

**Объявление о проведении закупа медицинских изделий требующих
сервисного обслуживания
способом запроса ценовых предложений
согласно Правил организации и проведения закупа лекарственных средств
и медицинских изделий, фармацевтических услуг от 30 октября 2009 года №1729
(с изменениями и дополнениями по состоянию на 30.05.2019 г.).**

КГП на ПХВ «Павлодарская областная детская больница», г. Павлодар, ул. 2 Южная 51, объявляет о проведении закупа медицинских изделий требующих сервисного обслуживания способом запроса ценовых предложений.

1) **Место поставки** - г. Павлодар, ул. 2 Южная 51.

2) **Сроки поставки** – в течении 5-ти календарных дней со дня подписания договора.

3) **Место предоставления (приема) документов** – г. Павлодар, ул. 2 Южная 51, КГП на ПХВ «Павлодарская областная детская больница», бухгалтерия.

4) **Окончательный срок предоставления ценовых предложений** – до 10.00 часов, 23 декабря 2019 года.

5) **Дата, время и место вскрытия конвертов:** 12.00 часов, 23 декабря 2019 года, по адресу г. Павлодар, ул. 2 Южная 51, КГП на ПХВ «Павлодарская областная детская больница» бухгалтерия.

№ лота	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Сумма, выделенная для закупа
1	Комплекс для автоматизированной интегральной оценки функционального состояния сердечно-сосудистой системы (Техническая спецификация приложение № 1)	шт.	1	1 350 000,00
2	Электронные весы для новорожденных в комплекте с ростомером (Техническая спецификация приложение № 2)	шт.	2	306 324,00

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме утвержденным 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.

п.21. главы 4 Постановления Правительства Республики Казахстан № 1729 от 30.10.2009 года

21. К закупаемому медицинскому изделию, требующему сервисного обслуживания,

предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;
- 2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинского изделия, требующего сервисного обслуживания, соответствуют требованиям и порядка, Кодекса установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 3) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
- 5) медицинское изделие, требующее сервисного обслуживания, относящееся к средствам измерения, внесено в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
- б) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинских изделий, требующих сервисного обслуживания.