Утверждена приказом директора ГКИ на ПХВ «Многопрофильная городская больница №3» акимата г. Астаны Данбаева Ж.С.

NOI-12/159 on 26.12. 20212

#### ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ по закупу медицинских изделий

Заказчик ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана

**Представитель Заказчика** Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 49 15 64

**Организатор закупок** ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана

**Представитель организатора закупок** Мукатаева Актоты Сабитовна, заместитель директора по финансово-хозяйственным вопросам, контактные телефоны 8 7172 49 15 64 **Начало приема заявок от 14:00 часов "26" декабря 2024 года** 

Окончательный срок представления заявок до 14:00 часов "15" января 2025 года. Дата, место и время вскрытия заявок: "15" января 2025 года, г. Астана, пр. Республики 50/2, правый блок, Администрация, 2 этаж, кабинет 220, отдел государственных закупок, в 15 часов 20 минут

Состав тендерной комиссии:

Председатель: Ксанова Жанар Мухтарбековна;

Заместитель председателя: Касенова Дина Ахметовна;

Члены тендерной комиссии: Куанышбаева Алия Муратовна, Кусаинова Асия Салаватовна, Жорабаева Инкар Муратовна;

Секретарь тендерной комиссии: Абдушев Даулетбек Серикович.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, регулируемыми правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее — Правила), утвержденные Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, а его заявка на участие в закупе подлежит отклонению, если потенциальный поставщик аффилирован с:

- 1) 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;
  - 2) членами тендерной комиссии;
  - 3) секретарем тендерной комиссии.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;
- 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

#### 1. Общие положения

- 1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) **по закупу медицинских изделий в** соответствии с требованиями, установленными Правилами.
  - 2. Сумма, выделенная для данного тендера (лота) по закупкам товара, составляет:

№ лота	Наименование лота	Техническая спецификация	Сумма, выделенная для закупа (тенге)	Объем
1	Дыхательный контур реанимационный гладкоствольный 1,2м, для новорожденных, с обогревом (один провод), с влагосборником, с дополнительным шлангом дыхательным 0,8м, с камерой увлажнителя для аппаратов Draeger - Babylog 8000 в комплекте с адаптером электрическим для увлажнителей MR 850, фильтром на 168ч для защиты аппарата.	Контур дыхательный неонатальный, с активным увлажнением, для высокочастотной вентиляции и подачи оксида азота, внутренний диаметр шлангов 10мм, длинна 1,2м, шланги с цветовой индикацией вдоха/выдоха, шланги гладкоствольные , с автоматической камерой увлажнения - рабочий объём 350мл (эффективный объём 50-300мл), применима при давлении до 180см Н2О и потоке до 140л/мин, в прозрачном корпусе - камера с антипригарным покрытием днища, с двумя вход/выход соединительными коннекторами 22м, с градуировкой минимум/максимум, с поплавковым клапаном дозирования, с системой устройств ламинирования потока, с поплавком уровня, с продольноармированным шлангом подачи жидкости с иглой (с предохранительным колпачком). и портом выравнивания давления. с проводом обогрева в канале вдоха и встроенным в жестком соединителе (22F на камеру увлажнителя) электроразъёмом, портами 7,6мм (на соединителе, шланге вдоха, на Y-образном жестком уугловом соединителе на пациента), Y-образный соединитель снабжён внутренней защитной заглушкой, с разборным самогерметизирующимся влагосборником, клапан влагосборника шариковый пружинный внутренний, обеспечивающий герметизацию воздушного канала при любом положении влагосборника, с жёсткими соединителями 15М на аппарат, с дополнительным шлангом 0,2м и комплектом принадлежностей для подачи закиси азота в составе: соединителы 22M-22F и 10M-10F с портами 7,6мм с гермокрышкой, соединитель 10M-15M - 2шт., дополнительный гладкоствольный шланг 10мм с соединителем 10M-10M с портом 7,6мм с гермокрышкой и 10F длиной 0,4м, угловой порт Луер Лок под порт 7,6мм - 2 шт. Материал: полиэтилен, полипропилен, эластомер. Упакова: индивидуальная, клинически чистая, 30 шт. Срок годности (срок гарантии): 5 лет от даты изготовления. Каждая коробка снабжена адаптером электрическим для увлажнителей MR 850, фильтром на	10 843 800	310
2	Дыхательный контур для взрослых, универсальный, реверсивный с антимикробной присадкой (содержание серебра 0,0180-0,0251%%-0,005+0,004%%),1,6м с двумя влагосборниками и дополнительным шлангом 0,8м ,в комплекте с уходом за полостью рта: зубная ирригационно-	168ч для защиты аппарата.  Контур дыхательный для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом. Диаметр не более 22 мм. Длина не менее 1,6м. Сопротивление контура при потоке 60 л/мин не более 1,2 мбар, комплаенс не более 6,2 мл/мбар/м, утечка не более 4,6 мл/мин. Контур с двумя разборными влагосборниками, с клапанами поворотного типа (не более 15 град), обеспечивающих герметичность контура при снятой колбе при любом положении влагосборника. Контур равноплечий - влагосборники установлены между двумя равными шлангами длиной не менее 0,8 м. Объём колбы влагосборника не менее 70 мл. Шланги контура соединены на Y-образном параллельном соединителе 22М-22М-22М/15F с портами 7,6±5% мм с герметизирующими заглушками. Соединитель закрыт тест-защитным колпачком с грибком для держателя шлангов. В составе контура дополнительный шланг	16 467 500	1250

аспирационная щётка,	длиной не менее 0,8 м. Соединительные размеры
полимерная игла с	коннекторов шлангов на аппарат и камеру увлажнителя
раширителем – 1 шт,	22F. Масса контура брутто не более 400 г.
фильтром на 168ч для	Принадлежности: соединители 22М-22М – 2 шт.
защиты аппарата	Материал: полиэтилен (с введенными в раствор ионами
_	серебра с равномерным распределением по объёму,
	содержание серебра 0,0180-0, 0251%%-0,005+0,004%%),
	без латекса. Что подтверждено независимыми
	лабораториями по месту производства продукта.
	Упаковка: индивидуальная, клинически чистая. В
	упаковочном ящике 15 шт. Срок годности (срок
	гарантии): 5 лет от даты изготовления. Упаковка
	снабжена фильтром на 168 ч и набором уход за

- 3. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:
- 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 комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе 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;
- 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

- 4. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:
- 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве наличие государственной регистрации 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) непревышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных <u>Приказом 96</u> и <u>Приказом 77</u>, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);
- 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, 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 ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

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

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий 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 сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

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 единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

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

- 13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.
- 5. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.
- 6. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

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

- 7. Если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
- 8. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
- 9. 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 приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), 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-КZ".

- 10. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:
- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 2) регистрационным удостоверением, соответствующих <u>решению</u> Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и <u>решению</u> Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

#### 3. Поддержка предпринимательской инициативы

- 11. Преимущество на заключение договоров 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;
  - 3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.
- 12. 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);
- 2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);
- 3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).
- 13. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям 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.
- 14. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и условиям 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 по итогам аукциона, 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, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

#### 4. Состав тендерной документации

- 15. Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):
- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий пункт 11 настоящих Правил;

- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
  - 7) требования к оформлению тендерной заявки;
  - 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
  - 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
  - 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
  - 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
  - 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные настоящими Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового наименования, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

- 17) перечень и количество медицинской техники;
- 18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);
- 19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).
- 16. Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

#### 5. Разъяснение положений документации потенциальным поставщикам

17. Не позднее чем за 10 (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 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным

поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

Не позднее 7 (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 5 (пяти) календарных дней.

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.

### 6. Требования к оформлению заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками

18. 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.

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

19. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

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

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 закупу медицинских изделий» и «Не вскрывать до 15:20 часов "15" января 2025 года».

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

При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

#### Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);
- 2) копию устава для юридического лица (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);

- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) 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. При отсутствии 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";
  - 5) 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);
- 6) ценовое предложение по форме, согласно <u>приложению 2</u> к настоящим Правилам;
- 7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки

#### 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 разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику 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 их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № ҚР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749);

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.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

- 1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями: ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998ВТВ0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (для обеспечения);
- 2) банковской гарантии по форме, согласно <u>приложению 3</u> к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее 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.

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.

#### 7. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

- 22. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает 2 (двух) часов.
- 23. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

Протокол заседания тендерной комиссии подписывается и полистно парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

#### 8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

- 24. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям настоящих Правил 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.
- 25. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) 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", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) 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);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящих Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
  - 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
  - 12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;
  - 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 16) 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;
- 17) представления тендерной заявки в непрошитом виде с непронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

- 18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
- 19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.
- 26. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.
- 27. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.
- 28. 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.
- 29. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям настоящих Правил, 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 условиям настоящих Правил.

#### 9. Подведение итогов тендера

- 30. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:
- 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
  - 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
  - 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
  - 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
  - 9) основания, если победитель тендера не определен;
  - 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
  - 11) информация о привлечении экспертной комиссии.
- 31. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.
- 32. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

#### 10. Гарантийное обеспечение исполнения договора

- 33. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:
- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика ГКП на ПХВ "Многопрофильная городская больница № 3" акимата города Астаны, г. Астана, ул. Алии Молдагуловой дом 28, БИН: 191240005979, Наименование банка: АО «FirstHeartlandJýsanBank», ИИК: KZ88998BTB0000521332, БИК: TSESKZKA, КБе: 16 (реквизиты);
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.

Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

- 37. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.
- 34. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.
- 35. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:
- 1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);
- 3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

#### 11. Требование к языкам

36. Заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке заявки, и в этом случае, в целях интерпретации заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

\_\_\_\_\_\_

Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

### Перечень закупаемых Товаров

<b>№</b> лота	Наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий	Ед. измерения	Количе ство	Условия поставки	Срок поставки	Место поставки	Условия платежа	Сумма, выделенна я для закупки
1	Дыхательный контур реанимационный гладкоствольный 1,2м, для новорожденных, с обогревом (один провод), с влагосборником, с дополнительным шлангом дыхательным 0,8м, с камерой увлажнителя для аппаратов Draeger - Babylog 8000 в комплекте с адаптером электрическим для увлажнителей MR 850, фильтром на 168ч для защиты аппарата.	комплект	310	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г.Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счетфактуре и расходной накладной.	10 843 800
2	Дыхательный контур для взрослых, универсальный, реверсивный с антимикробной присадкой (содержание серебра 0,0180-0, 0251%%-0,005+0,004%%),1,6м с двумя влагосборниками и дополнительным шлангом 0,8м ,в комплекте с уходом за полостью рта: зубная ирригационно-аспирационная щётка, полимерная игла с раширителем 1 шт. 1,400 ко фильтром на 168ч для защиты аппарата	комплект	1250	DDP	В течении 2025 года, равными долями, ежемесячно, в течении 15 календарных дней после заявки Заказчика	г. Астана, ул. Әлия Молдағұлова 26, склад аптеки	за фактически поставленный товар в течение 30 (тридцати) календарных дней с момента поставки товара согласно счетфактуре и расходной накладной.	16 467 500

Директор, Данбаева Ж.С./ В Данбаева Ж.С./

# Техническая спецификация\* закупаемых товаров (на каждый лот в отдельности)

Наименование заказчика		
Наименование организатора		
Наименование тендера		
№ лота		
Наименование лота		
Наименование товара с указанием торгового наименования		
Страна происхождения		
Завод-изготовитель (указывается наименование завода-изготовителя и его местонахождение)	,	
Год выпуска	ME DESERTE	
Гарантийный срок (при наличии) (в месяцах)	P. 1. 1992an .	
Срок поставки		
Место поставки товара	Estate At At At	
Описание требуемых функциональных, технических, качественных эксплуатационных и иных характеристик закупаемого товара	,	
Сопутствующие услуги		

подписант (ФИО) мп

<sup>\*-</sup> потенциальный поставщик предоставляет:

<sup>-</sup> технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx)