**Протокол об итогах (вскрытие)**

**закупа тендера**

№7

|  |  |
| --- | --- |
| г.Алматы,ул.Казыбек би, 115 | 09 час. 00 мин. 20 март 2019 года |

Организатор / Заказчик: ГКП на ПХВ «Станция скорой медицинской помощи»

На основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, утвержденными постановлением Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729 (далее – Правила) ГКП на ПХВ «Станция скорой медицинской помощи» УЗ г. Алматы проводит закуп и оформляет настоящий протокол итогов закупа **тендера** на 2019 год.

1. **Краткое описание и цена закупаемых товаров:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| *№ лота* | *Наименование* | *Краткая характеристика* | *Кол-во Ед.изм* | *Цена с учетом НДС за единицу* |
| 1 | Ампульницы |  Ампульница для лекарственных средств в виде планшетов, с ячейками под ампулы разных размеров, подвергающиеся в обработке.  | 1500 шт | 3900тенге |

1. Заявки на участие в тендере следующих потенциальных поставщиков, представивших их в установленные сроки, до истечения окончательного срока представления заявок на участие в ценовом предложении:

Не состоящий

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование потенциального поставщика** | **Адрес** | **Дата и время предоставления** |
| 1 |  |  |  |
| 2 |  |  |  |

**ВНИМАНИЮ ПОБЕДИТЕЛЯ!**

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в **течение десяти календарных дней** со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) заявку на участие в тендере в соответствии с приложением 2 к настоящим Правилам. На электронном носителе в обязательном порядке представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам;

 2) документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику:

 копии лицензий, подтверждающих право потенциального поставщика на производство и (или) оптовую, розничную реализацию лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, и (или) талон уполномоченного органа в области здравоохранения о приеме уведомления или копию уведомления с отметкой о приеме центром обслуживания населения, или талон в форме электронного документа на оптовую, розничную реализацию медицинской техники и изделий медицинского назначения;

 нотариально засвидетельствованную копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

 оригинал или нотариально засвидетельствованную копию аудиторского отчета за последний финансовый год юридических лиц, для которых законодательными актами Республики Казахстан установлено обязательное проведение аудита. В случае, если вскрытие конвертов происходит в срок до 1 июня текущего года, то представляются оригинал или нотариально засвидетельствованная копия аудиторского отчета за финансовый год, предшествующий последнему финансовому году;

 нотариально засвидетельствованную копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

 нотариально засвидетельствованную копию Устава для юридического лица (в случае, если в Уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также предоставляется выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или нотариально засвидетельствованная копия учредительного договора);

 оригинал справки об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям по Республике Казахстан более чем за три месяца, выданной не позднее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов с тендерными заявками, за исключением случаев, когда срок уплаты отсрочен в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан, заверяется подписью руководителя, либо заместителя руководителя и печатью данного налогового органа. При передаче указанной справки в электронном виде заверяется электронной цифровой подписью уполномоченного органа;

 оригинал справки банка или филиала банка с подписью и печатью, в которых обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам обязательств потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи справки, перед банком или филиалом банка согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением правления Национального Банка Республики Казахстан, в соответствии с приложением 4 к настоящим Правилам (в случае, если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или филиалов банка, а также иностранного банка, данная справка представляется от каждого из таких банков или филиалов банка). Справка должна быть выдана не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов с тендерными заявками. Отсутствие документа, подтверждающего полномочие должностного лица, подписавшего справку, не является основанием для признания такого потенциального поставщика не соответствующим квалификационным требованиям;

 сведения о наличии и количестве специалистов с указанием их квалификации, стажа работы по специальности;

 в случае, если потенциальный поставщик предусматривает использование преимущественного права, то им представляется нотариально засвидетельствованная копия сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и/или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи.

 в случае, если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то представляется оригинал или нотариально засвидетельствованная копия справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик-нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

 3) предлагаемую потенциальным поставщиком таблицу цен, представленную согласно приложению 5 к настоящим Правилам, которая должна содержать все фактические затраты потенциального поставщика, составляющие конечную цену поставляемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, включая стоимость сопутствующих услуг;

 4) технические спецификации с указанием точных технических характеристик предлагаемого товара на бумажном носителе, при предложении медицинской техники - на электронном носителе (в формате \*doc).

 5) предлагаемые сопутствующие услуги;

 6) оригинал документа, подтверждающего внесение обеспечения тендерной заявки;

 7) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным настоящими Правилами;

 7-1) акт проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости наличия "холодовой цепи", выданный органами государственного санитарно-эпидемиологического надзора (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками);

 8) другие документы, необходимые для представления в соответствии с тендерной документацией.

 Сноска. Пункт 39 с изменениями, внесенными постановлениями Правительства РК от 26.05.2010 № 474 (порядок введения в действие см. п. 2); от 27.08.2010 № 844 (порядок введения в действие см. п. 2); от 22.02.2011 № 163; от 31.08.2011 № 983(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 08.11.2012 № 1415(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 21.12.2012 № 1649(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 06.06.2013 № 582(вводится в действие по истечении десяти календарных дней после первого официального опубликования); от 16.09.2013 № 964(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 20.12.2013 № 1363(вводится в действие с 01.01.2014); от 04.07.2014 № 767 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования); от 08.07.2015 № 515 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

 40. Тендерная заявка потенциального поставщика лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения, за исключением потенциального поставщика фармацевтических услуг, а также кроме документов, предусмотренных пунктом 39 настоящих Правил, должна содержать следующие документы:

 1) нотариально засвидетельствованные копии договоров (с указанием объемов и перечнем лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения) с производителями либо официальными представителями производителя лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения;

 1-1) оригинал или нотариально засвидетельствованная копия (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод) документа, подтверждающего статус производителя либо официального представителя производителя предлагаемых к закупу лекарственных средств, изделий медицинского назначения, выданного в текущем году с указанием способа закупа проводимого единым дистрибьютором предшествующей дате вскрытия конвертов с тендерными заявками по торговым наименованиям;

**Председателя комиссии**

**Зам. главного врача по МЧ Лазарев А.Ю.**

**Заместителя председателя комиссии**

**Заместитель главного Врача по ГО и ЧС Бурда П.А.**

**Медсестра по медикаментам Борантаева Б.Б.**

Секретарь Джумабеков М.А.