**Объявление о проведении закупа**

**способом запроса ценовых предложений №10**

Согласно п.92 главы 10 Постановления Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года №375 «Об утверждении Правил 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» объявляет о проведении закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений.

Наименованиеи техническая характеристика закупаемых медицинских изделий, объем закупа, сумма, выделенная для закупа по каждому товару, указаны в Приложении №1, являющейся неотъемлемой частью настоящего объявления.

Адрес поставки товара: **КГП на ПХВ «Городская поликлиника № 29» УОЗ города Алматы, г.Алматы, мкр.Алгабас-6, 371/3;**

Поставка товаров осуществляется с момента подписания договора по 31 декабря 2023 года, в объемах и в сроки, указанные в графике поставки. Оплата производится по факту поставки товара и предоставления подписанных накладных.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков, запечатанные в конверты, представляются по адресу: **г. Алматы, мкр. Алгабас-6, 371/3.каб. 426**.

Окончательный срок приема заявок: **10 часов 00 мин 6 июня 2023 года** (режим работы с 08 часов 00 минут до 17 часов 00 минут за исключением выходных и праздничных дней; обеденный перерыв с 13 часов 00 минут до 14 часов 00 минут).

Дата вскрытия конвертов с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков: **11 часов 20 мин 6 июня 2023 года**.

Место вскрытия конвертов: город Алматы, микрорайон Алгабас 371/3, 426 кабинет.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит:

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения).
2. Разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры (лицензия/талон).
3. А также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 ПП 375.

**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,

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 **товаров для участия, в которых предоставляется ценовое предложение потенциального поставщика.**измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора. На лицевой стороне запечатанного конверта с ценовым предложением потенциальный поставщик указывает:

**Наименование, адрес местонахождения, контактный телефон, электронный адрес потенциального поставщика;** 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) 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 сока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

1. 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
2. **Наименование, адрес местонахождения заказчика и организатора закупок;**
3. **Наименование закупок**

Конверт с ценовым предложением, предоставленный после истечения установленного срока или с нарушением требований объявления возвращается потенциальному поставщику.

Протокол итогов составляется в течении десяти календарных дней с даты завершения приема ценовых предложенийи размещается на интернет–ресурсе gp29.kz e–mail: almaty\_gp29@med.mail.kz