



БҰЙРЫҚ

03 шілде 2021 ж.
Нұр-Сұлтан қаласы

ПРИКАЗ

№ *159-А*
город Нур-Султан

Тендерлік құжаттаманы бекіту туралы

Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысымен бекітілген «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді, фармацевтикалық қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларының» 50-тармағы негізінде **БҰЙЫРАМЫН:**

1. Тендер өткізу тәсілімен медициналық бұйымдарды (медициналық техникалар) сатып алу өткізуге тендерлік құжаттар бекітілсін.
2. Тендерлік құжаттар интернет-ресурста орналастырылсын.
3. Осы бұйрықтың орындалуын бақылау Тендерлік комиссия төрайымына жүктелсін.

Директор

А.Ж. Табулдина

№ 151-0

« 03 » июня 2021г.

Об утверждении Тендерной документации

На основании п. 50 «Правил организации и проведения закупок 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» утв. Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375

ПРИКАЗЫВАЮ:

1. Утвердить тендерную документацию на проведение закупки медицинских изделий (медицинской техники) способом проведения тендера.
2. Разместить тендерную документацию на интернет-ресурсе .
3. Контроль за исполнением настоящего приказа возложить на Председателя тендерной комиссии.

Директор



Табулдина А.Ж.

Утверждаю
Директор ГКП на ПХВ «Городская
поликлиника № 5» акимата
города Нур-Султан



Табулдина А.Ж.

Приказ № 151-0 от « 03 » сентября 2021г.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
о закупе медицинского изделия (медицинской техники) способом
проведения тендера (Объявление № 21 от 03.07.2021г.)

Заказчик: ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5» акимата города Нур-Султан, расположенное по адресу: г. Нур-Султан, ул. Акан сери, 20

Банковские реквизиты: БИН 070740004911, ИИК KZ806017111000000291, БИК HSBKZKX, АО «Народный Банк Казахстана»

Организатор закупок: ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5» акимата города Нур-Султан, расположенное по адресу: г. Нур-Султан, ул. Акан сери, 20

Банковские реквизиты: БИН 070740004911, ИИК KZ806017111000000291, БИК HSBKZKX, АО «Народный Банк Казахстана»

1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика(ов) закупа медицинских изделий (медицинской техники), для оказания медицинской помощи в соответствии с функциональным назначением и эксплуатационными характеристиками медицинской техники.

Потенциальные поставщики, изъявившие желание участвовать в тендере, должны соответствовать квалификационным требованиям, указанным в главе 3 «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» утв. Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее- Правила № 375):

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.

Закупаемые медицинские изделия должны соответствовать главе 4 «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» утв. Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375.

2. Технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации предусмотрены в Приложении № 2,3 к Тендерной документации:

3. Объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту предусмотрены в Приложении № 1 к Тендерной документации;

4. Место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг: ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5» акимата города Нур-Султан: адрес: Республика Казахстан, г. Нур-Султан, ул. Акан Сери, 20;

5. Условия платежа: за фактически поставленный товар 2021 года по мере поступления финансирования согласно счет-фактуре и расходной накладной.

2. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию

6. Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

7. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

8. Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

3. Требования к оформлению тендерной заявки и представление потенциальным поставщиком конвертов с заявками на участие в тендере

9. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

10. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

11. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 Правил № 375.

12. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
- 3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющего личность;
- 5) копии соответствующих лицензий 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 либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально 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»;
- 6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
- 7) копии сертификатов (при наличии):
 - о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
 - о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);
- 8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

13. Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);
- 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан;
На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или)

медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

4. Требования к оформлению тендерной заявки

12. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по запуску медицинского изделия (медицинской техники) способом проведения тендера № 21» и «Не вскрывать до 23 июля 2021 года до 11.15 часов».

13. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

5. Порядок представления заявки на участие в тендере

14. Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями секретарю тендерной комиссии нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: г. Нур-Султан, ул. Акан Сери, 20;

15. Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам.

16. Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем тендерной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок.

17. Не подлежат приему и регистрации конверты с заявками на участие в тендере с нарушением требований к оформлению конвертов с тендерными заявками на участие в тендере, предусмотренными настоящей тендерной документацией.

6. Изменение тендерных заявок и их отзыв

18. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

19. Уведомление об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока предоставления тендерных заявок.

20. Не допускается внесение изменений в тендерную заявку после истечения срока предоставления тендерных заявок.

7. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

21. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

22. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа по следующим реквизитам: ГКП на ПХВ «Городская поликлиника № 5» акимата города Нур-Султан, адрес: г. Нур-Султан, ул. Акан сери, 20

Банковские реквизиты: БИН 070740004911, ИИК KZ806017111000000291, БИК HSBKZKX, АО «Народный Банк Казахстана». Тендерная документация предоставляется бесплатно;

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

23. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

24. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

8. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в тендере

25. Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей в 11.15 часов 23 июля 2021г. по адресу г. Нур-Султан, ул. Акан сери, 20 каб.410.

26. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков до 11.00 часов 23 июля 2021года.

9. Оценка и сопоставление тендерных заявок

27. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации

тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

28. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями Правил №375;

2) непредставления справки о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

3) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных Правилами №375;

4) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копии документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

5) непредставления копий 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 либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий 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», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала «электронного правительства» или веб-приложения «кабинет налогоплательщика» не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил №375;

9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и Правил № 375;

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках Правил № 375;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 Правил № 375;

13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев

представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

14) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

15) несоответствия требованиям пункта 16 Правил № 375;

16) установленных пунктами 22, 29 Правил № 375;

17) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

18) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

19) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

20) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с непрономерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

21) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

22) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил № 375.

29. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 Правил № 375.

30. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

31. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

32. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям Правил № 375, на основе наименьшего ценового предложения.

В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям Правил № 375.

10. Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза

33. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил № 375, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

34. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям Правил № 375; то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

35. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям Правил № 375, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

36. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения «СТ KZ».

37. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

11. Поддержка предпринимательской инициативы

38. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

39. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

40. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

41. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Заключительные положения

42. В случае выявления нарушений при проведении закупа руководитель организатора закупок вправе признать такой закуп недействительным.

43. Вскрытые тендерные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам. Исключением может быть оригинал банковской гарантии, при этом организатор тендера должен сохранить ксерокопию данного документа, заверенного организатором тендера.

44. Материалы проведенного закупа хранятся в порядке, установленном соответствующей номенклатурой дел организатора закупок.

Приложение № 1 к Тендерной документации
"Утверждаю"

Директор

ГКП на ПХВ "Городская поликлиника №5

Габдуллина А.Ж.

2021 г.



«03»

Перечень закупаемых медицинских изделий (медицинской техники)

№ лота	Наименование медицинской техники	Кол-во	Цена (тенге)	Сумма (тенге)	Условия оплаты	Место поставки	Условия поставки	Срок поставки
1	Гинекологическое кресло	2	3 950 548	7 901 096	Не позднее 30 (тридцати) календарных дней с даты подписания сторонами акта приема передачи	ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №5»	DDP пункт назначения	60 календарных дней
2	Автоматический гематологический анализатор	1	9 000 000	9 000 000	Не позднее 30 (тридцати) календарных дней с даты подписания сторонами акта приема передачи	ГКП на ПХВ «Городская поликлиника №5»	DDP пункт назначения	60 календарных дней

Приложение № 2 к Тендерной документации

"Утверждено"

Директор ГКП на ЦУВ

"Городская поликлиника №5

Табулдина А.Ж.

Дата « 17 » Октября 2021 г.

Техническое спецификация

№ п/п	Критерии	Описание																
1	Наименование медицинской техники (далее – МТ) (в соответствии с государственным реестром МТ)	Автоматический гематологический анализатор																
2	Наименование МТ, относящейся к средствам измерения	Не относится																
3	Требования к комплектации	<table border="1"> <thead> <tr> <th>№ п/п</th> <th>Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)</th> <th>Техническая характеристика комплектующего к МТ</th> <th>Требуемое количество (с указанием единицы измерения)</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td colspan="4"><i>Основные комплектующие</i></td> </tr> <tr> <td>1</td> <td>Основной модуль</td> <td>Определяющий не менее 5-значный дифференциальный счетчик, используемый в клинических лабораториях, определяющий - 29 параметров. RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT</td> <td>1</td> </tr> <tr> <td colspan="4">Параметры исследований - P-LCC, P-LCR,</td> </tr> </tbody> </table>	№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)	<i>Основные комплектующие</i>				1	Основной модуль	Определяющий не менее 5-значный дифференциальный счетчик, используемый в клинических лабораториях, определяющий - 29 параметров. RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT	1	Параметры исследований - P-LCC, P-LCR,			
№ п/п	Наименование комплектующего к МТ (в соответствии с государственным реестром МТ)	Техническая характеристика комплектующего к МТ	Требуемое количество (с указанием единицы измерения)															
<i>Основные комплектующие</i>																		
1	Основной модуль	Определяющий не менее 5-значный дифференциальный счетчик, используемый в клинических лабораториях, определяющий - 29 параметров. RBC, HGB, HCT, MCV, MCH, MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, PDW, MPV, PCT	1															
Параметры исследований - P-LCC, P-LCR,																		

LIC, LIC , ALY, ALY

Анализатор предоставляет результаты количественного анализа для 25 гематологических параметров и четырех параметров исследования, трех гистограмм, одной трехмерной скагерограммы, трех двухмерных скагерограмм и двух режимов измерения, а именно CBC и CBC+DIFF.

Методы измерения, используемые в настоящем анализаторе: метод электрического сопротивления для определения данных WBC/BAS, RBC и PLT; колориметрический метод для определения HGB; лазерная проточная цитометрия для определения данных WBC. В ходе каждого цикла анализа образец аспирируется, растворяется и смешивается перед определением каждого параметра.

Режимы подсчета- цельная кровь, капиллярная кровь и предварительно разведенная.

Метод отбора проб – режим закрытой пробирки и режим открытой пробирки.

Измерительная техника –

полупроводниковый лазер, проточно-цитометрический анализ, метод цитохимического окрашивания(WBC+5DIFF), автоматический импульсно-устойчивый метод(WBC/RBC/PLT).

	<p>Объем образца – не более 20 мкл венозной и не менее 20 мкл капиллярной крови и не менее 20 мкл предварительно разбавленного режима. Наличие автоматической системы самоконтроля, промывки, очистки и отключения анализатора. Использование Автоподача не менее 60 проб. Производительность – не менее 80 образцов в час Возможность подключения к лабораторной информационной сети Размеры – не более 650x540x630; Вес не более 58 кг</p>	
--	--	--

Расходные материалы и изнашиваемые узлы:

1	Дилуэнт (20l)	
2	Лизирующий раствор (500ml)	
3	Лизирующий раствор (500ml)	
	Лизирующий раствор (1000 ml)	
	Внешний промывающий раствор (100 ml)	
4	Контрольная кровь (низкий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов.	
5	Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов.	
6	Контрольная кровь (высокий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов.	

4	Требования к условиям эксплуатации	
5	Условия осуществления поставки МТ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)	DDP пункт назначения
6	Срок поставки МТ и место дислокации	Не более 60 календарных дней
7	Условия гарантийного и постгарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание не менее МТ 37 месяцев</p> <p>Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлению отдельных частей МТ; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий
9	Условия проведения обучения специалистов организации здравоохранения, а также консультаций в период гарантийного срока эксплуатации медицинской техники	Необходимо проведение инструктажа специалистов на месте установки МТ, а также проведение консультаций в период гарантийного срока эксплуатации медицинской техники.
10	Другие требования и условия	

Приложение № 3 к Тендерной документации
 «Утверждаю»
 Директор
 ГКП на ПХВ "Городская полистанция №5"
 Табулдина А.Ж.
 «03» _____ 2021 г.



Техническая спецификация

№ п/п	Критерии	Описание												
1	<p>Наименование медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания (далее – МИ ТСО) (в соответствии с государственным реестром МИ ТСО с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	<p>Гинекологическое кресло</p>												
2	<p>Наименование МИ ТСО, относящейся к средствам измерения (с указанием модели, наименования производителя, страны)</p>	<p>Не подлежит к средствам измерений.</p>												
3	<p>Требования к комплектации</p>	<table border="1"> <tr> <td>№</td> <td>Наименование комплектующего к МИ ТСО</td> <td>Требуемое количество</td> </tr> <tr> <td>п/п</td> <td>(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)</td> <td>(с указанием единицы измерения)</td> </tr> <tr> <td colspan="3"> <p>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</p> </td> </tr> <tr> <td colspan="3"> <p>Основные комплектующие</p> </td> </tr> </table>	№	Наименование комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество	п/п	(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)	(с указанием единицы измерения)	<p>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</p>			<p>Основные комплектующие</p>		
№	Наименование комплектующего к МИ ТСО	Требуемое количество												
п/п	(в соответствии с государственным реестром МИ ТСО)	(с указанием единицы измерения)												
<p>Модель/марка, каталожный номер, краткая техническая характеристика комплектующего к МИ ТСО</p>														
<p>Основные комплектующие</p>														

1	Гинекологическое кресло CHS-EX820	Электрогидравлическое управление.	2 шт.
2	Ручки	Предназначены для клиентов помогают им сохранять позицию на кресле. Материалы: металл Размеры: не менее 390*140*70mm	2 комплект
3	Боковые рейки	Выполнены из нержавеющей стали, используются для крепления опор для рук. медицинский металл Размеры: не менее 420*30mm	2 шт.
4	Кронштейн занавески	Используется для занавески при осмотрах. Кронштейн для ширмы Материалы: медицинский металл Размеры: не более 600*600	2 шт.
5	Узел ножного переключателя	Используется для переключения функций стола ногами. Материалы: металл, пластик. Размеры: не менее 320*200*90	2 комплект
6	Опора подколенная	Обеспечивают безопасное и удобное расположение ног пациента при проведении операций. Материал: металл, пластик, кожа Размеры: не менее 260*200*150	2 комплект

			Предназначено для сбора и последующей утилизации секрета, фрагментов и отходов имн. Основа поддона металл Обшивка пластиковая, анти ударная, высокого качества Размеры: не менее 370*270*80	2 шт.
7	Поддон		Используется для хранения дисков, ваты. Медицинская сталь Размеры: не менее 90*90	2 шт.
8	Чашка для ваты		Используется для хранения инструментов. Медицинская сталь Размеры: не менее 60*90	2 шт.
9	Банка для щипцов		Служит для автоматической функции, регулирует высоту основания, наклон спинки,	
10	Панель переключателей DIP			
			Хорошо вентилируемое помещение, Температура: -10 ~ 30°C.	
4	Требования к условиям эксплуатации		DDP пункт назначения	
5	Условия осуществления поставки МИ ТСО (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2010)		60 календарных дней Адрес:	
6	Срок поставки МИ ТСО и место дислокации			
7	Условия гарантийного сервисного обслуживания МИ ТСО поставщиком, его сервисными		Гарантийное сервисное обслуживание МИ ТСО не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал.	

**центрами в Республике Казахстан
либо с привлечением третьих
компетентных лиц**

Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:

- замену отработавших ресурс составных частей;
- замене или восстановлении отдельных частей МИ ТСО;
- настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и

Т.П.;

- чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов;
- удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой);
- иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий