**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 | Облучатель ультрафиолетовый бактерицидный | Облучатель ультрафиолетовый бактерицидный с регулируемым экраном относится к устройствам для обеззараживания воздуха в помещениях с повышенным риском распространения инфекций. Облучатель может работать в режиме постоянного использования в присутствии людей. В отличие от комбинированных облучателей, где верхняя лампа открыта, экранированный облучатель имеет экранирующее 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 отсутствии людей (Режим 2) - интенсивность УФ - излучения не менее 120 мкВт/см2 (1,2 Вт/м2) на расстоянии 1 м от источника.  Направленное облучение верхней зоны помещения в присутствии людей -интенсивность УФ - излучения должно соответствовать нормам СанПиН РК Приказ № ҚР ДСМ-96/2020 от 11 августа 2020 года и составлять:  В верхней «рабочей» зоне помещения не менее 100 мкВт/см2 (1 Вт/м2) на расстоянии 1м от источника в секторе прямого луча;  в нижней «обитаемой» зоне помещения не более 0,2 мкВт/см2 (0,002 Вт/м2) и замеряется в трех точках: на уровне глаз «лежащего», «сидящего» и «стоящего» человека.  Объем обрабатываемого помещения при эффективности 99,9% (включены обе лампы) составляет не менее 150 м3/час.  Кол-во ламп: 2 штуки, мощностью 30 Вт каждая. Срок службы не менее 9000 ч. Стартера - 3 шт. (2 шт. в сборе + 1 шт. в комплекте). | 189000 | 20 | Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4 | 15 дней с момента подписания договора |
| 2 | Пальчиковый пульсоксиметр (**обязательно наличие сертификата о поверке изделия**) согласно законодательству РК о поверке средств измерения | Пальчиковый пульсоксиметр предусмотрен для использования в домашних условиях или больницах с целью осуществления неинвазивного измерения насыщения кислородом, частоты пульса и индекса перфузии. Устройство может использоваться, как для детей, так и для взрослых. Данное устройство предназначено исключительно для выборочной проверки. Принципы измерений  пульсоксиметра основаны на законе  Ламберта-Бера. Характеристики поглощения спектра различны для восстановительного (RHb) и оксигенированного гемоглобина (НЬо2) в зонах красного и ближнего инфракрасного излучения. Пульсоксиметр рассчитывает SpO2, PR и PI на основании разности абсорбции интенсивности светового излучения, посредством измерения коэффициента, поглощенного красного и инфракрасного излучения во время каждой пульсации.  Преимущества Пальцевого пульсоксиметра "HeartCare":  Портативный контролирующий монитор  Гуманизированный дизайн  Легок и удобен в использовании  Точные измерения  Низкое энергопотребление  Основное применение данного устройства заключается в измерении насыщенности организма пациентов кислородом (SpO2), частоты пульса (PR) и индекса перфузии (PI). Индекс перфузии (PI) связан с силой пульса пациента в месте измерения. PI измеряется в процентах, причем оптимальное значение, составляющее 20%, указывает на очень сильный пульс. Устройство имеет как оптические, так и звуковые тревожные оповещения о высоком/низком SpO2 (содержании кислорода) и частоте пульса. Рабочая часть устройства LOX100 изготовлена из силикагеля.  Технические характеристики  SpO2 сатурация  Диапазон показаний (%) - от 0 до 99  Пределы измерения (%) - 85’99  60-84  менее 60  Погрешность измерения (%)  от 85 до 99 ■ 2% (абсолютная погрешность)  от 60 до 84 - 3% (абсолютная погрешность) менее 60 - не нормируется  Диапазон показаний (1/мин.) - 20’250  Пределы измерения (1/мин.) - 30’120  120-250  Погрешность измерения (1/мин.)  30’120 -± 1  120-250 - ± 2  Индикация  Семисегментные светодиоды сатурации - 2 шт. размером 21x14 мм Семисегментные светодиоды пульса - 3 шт. размером 14x10 мм Линейная шкала - Индикация пульсовой волны, уровня перфузии Время реакции на изменение параметров - не более 15 сек.  Четырехуровневая индикация зарядки аккумулятора -  Изменяемый уровень яркостиот - 21 до 0 med  Тревожная сигнализации  По установленному пределу сатурации и пульса  Качеству сигнала  Отсутствию датчика  Отсутствию пальца в датчике (плохому сигналу)  Диапазон установки границ по SpO2  ■ нижняя граница в пределах (%) • от 50 до 99 с шагом (± 1)  - верхняя граница в пределах (%) - от 80 до 99 с шагом (± 1)  Диапазон установки границ по PR  - нижняя граница в пределах (мин/1) - от 30 до 200 с шагом 5  ■ верхняя граница в пределах (мин/1) • от 70 до 250 с шагом 5  Раздельна регулировка громкости - По «тревоге», по пульсу Электропитание  Комбинированное питание  От З‘х элементов питания аккумуляторов - Типа АА  От 3-х элементов питания одноразового применения ■ Типа АА  От бортовой сети автомобиля, В -8-18  От стационарной сети,В; Гц - 220; 50  Время автономной работы от аккумулятора - 50 часов Габаритные размеры, мм - 137x64x27 ±10  Масса, кг - 0,3 | 65000 | 30 | Актюбинская область, Каргалинский район, с.Бадамша, ЦИБУЛЬЧИКА, 4 | 15 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 **20.07.2021 г / 10-00** (указать время и дату).

Конверты с заявками будут вскрываться в **20.07.2021 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.