

**Хабарландыру баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуы өткізу туралы.**

**Объявления о проведении закупа способом запроса ценовых предложений**

Алматы қ

«19» сәуір 2024 ж.

г. Алматы

«19» апреля 2024г.

АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы» Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығына сәйкес жасалды «Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемін бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы» (бұдан әрі – Ережелер). Ұйымдастырушы (Тапсырыс беруші) – АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы».

БСН: 990240008204.

Занды мекенжайы: Қазақстан, Алматы қаласы, Желтоқсан көшесі 62, 51

Байланыс телефоны: 87272780444

E-mail: [2792240@mail.ru](mailto:2792240@mail.ru)

АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова» в соответствии в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее – Правила).

Организатор (Заказчик) – АО «Национальный научный центр хирургии имени А.Н. Сызганова»

БИН: 990240008204.

Юридический адрес: Казахстан, г.Алматы, улица Желтоқсан 62, 51

Контактный телефон: 87272780444

E-mail: [2792240@mail.ru](mailto:2792240@mail.ru)

№ лота	Атауы / Наименование	Техническая спецификация	Өлшем бірлігі / Ед. измерения	Саны / Кол-во	Лот бойынша бірлік бағасы / Цена за единицу по лотам	Бөлінген сома / Выделенная сумма
1	Пластина Размер 0,8 Система 1,5 пластина блокирующая, L-образная 2x4 отверстия левосторонняя	Пластина блокирующая, L-образная 2x4 отверстия левосторонняя, толщина 0.8 мм. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь в метафизарной части L-образный изгиб влево. Ширина метафизарной части 7.50 мм, ширина диафизарной части 3.50 мм, длина 21.50 мм, диаметр отверстий 1.94 мм, общее количество отверстий 6 (шесть), из них 2 отверстия в метафизарной части, 4 отверстия в диафизарной части. Материал - чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136). Скругленные края на пластинах для снижения раздражение мягких тканей. Наличие цветового кодирования методом анодирования для облегчения идентификации. Пластина должна иметь отверстия, совместимые с заблокированными винтами диаметром 1.5 мм и кортикальными винтами диаметром 1.3 мм, 1.5 мм, 1.8 мм. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата.	штук	5,0	14 470,0	72 350,0
2	Пластина Размер 0,8 Система 1,5 пластина блокирующая, L-образная 2x4 отверстия правосторонняя	Пластина блокирующая, L-образная 2x4 отверстия правосторонняя, толщина 0.8 мм. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь в метафизарной части L-образный изгиб вправо. Ширина метафизарной части 7.50 мм, ширина диафизарной части 3.50 мм, длина 21.50 мм, диаметр отверстий 1.94 мм, общее количество отверстий 6 (шесть), из них 2 отверстия в метафизарной части, 4 отверстия в диафизарной части. Материал - чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136). Скругленные края на пластинах для снижения раздражение мягких тканей. Наличие цветового кодирования методом анодирования для облегчения идентификации. Пластина должна иметь отверстия, совместимые с заблокированными винтами диаметром 1.5 мм и кортикальными винтами диаметром 1.3 мм, 1.5 мм, 1.8 мм. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата.	штук	5,0	14 470,0	72 350,0

		кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата.				
3	Пластина Размер 1 Система 2,0/2,3 Пластина блокирующая, Т-образная 2Х3 отверстий	Пластина блокирующая, Т-образная 2Х3 отверстий. Толщина 1.0 мм. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь в метафизарной части Т-образное расширение. Ширина метафизарной части 9.0 мм, ширина диафизарной части 4.60 мм, длина 21.80 мм, наличие 2 типов отверстий диаметром 2.75 мм и 2.94 мм, общее количество отверстий не менее 5 (пяти), из них не менее 2 отверстий в метафизарной части, не менее 3 отверстий в диафизарной части. Материал - чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136). Скругленные края на пластинах для снижения раздражение мягких тканей. Наличие цветового кодирования методом анодирования для облегчения идентификации. Пластина должна иметь отверстия, совместимые с заблокированными винтами диаметром 1.5 мм и кортикальными винтами диаметром 1.3 мм, 1.5 мм, 1.8 мм. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата.	штук	5,0	17 440,0	87 200,0
4	Пластина Размер 1 Система 2,0/2,3 Пластина блокирующая, Т-образная 2Х5 отверстий	Пластина блокирующая, Т-образная 2Х5 отверстий. Толщина 1.0 мм. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь в метафизарной части Т-образное расширение. Ширина метафизарной части 9.0 мм, ширина диафизарной части 4.60 мм, длина 32.80 мм, наличие 2 типов отверстий диаметром 2.75 мм и 2.94 мм, общее количество отверстий не менее 7 (семи), из них не менее 2 отверстий в метафизарной части, не менее 5 отверстий в диафизарной части. Материал - чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136). Скругленные края на пластинах для снижения раздражение мягких тканей. Наличие цветового кодирования методом анодирования для облегчения идентификации. Пластина должна иметь отверстия, совместимые с заблокированными винтами диаметром 1.5 мм и кортикальными винтами диаметром 1.3 мм, 1.5 мм, 1.8 мм. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата.	штук	5,0	18 085,0	90 425,0
5	Пластина Размер 0,8 Система 1,5 пластина блокирующая, Y-образная 2x5 отверстий	Пластина блокирующая, Y-образная 2x5 отверстий. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь в метафизарной части Y-образное расширение. Пластина должна иметь заблокированные и компрессионные отверстия для заблокированных и кортикальных винтов. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Количество отверстий для винтов в диафизарной части пластины не менее 5 отверстий, диафизарные отверстия должны быть совместимы с кортикальными винтами диаметром 1.3 мм, 1.5 мм, 1.8 мм, а также заблокированными винтами диаметром 1.5 мм. Количество отверстий для винтов в метафизарной части пластины не менее 2 отверстий, отверстия должны быть совместимы с кортикальными винтами диаметром 1.3 мм, 1.5 мм, 1.8 мм, а также заблокированными винтами диаметром 1.5 мм. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата. Толщина пластины не более 0.80 мм. Длина пластины 25.50 мм. Ширина диафизарной части пластины не более 3.50 мм. Ширина метафизарной части пластины не менее 8.50 мм. Материал пластины чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136).	штук	5,0	14 470,0	72 350,0

6	<p>Пластина Размер 1 Система 2,0/2,3 Пластина блокирующая, Т-образная 3Х4 отверстий</p>	<p>Пластина блокирующая, Т-образная 3Х4 отверстий. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь в метафизарной части Т-образное расширение. Пластина должна иметь блокированные и компрессионные отверстия для блокированных и кортикальных винтов. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Количество отверстий для винтов в диафизарной части пластины не менее 4 отверстий, диафизарные отверстия должны быть совместимы с коническими винтами диаметром 2.0 мм, 2.3 мм и 2.5 мм, а также блокированными винтами диаметром 2.0 и 2.3 мм. Количество отверстий для винтов в метафизарной части пластины не менее 3 отверстий, отверстия должны быть совместимы с коническими винтами диаметром 2.0 мм, 2.3 мм и 2.5 мм, а также блокированными винтами диаметром 2.0 и 2.3 мм. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата. Толщина пластины 1.00 мм. Длина пластины 27.30 мм. Ширина диафизарной части пластины не более 4.60 мм. Ширина метафизарной части пластины не менее 13.70 мм. Материал пластины чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136).</p>	штук	5,0	20 540,0	102 700,0
7	<p>Пластина Размер 1 Система 2,0/2,3 Пластина блокирующая, Прямая на 8 отверстий</p>	<p>Система 2,0/2,3 Пластина блокирующая, Прямая на 8 отверстий. Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь прямую форму. Пластина должна иметь блокированные и компрессионные отверстия для блокированных и кортикальных винтов. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Количество отверстий для винтов в диафизарной части пластины не менее 8 отверстий, диафизарные отверстия должны быть совместимы с коническими винтами диаметром 2.0 мм, 2.3 мм и 2.5 мм, а также блокированными винтами диаметром 2.0 и 2.3 мм. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата. Толщина пластины 1.00 мм. Длина пластины 43.90 мм. Ширина диафизарной части пластины не более 4.60 мм. Наличие 2 типов отверстий диаметром 2.75 мм и 2.94 мм. Материал пластины чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136).</p>	штук	5,0	20 280,0	101 400,0
8	<p>Пластина Размер 1,3 Система 2,0/2,3 Пластина блокирующая, Прямая с 5 отверстиями</p>	<p>Пластина должна быть предназначена для фиксации переломов и выполнения реконструктивных вмешательств на костях кисти. Пластина должна иметь прямую форму. Пластина должна иметь блокированные и компрессионные отверстия для блокированных и кортикальных винтов. Пластина должна иметь вырезки для снижения контакта с костью и минимизации травмы мягких тканей при установке пластины. Количество отверстий для винтов в диафизарной части пластины не менее 5 отверстий, диафизарные отверстия должны быть совместимы с коническими винтами диаметром 2.0 мм, 2.3 мм и 2.5 мм, а также блокированными винтами диаметром 2.0 и 2.3 мм. Пластина должна иметь яркую цветовую кодировку методом анодирования для облегчения интраоперационной идентификации имплантата. Толщина пластины 1.30 мм. Длина пластины 27.50 мм. Ширина диафизарной части пластины 4.80 мм. Наличие 2 типов отверстий диаметром 2.60 мм и 2.80 мм. Материал пластины чистый титан (ASTM F67) или сплав Ti-6Al-4V ELI (ASTM F136).</p>	штук	5,0	17 310,0	86 550,0
9	<p>Кортикальный винт Размер 1,3*8 Кортикальный винт 1.3 мм, 8 мм</p>	<p>Кортикальный винт 1,3 мм. Длина от 5 по 12, длина с шагом 2мм от 10мм по 12мм, цвет золотистый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.</p>	штук	2,0	6 600,0	13 200,0









		удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.				
40	Фиксирующий винт Размер 2,3*10 Фиксирующий винт 2.3 мм, 10 мм	Фиксирующий винт 2,3 мм. Длина от 6 по 20, длина с шагом 2мм от 10мм по 20мм, цвет розовый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.	штук	10,0	9 100,0	91 000,0
41	Фиксирующий винт Размер 2,3*12 Фиксирующий винт 2.3 мм, 12 мм	Фиксирующий винт 2,3 мм. Длина от 6 по 20, длина с шагом 2мм от 10мм по 20мм, цвет розовый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.	штук	10,0	9 100,0	91 000,0
42	Экстренный винт Размер 2,5*6 Е/М винт 2.5 мм, 6 мм	Экстренный винт (Е/М винт 2,5 мм). Длина с шагом 2мм от 6мм по 14мм, цвет зеленый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.	штук	5,0	7 350,0	36 750,0
43	Экстренный винт Размер 2,5*8 Е/М винт 2.5 мм, 8 мм	Экстренный винт (Е/М винт 2,5 мм). Длина с шагом 2мм от 6мм по 14мм, цвет зеленый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.	штук	5,0	7 350,0	36 750,0
44	Экстренный винт Размер 2,5*10 Е/М винт 2.5 мм, 10 мм	Экстренный винт (Е/М винт 2,5 мм). Длина с шагом 2мм от 6мм по 14мм, цвет зеленый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.	штук	5,0	7 350,0	36 750,0
45	Экстренный винт Размер 2,5*12 Е/М винт 2.5 мм, 12 мм	Экстренный винт (Е/М винт 2,5 мм). Длина с шагом 2мм от 6мм по 14мм, цвет зеленый. Низкий крутящий момент для вставки и высокий крутящий момент для вытягивания, максимальное способность удержание лезвий винта. Винты изготовлены из биосовместимого чистого титана и титанового сплава, самозатягивающиеся винты/лезвия, которые минимизируют "выход", конструкция винта обеспечивает низкий крутящий момент для вставки, цветовое кодирование винтов обеспечивает легкую идентификацию. Размеры по заявке заказчика.	штук	5,0	7 350,0	36 750,0
46	Спица Киршнера на 0,8 (Ø2,2 Винтовая) Размер 100	Спица Киршнера диаметром 0.8 мм для использования с канолированными винтами 2.2 мм, перьевая заточка. Спица должна быть предназначена для измерения длины канолированных винтов и быть совместимой с глубиномером для спиц Киршнера 0.8 мм. Длина 100.0 мм. Материал - хирургическая нержавеющей сталь SUS304.	штук	500,0	2 875,0	1 437 500,0



47	Спица Киршнера на 1,1(Ø3,0 Винтовая) Размер 100	Спица Киршнера диаметром 1.1 мм для использования с канюлированными винтами 3.0 мм, перьевая заточка. Спица должна быть предназначена для измерения длины канюлированных винтов и быть совместимой с глубиномером для спиц Киршнера 1.1 мм. Длина 100.0 мм. Материал - хирургическая нержавеющая сталь SUS304.	штук	500,0	2 875,0	1 437 500,0
48	Спицы Киршнера для экстремедуллярного остеосинтеза	Спица Киршнера с перьевой заточкой – Спица Киршнера диаметром 0,8мм; 1,0мм; 1,2мм; 1,5мм; 1,6мм; 1,8мм; 2,0мм; 2,2мм; 2,5мм и 3,0мм, длиной 210мм. Остриё сверху сплащено, кончик перьевидный. Хвостовик расширяется до размера 3,1мм в ширину и сужен на толщине до 0,7мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: С - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe – остальное. Размеры по заявке заказчика.	штук	20,0	1 950,0	39 000,0

**Бөлінген сома** 5 902 025,00 (бес миллион тоғыз жүз екі мың жиырма бес) теңге.

**Тауарды жеткізу** тапсырыс берушінің өтінімі бойынша бөліктермен ағымдағы жылдың 5 - күнтізбелік күні ішінде жеткізіледі.

**Тауарды жеткізу орны:** АҚ «А.Н.Сызғанов атындағы Ұлттық ғылыми хирургия орталығы», Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 62, дәріхана қоймасы.

**Құжаттарды ұсыну (қабылдау) орны және баға ұсыныстарын берудің соңғы мерзімі:** Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 51, 201 кабинет, күні 29.04.2024 ж. уақыты: 09:00 сағат.

**Баға ұсыныстарын қарау күні мен уақыты:** күні 29.04.2024 ж. уақыты 10:00 сағат, ашылу орны: Алматы қаласы, Алмалы ауданы, Желтоқсан көшесі, 51, 201 кабинет.

**Қатысу үшін құжаттар тігілген, нөмірленген түрде, мөрленген конвертте ұсынылады және мөрмен бекітіледі. Конвертте ашу күні мен уақыты, сатып алу атауы, Өнім берушінің, ұйымдастырушының (Тапсырыс берушінің) атауы және заңды мекенжайы жазылуға тиіс.**

**Сатып алуға қатысуға құжаттарды (конвертті) тапсыру үшін Әлеуетті өнім беруші 201-кабинеттегі келіп түскен конверттерді тіркеу журналында тіркелуге міндетті.**

**Мәміле жасау кезінде, оның ішінде тендерлік құжаттамада қолды факсимильді көшіру құралдарын пайдалануға жол берілмейді.**

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір ғана баға ұсынысын ұсынады. Конвертте осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы рұқсат беру органдары жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын растайтын рұқсат, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) осы Қағидалардың 11-тармағында көзделген шарттарға, сондай-ақ фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің сипаттамасы мен көлеміне медициналық бұйымдар жатады.

Әлеуетті өнім берушінің баға ұсынысын ұсынуы осы Қағидалардың 5 және (немесе) 6-қосымшасына сәйкес нысан бойынша дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды жеткізуді жүзеге асыруға немесе сұрау салу талаптарын және сатып алудың үлгілік шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты сақтай отырып, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге келісімін білдіру нысаны болып табылады. Ең

**Выделенная сумма** 5 902 025,00 (пять миллионов девятьсот две тысячи двадцать пять) тенге.

**Срок поставки** товара производится частями в течение 5 - и календарных дней текущего года по заявке Заказчика.

**Место поставки** товара: АО «Национальный научный центр хирургии им. А.Н. Сызганова», г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоқсан, 62, аптечный склад.

**Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:** г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоқсан, 51, кабинет 201, дата 29.04.2024 г. время: 09:00 часов.

**Дата и время рассмотрения ценовых предложений:** дата 29.04.2024 г. время 10:00 часов, место вскрытия: г. Алматы, Алмалинский р/н, ул. Желтоқсан, 51, кабинет 201.

**Документы для участия предоставляются в прошитом, пронумерованном виде, в запечатанном конверте и скреплено печатью. На конверте должно прописываться дата и время вскрытия, наименование закупки, наименование и юридический адрес Поставщика, Организатора (Заказчика).**

**Для сдачи документов (конверта) на участие в закупке Потенциальный поставщик обязан зарегистрироваться в журнале регистрации поступивших конвертов в кабинете 201.**

**Не допускается при совершении сделки, в том числе в тендерной документации использование средств факсимильного копирования подписи.**

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, 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 закупок, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупок или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

төмен баға ұсынысын ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады.

Баға ұсыныстары болмаған кезде баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады.

Баға ұсыныстары бірдей ұсынылған жағдайларда баға ұсынысын бірінші болып ұсынған әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады.

Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен сатып алуға баға ұсынысы мен құжаттары осы Қағидалардың 80-тармағына сәйкес ұсынылған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осындай әлеуетті өнім берушіні сатып алудың жеңімпазы деп тану туралы шешім қабылдайды.

**Жеңімпаз Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жеңімпаз деп танылған күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде осы Қағидаларда көзделген шарттарға сәйкестігін растайтын мынадай құжаттарды ұсынады:**

1) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған (жіберілген) электрондық құжат түріндегі көшірмелері, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады "Рұқсаттар мен хабарламалар туралы";

2) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

3) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама, жеке куәліктің немесе паспорттың көшірмесі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлға үшін);

4) заңды тұлға жарғысының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, онда акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді көшірме немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді көшірме немесе сатып алу жарияланған күннен кейін құрылтай шартының көшірмесі ұсынылады);

5) "Электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеуші кабинеті" веб-қосымшасы арқылы алынған, мемлекеттік кіріс органдарында есепке алу жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер;

6) осы әлеуетті өнім берушінің Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмайтындығы туралы Қазақстан Республикасы салық органының анықтамасының түпнұсқасы (егер әлеуетті өнім беруші Қазақстан Республикасының резиденті болып табылмаса және Қазақстан Республикасының салық төлеушісі ретінде тіркелмесе).

Жеңімпаз осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келмеген жағдайда баға ұсыныстары тәсілімен сатып алу өтпеді деп танылады

Жеңімпаз алған күннен бастап бес жұмыс күні ішінде сатып алу шартына қол қояды не Тапсырыс берушіні немесе сатып алуды ұйымдастырушыны оның шарттарымен келіспегені немесе қол қоядан бас тартқаны туралы жазбаша хабардар етеді.

Қол қойылған сатып алу шартын, фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты көрсетілген мерзімде ұсынбау оны жасасудан бас тарту (шарт жасасудан жалтару)

Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение.

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

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 80 настоящих Правил, заказчик или организатор закупы принимают решение о признании такого потенциального поставщика победителем закупы.

**Победитель представляет заказчику или организатору закупы в течение 10 (десяти) календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие условиям, предусмотренных настоящими Правилами:**

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. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) 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 закупы);

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 условиям настоящих Правил, закуп способом ценовых предложений признается несостоявшимся

В течение пяти рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупы либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупы о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора закупы, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от

болып есептеледі. Бас тартуды қарау мерзімі 2 (екі) жұмыс заключения договора). Срок рассмотрения отказа не күнінен аспайды. превышает 2 (двух) рабочих дней.

**Мемлекеттік сатып алу  
бойынша бөлім басшысы**

**Начальник отдела по  
государственным закупкам**

**Мукажанова Н.М.** \_\_\_\_\_

8-727-278-04-44