Приложение 1 к объявлению о проведении закупа способом запроса ценовых предложений №67

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 (DOSAGE) показывает заданную дозировку в мл. Нижняя строка красных цифр на дисплее (DOSAGE) показывает заданную дозировку в мл. Нижняя строка красных цифр (FILLING) 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 18021-101 + A1 : 2009-10 DIN EN 16000-3-2 : 2011-04 + поправка 1 : 2008-06 + поправка 2 : 2011-04 DIN EN 61000-3-3 : 2012-07	штук	1	4 379 780,00	4 379 780,00

	Технические параметры	1	
	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 x 205 x 50		
	Необходимая площадь, шир.х глуб. х выс.: 400 x 205 x 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%		
			4 250 500 00
			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 4настоящих 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.