

Протокол №50
итоги проведения закупа медицинских изделий (МТ)
способом запроса ценовых предложений

г.Кокшетау

от 28 октября 2024г.

1. Организатором закупок способом запроса ценовых предложений является ГКП на ПХВ «Городская поликлиника» при управлении здравоохранения Акмолинской области. Почтовый адрес г.Кокшетау, ул. Ауельбекова, 94
2. Закуп медицинских изделий (МТ) способом запроса ценовых предложений в соответствии с главой 10 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, утвержденных Приказом Министерства здравоохранения РК от 07.06.2023 №110
3. Сумма выделенная для закупа - 562000,00 (пятьсот шестьдесят две тысячи тенге 00тиын)
4. Потенциальные поставщики представившие ценовые предложения до истечения окончательного срока представления ценовых предложений:

1) ТОО "Гелика" г.Петропавловск, ул.Маяковского, 95 (15ч.07м., 23.10.2024г.)

5. Комиссия в составе: Сыздык Р.Т. зам.главного врача по лечебной работе, Баяшева Г.Е. – гл. бухгалтер, Ибраева И.Д. – гл. медсестра, рассмотрев ценовое предложение потенциального поставщика

РЕШИЛА:

1. По лоту №1 «Холодильник фармацевтический» (2ед) приложение №1 (на основании подачи одного ценового предложения) - признать победителем ТОО "Гелика" на общую сумму 562000,00 (пятьсот шестьдесят две тысячи тенге 00тиын)

Победитель 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).
- Адрес поставки: Акмолинская область, г.Кокшетау, ул.Ауельбекова, 94

Сыздык Р.Т.

Баяшева Г.Е.

Ибраева И.Д.

Оспанова Б.А. (секретарь)

Приложение №1 к Протоколу № 50 от 28 октября 2024г.
Техническая спецификация

№ п/п	Наименование товара	Характеристики	
		Критерий	Показатель
1	Холодильник фармацевтический ХФ-400-2 «ПОЗИС» белый	Назначение	Для хранения лекарственных препаратов, вакцин, реагентов и биологических образцов в помещениях аптек, клиник, больниц, научно-исследовательских институтов и других учреждений здравоохранения
		Основные характеристики	<ul style="list-style-type: none"> - Микропроцессорный регулятор температур со сверхчувствительным датчиком температуры; - Система принудительной циркуляции воздуха; - Дверь металлическая с замком; - Дополнительные прозрачные дверки полок; - Автоматическое поддержание температуры в камере; - Сигнализация при отклонении температуры от заданной; - Отображение температуры на табло панели управления; - Стекланные полки; - Отключение вентилятора при открывании двери. - Пластиковые контейнеры для фарм. препаратов - 2 шт. - Наличие термокарты.
		Общий объем, л.	Не менее 400
		Габариты (ВхШхГ), мм	Не менее 1950х600х607
		Габариты в упаковке (ВхШхГ), мм	Не менее 2000х635х645
		Рабочий диапазон температуры в холодильной камере, °С	+2...+15
		Минимальная разность задаваемых температур, °С	4
		Номинальная потребляемая мощность, Вт	Не более 250
		Напряжение, В	Не более 220
		Частота, Гц	Не более 50
		Климатическое исполнение	УХЛ 4.2 по ГОСТ15150
		Масса, кг, не более	Не более 77
		Масса (с упаковкой), кг	Не более 82
Гарантийный срок, лет	3		
2	Срок поставки МТ и место дислокации	<p>В течении 15 календарных дней со дня заключения договора. Адрес: Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Ауельбекова 94, Городская поликлиника</p>	
3	Условия гарантийного сервисного обслуживания МТ поставщиком, его сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц	<p>Гарантийное сервисное обслуживание 37 месяцев</p> <p>Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей; - настройку и регулировку изделия; специфические для данного изделия работы и т.п.; - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса изделия его составных частей (с частичной блочно-узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа изделий 	