

## Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Кокшетауская городская многопрофильная больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сапаева 85 объявляет о проведении закупы медицинского оборудования.

Требуемый объём:

№	Наименование товара	Единица измерения	Общее количество	Планируемая стоимость за единицу	Срок поставки товара
1	<p>Облучатель ультрафиолетовый бактерицидный с регулируемым экраном, работающий постоянно в присутствии людей относится к устройствам для обеззараживания воздуха в помещениях с повышенным риском распространением инфекций. Облучатель может работать в режиме постоянного использования в присутствии людей. В отличие от комбинированных облучателей, где верхняя лампа открыта, экранированный облучатель имеет экранированное устройство в виде крышки сверху, которое образует регулируемый щелевой зазор. С помощью регулировочных винтов контролируется величина зазора и соответственно интенсивность облучения в верхней «рабочей» и нижней «обитаемой» зоне помещения. Щелевой зазор направляет УФ лучи в верхнюю часть помещения, отводя от людей, нижние слои воздуха обеззараживаются за счет естественной конвекции. Ключевая особенность аппарата – наличие двух режимов работы: Режим 1 «непрерывно в присутствии людей» - работает верхняя внутренняя экранированная лампа. Режим 2 – «быстрое обеззараживание в отсутствие людей», работает нижняя открытая лампа. Данные, которые должны подтверждаться техническим паспортом. Прямое облучение всего помещения в отсутствие людей (режим 2) – интенсивность УФ излучения не менее 120 мкВт/см<sup>2</sup> (1,2 Вт/м<sup>2</sup>) на расстоянии 1 м от источника. Направленное облучение верхней зоны помещения в присутствии людей – интенсивность УФ излучения должно соответствовать нормам СанПин РК Приказ № КР ДСМ – 96/2020 от 11 августа 2020 года и составлять: В верхней «рабочей» зоне помещения не менее 100 мкВт/см<sup>2</sup> (1 Вт/м<sup>2</sup>) на расстоянии 1 м от источника; на уровне глаз «лежащего», «сидящего» и «стоящего» человека. Объем обрабатываемого помещения при эффективности 99,9% включены обе лампы составляет не менее 150 м<sup>3</sup>/час. Количество ламп: 2 штуки, мощностью 30 Вт каждая. Срок службы не менее 9000 ч. Стартера – 3 шт. (2 шт в сборе + 1 шт. в комплекте). Наличие стартеров предохраняет облучатель от перепадов напряжения и преждевременного выхода из строя. Обязательно все заявленные показатели должны подтверждаться техническим паспортом на изделие. Модель облучателя должна быть согласована с Заказчиком до момента поставки. К облучателю обязательно должны прилагаться: технический паспорт на русском и казахском языке, журнал УФБО. Облучатель комплектуется: 4-х жильный кабель – 1 метр, двухжильный выключатель, комплект метизов. Установка облучателя включает в себя: навешивание, подключение и укладка кабеля в кабель канал (материал: кабель и кабель канал входят в стоимость услуги), калибровка и поверка. Калибровка – (настройка необходимых параметров) облучателя производится поставщиком с использованием УФ – радиометра со шкалой в ед. измерения мкВт/см. Поверка – облучатель считается установленным после подтверждения заявленных в паспорте параметров прибором радиометром и внесением данных в журнал УФБО. Калибровка и установка производится квалифицированным специалистом, имеющим сертификат от завода производителя. Предоставить: сканированные копии паспортов на русском и казахском языках с подписями и печатями завода изготовителя; наличие квалифицированного специалиста у поставщика, которое подтверждается сертификатом от производителя о том, что он прошел обучение по установке, методике калибровки и сервисному обслуживанию оборудования.</p>	штука	10	90 000,00	в течение 30 календарных дней со дня заключения договора
2	Ларинтоскоп ламповый с автономным питанием. Состав комплекта :рукоятка с батареями питания(элементы А343-2шт;клинок изогнутый ламповый длиной 150мм;клинок изогнутый ламповый длиной 130мм;клинок	КОМПЛЕКТ	1	111 000,00	в течение 15 календарных дней со дня

изогнутый ламповый длиной 98мм.		заклучения договора	
3	<p>Ларингоскоп с загибаемым концом до 70гр. Рычаг контролирует угол наклона наконечника при интубации, поднимая надгортанник и обеспечивая хороший обзор голосовых связок. Контакт с верхним рядом зубов и излишнее давление на язык и мягкие ткани исключены. Фиброоптические клинки • Фиброоптическая оптика должна иметь 6500 отдельных микроволокон для улучшения светопередачи и удлинения срока службы. • Выбор между высококачественным светодиодным или ксенон-галогеновым освещением: должно быть в 3 раза или на 40 % ярче по сравнению с обычными галогеновыми лампами. • Встроенная фиброоптика предназначена для обеспечения оптимального освещения. • Высококачественная хромированная стальная конструкция. • Забираемый конец клинка облегчает проведение сложной интубации. • Сниженная вероятность повреждения зубов и мягких тканей снижена. • Аппарат должен выдерживать не менее 4000 стандартных циклов автоклавирувания при 134 °C/4 мин и освещенности более 1000 люкс. • Поверхность гладкая, благодаря отсутствию острых краев снижает риск травмирования пациента. • Простая очистка. • Легкая стерилизация. • Нет необходимости в техническом обслуживании. • Возможно выполнение автоклавирувания. Комплектация: Ларингоскопическая рукоятка с ксенон-галогеновым освещением во внутренней части рукоятки. Легкие и удобные. В рукоятках используются перезаряжаемые аккумуляторы для лучшего освещения. Внешний корпус рукоятки стерилизуется/автоклавируется в то время, когда аккумулятор находится на подзарядке. Комплектация:</p> <p>Лампа ксенон-галогеновая 3,5V- дополнительно- 2 шт. Настольный зарядный блок NT 4- 1 шт.</p>	3	1 602 000,00
		комплете	
		кт	

Место поставки товара: г. Кокшетау, ул. Сатпаева, 85, здание больницы.

Сумма, выделенная на закупки – 5 817 000,00 (Пять миллионов восемьсот семнадцать тысяч) тенге 00 тиын.

Условия поставки:

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 закупки медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского 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) непревышение 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, потребности лекарственной упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленном 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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноября, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцать месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноября, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

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

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единого измерения Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единого измерения Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

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 3,4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 10 сентября 2021 года, до 13:00 мин. включительно, по адресу: 020000, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сапаева, 85, Администрация, кабинет бухгалтера по государственному закупкам. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 14.00 ч. 17 сентября 2021 г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сапаева 85, актовый зал.



Главный врач

Е. Аяганов