**Запрос ценовых предложений**

**согласно постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375**

ГКП "Каргалинская районная больница" на ПХВ.

Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4

объявляет о проведении закупа следующих товаров: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (*наименование закупаемых международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований – в случае индивидуальной непереносимости пациента).*

Сумма, выделенная для закупа:

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование лота** | **Техническая спецификация** | **Цена** | **Объем** | **Место поставки** | **Срок и условия поставки** |
| 1 | Кровать медицинская многофункциональная для родовспоможения с электрической регуляцией | Кровать предназначена для использования в качестве родовой кровати с последующим восстановлением и послеродовым уходом. Возможность проведения родов в положении «лежа» и «сидя». Количество секций кровати, не менее 3 шт. Ножная секция с задвижением под тазовую для трансформации кровати в кресло. Панели секций ложа выполнены из ударопрочного АBS-пластика. Панель спинной секции имеет держатели матраца. Тазовая секция снабжена гинекологическим вырезом, дляоблегчения доступа персонала к роженице. Каркас колесного основания изготовлен из стального трубчатого профиля прямоугольного сечения размерами, не менее 80\*30\*2 мм. Сверху каркас закрыт кожухом атравматичной формы, со скругленными углами, выполненным из, не хуже АВS-пластика. Кожух закрывает также электромоторы и блок управления положениями кровати. Каркас ложа кровати выполнен из металлических профилей квадратного сечения размером, не менее 40\*40\*2 мм и 60\*30\*2 мм. Каркас ложа оснащен рельсовым механизмом трансформации, предназначенным для перемещения ножной секции. Рельсы выполнены из нержавеющей стали, не хуже марки AISI 304. Каркас кровати оснащен двумя втулками, предназначенными для установки дополнительных принадлежностей, расположенными по углам каркаса, в головной части ложа. Диаметр втулки для принадлежностей, 35мм. Каркас ложа оснащен не менее 4 втулками по углам кровати для установки спинок. Механизм подъема ложа кровати: рычажный, типа трапециевидного пантографа. Электрический привод регулировки высоты ложа. Электрический привод регулировки угла наклона спинной секции. Электрический привод регулировки угла наклона тазовой секции. Электрический привод регулировки положений Тренделенбург / АнтиТренделенбург. Независимый от электропитания моментальный перевод спинной секции ложа в положение СЛР. Встроенный индикатор наклона спинной секции. Пара опускающихся боковых ограждений из полиэтилена средней плотности. Опускание боковых ограждений посредством газовой пружины с механической блокировкой при помощи кнопки, активируемой только с внешней стороны с одновременным перемещением в направлении ложа, чтобы сократить габаритные размеры кровати. Быстросъемные головная и ножная спинки из высокопрочного пластика с эргономичными захватами для рук в трех местах. Каркас спинок выполнен из трубы нержавеющей стали диаметром, не менее 30\*1,5 мм. Кровать имеет, не менее 4двойных колеса с системой центрального тормоза. Орган управления центральным тормозом - металлическая штанга, расположенная в ножном конце кровати. Вращаемые бамперы из ударогасящего, не оставляющего следов материала на 4-х углах рамы ложа. На тазовой секции кровати установлены два держателя (рельсы), выполненные из нержавеющей стали, не хуже марки AISI304, толщиной, не менее 10 мм. Пульт управления электрическими приводами из ударопрочного пластика светлого цвета на проводе, с креплением на боковое ограждение или головную спинку кровати. Клавишная панель пульта выполнена по мембранной технологии, обеспечивающей высокую герметичность пульта управления. Клемма выравнивания потенциалов для заземления электрооборудования, используемого на кровати, с задней стороны спинки.Для крепления дополнительных аксессуаров: ручек для упора роженицы, подколенников, опорной штанги и др. Пара выдвижных ручек анатомически удобной изогнутой формы для упора роженицы из пенополиуретана со стальным стержнем, фиксирующихся на рельсы для дополнительных аксессуаров с помощью винтового замка.Электропитание 230 В, 50 - 60 Гц. Аккумуляторная батарея 24 V непрерывного действия. Класс изоляции I- типB. Класс водозащиты для электрооборудования, установленного на изделии IP 66. Наклон спинной секции в диапазоне, не менее 0°/62°. Тренделенбург/Антитренделенбург, не менее 16° / 16°. Наклон бедренной секции, не менее 16 °. Изменение высоты ложа в диапазоне, не менее 66-105 см. Вместимость лотка из нержавеющей стали для сбора жидкостей, не менее 10 л. Двухсекционный матрас: Толщина матраса спинной и бедренной секций, не менее: 8 смТолщина матраса ножной секции, не менее: 16 смРазмеры ложане менее, 192x88см.Максимальный вес пациента, не менее 250кг.Максимальная грузоподъемность, не менее 330кг.Габаритные размеры, не более: 229x114Вес кровати, не более: 212 кг. Диаметр колес, не менее 150мм. Размер полки из ABS для инструментов, не менее 69х24см.**КОМПЛЕКТАЦИЯ:** Пара боковых съемных ограждений Пара опускающихся боковых ограждений из полиэтилена средней плотности 1 комплектПара опорных подставок для пяток Предназначены для опора пяток 1 комплектДополнительные комплектующие:Стойка для капельницы, 4 крючка Инфузионная стойка имеетне менее 4 крючков из нержавеющей стали, с установкой во втулки в головном торце кровати 1 шт.Опорная перекладина с мягкой набивкой 1 шт.Ножная педаль управления для регулировки высоты и спинной секции 1 шт.Ножная двойная педаль управления для регулировки высоты 1 шт. | 5 074 953,74 | 1 | Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4 | 90 дней с момента подписания договора |
|  |  |  |  |  |  |  |

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие требованиям, указанным Правилами 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, утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375.

Заявки, запечатанные в конверты, представляются (направляются) потенциальными поставщиками в **ГКП Каргалинская РБ на ПХВ** (указать наименование организатора закупок/заказчика) по адресу: **Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4** (указать полный адрес, N ком.).

Окончательный срок представления заявок до **21.07.2021 г / 10-00** (указать время и дату).

Конверты с заявками будут вскрываться в **21.07.2021 г / 10-00** по следующему адресу: **Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4** (указать время и дату) (указать полный адрес, N ком.)

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 871342 23545 (указать код города и номер телефона).

Уполномоченный представитель организатора Задорожный Е.С. сп по ГЗ (указывается Ф.И.О., должность и контактный телефон).

### 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 4](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z124) настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

### Глава 4.

**Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**

      18. 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 закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация 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 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, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному 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 ноябрь, 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 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, 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)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) 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 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)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139) и [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) 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 условиям договора.

      19. Требования, предусмотренные [подпунктами 4)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z131), [5)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z132), [6)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z133), [7)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z136), [8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139), [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142), [10)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z145), [11)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z146), [12)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z147) и [13)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z149) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

      20. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных настоящими Правилами.