

Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя
и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию

№ лота	Наименование	Характеристика	Единица измерения	Кол-во	Цена	Сумма, тенге
1	Аппарат для дозирования и смешивания инфузионных растворов в закрытой системе в стерильных условиях	Настоящий аппарат для дозирования и приготовления растворов предназначен для приготовления и дозирования смешанных инфузионных растворов. Базовым элементом аппарата является приводной механизм, управляемый микропроцессором. С его помощью можно герметично дозировать жидкие препараты и растворы в инфузионные мешки или флаконы или переливать препараты и растворы. Необходимое количество препарата (от 5 до 9999 мл) отмеряется с помощью шприца: препарат поступает в шприц из одной или нескольких исходных емкостей и переливается в рабочую емкость. Если объем транспортируемых жидкостей превышает 10 мл, максимальная погрешность работы аппарата составляет менее 1%. Аппарат предназначен для эксплуатации в помещениях высокой чистоты или ламинарных боксах. Для смешивания различных видов жидких препаратов предлагаются различные комбинированные наборы (до 4 вариантов доступа). Стержни, входящие в состав наборов, вставляются в исходные емкости и соединяются со шприцем. При включении аппарат автоматически включает режим самотестирования. После успешно проведенного самотестирования на дисплее высвечивается базовый пульт управления (Схема 4). Верхняя строка красных цифр на дисплее (<i>DOSAGE</i>) показывает заданную дозировку в мл. Нижняя строка красных цифр (<i>FILLING</i>) показывает уже отмеренный объем жидкости. С помощью базового пульта управления можно вывести на экран меню с информацией об аппарате, задать параметры дозирования и запустить его, а также вызвать сервисное меню, с помощью которого можно изменить настройки аппарата. Применимые нормы: DIN EN 349 : 2008-09 + поправка 1 : 2009-01 DIN EN ISO 12100:2011-03 DIN EN 60204-1: 2011-01 + A1 : 2009-10 DIN EN 55011 : 2011-04 DIN EN 61326-1 : 2006-10 + поправка 1 : 2008-06 + поправка 2 : 2011-04 DIN EN 61000-3-2 : 2010-03 + поправка 1 : 2011-06 DIN EN 61000-3-3 : 2012-07	штук	1	4 379 780,00	4 379 780,00

		Технические параметры Год изготовления: не позднее двадцати четырех месяцев к моменту поставки Объем шприца: 50 мл Макс. скорость дозирования: 220 Точность введения параметров: шаг - 1 мл, опционально шаг 0,1 мл Рабочий диапазон: 5 – 9999 мл Макс. погрешность: < 1% при объеме дозирования более 10 мл < 3% при объеме дозирования от 5 до 10 мл Электропитание: 100-240 В, 50/60 Гц Потребляемая мощность: макс. 25 В/А Размеры корпуса, шир.х глуб. х выс.: 280 х 205 х 50 Необходимая площадь, шир.х глуб. х выс.: 400 х 205 х 60 (включая полностью выдвинутый шприц) Вес: 3,5 кг Шумовая нагрузка: менее 60 дБА Допустимая температура эксплуатации: от +10 до +40°C Допустимая температура хранения: от 0 до +60°C Допустимая влажность воздуха: от 20 до 90%				
						4 379 780,00

Место поставки товаров: город Алматы, проспект Достык, 125

1. 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 товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

2. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

3. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик и (или) организатор закупа уведомляют об этом.

В случаях представления одинаковых ценовых предложений, победителем признается потенциальный поставщик, первым представивший ценовое предложение.

В случае, когда в закупе способом запроса ценовых предложений принимает участие один потенциальный поставщик, ценовое предложение и документы которого представлены в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил, заказчик или организатор закупа принимает решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупа.

При отсутствии ценовых предложений, закуп способом запроса ценовых предложений признается несостоявшимся.

4. Победитель в соответствии с пунктом 141 настоящих Правил представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти

календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии 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 (направленных) в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае 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";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан). В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.

5. При закупе фармацевтических услуг потенциальный поставщик представляет на соисполнителя документы, предусмотренные настоящим пунктом.

6. В случае несоответствия победителя квалификационным требованиям, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся.