	Торговое наименование	Характеристика	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	График поставки	Место поставки
1	N-Алкил-N,N-диметилбензолметанамоний хлорид-, 1-Декамминийум , метацид, а также диметилкарбинол, ПАВ, ингибитор коррозии, отдушки и др.		<p>N-Алкил-N,N-диметилбензолметанамоний хлорид- не менее 4,8% и не более 5,0%, 1-Декамминийум не менее 5,8% и не более 6,0% , метацид- не менее 2,5% и не более 2,8%, а также диметилкарбинол- не менее 2,5%, ПАВ, ингибитор коррозии, отдушки и др. Не должно содержать в составе активного хлора, кислорода, фенолов, альдегидов(глиоксалий). рН средства должен быть в интервале 7,0±0,5%. Дезинфицирующее средство (жидкий концентрат) должно представлять собой прозрачную жидкость светло-зеленого цвета, обладающее тройным синергетическим действием: дезинфицирующим, моющим, дезодорирующим. Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий (в т.ч. микобактерий туберкулеза (тестировано на M. terrae) и возбудителей внутрибольничных инфекций), вирусов (в том числе энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов, вирусов «атипичной пневмонии» (SARS), «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа, гриппа человека, герпеса и др.), патогенных грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов, также средство должно обладать овоцидными свойствами в отношении возбудителей кишечных гельминтозов. Средство должно нейтрализовать неприятные запахи (в т.ч. запах мочи, посторонние запахи в помещениях с лежачими больными), активно разрушать на поверхностях биологические пленки, обладать хорошими моющими свойствами, не должно вызывать коррозии изделий из металлов, повреждать обрабатываемые изделия, (в т.ч. стекла и пластика), фиксировать органические загрязнения, требовать особых условий хранения. Средство должно относиться не менее чем к 4 классу малоопасных веществ, не обладать сенсибилизирующим эффектом, применяться в присутствии пациентов без средств индивидуальной защиты, не должно требоваться смывание с поверхностей.</p> <p>Средство должно хорошо смешиваться с водой, сохранять свои свойства после заморозания и последующего оттаивания. Средство должно быть предназначено для применения в ЛПУ различного профиля с целью обеззараживания различных объектов: ИМН, включая эндоскопы и инструменты к ним (предстерилизационная очистка, дезинфекция в т.ч. совмещенные в один процесс ручным, механизированным (ультразвуковым) способами, медицинское оборудование (в т.ч. стоматологические отсасывающие системы и пр.), различные поверхности (в т.ч. контактирующие с пищевыми продуктами, холодильные установки), столовая и лабораторная посуда, медицинские, пищевые и органические отходы (в т.ч. кровь, мокрота), воздух и системы вентиляции, текущих и генеральных уборок, борьбы с плесневыми грибами, дезинвазии объектов внешней среды, загрязненных возбудителями паразитарных болезней. Применяться по режимам с выходом рабочего раствора из 1 л концентрата:</p> <p>для дезинфекции ИМН не менее 200 л при экспозиции не более 30 мин, ПСО ИМН механизированным (УЗО) способом не менее 500 л при экспозиции не более 5 мин, для генеральных уборок в соматических отделениях не менее 200 л при экспозиции не более 15 мин, в хирургических отделениях не менее 200 л при экспозиции не более 20 мин. Срок годности средства рабочих растворов не менее 24-х суток. Средство расфасовано в полимерный флакон объемом не менее 1л с дозирующим устройством. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языках.</p>	фл	160,00	3 600,00	576 000,00	с марта по октябрь ежемесячно по 17, ноябрь- 24	г. Астана, ул. Ақан Сері, 20 каб. 110
		Итого:					576 000,00		

Главный врач



Табулдина А.Ж.

Исп: Джудыбаева Г.Ж.
Тел: 289218

Handwritten signature