

Протокол №1
вскрытия конвертов с тендерными заявками, представленными потенциальными поставщиками для
участия в тендере по закупу изделий медицинского назначения в рамках оказания гарантированного
объёма бесплатной медицинской помощи на 2018г.
(название тендера)

г.Кокшетау
 (Местонахождение)

11-00час 2 апреля 2018 года
 (Время и дата)

1. Тендерная комиссия в составе:
 Председатель комиссии:

Багинский С.Р. – зам.главного врача

Заместитель председателя комиссии:

Курманбаев Б.К. – заведующий
 диагностической лабораторией

Члены комиссии:

Искенова К.М. – главный
 бухгалтер

Казбекова Г.Е. – старший
 лаборант

Токсанбаева К.Б. – старшая
 медсестра

Секретарь:

Басакаева Г.Б. – бухгалтер
 по госзакупкам

2 апреля 2018 года в 11 часов 00 минут в актовом зале ГККП «Акмолинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» при управлении здравоохранения Акмолинской области по адресу: г.Кокшетау, ул. Темирбекова 29 тендерная комиссия произвела процедуру вскрытия поступивших от потенциальных поставщиков конвертов с тендерными заявками.

Отсутствие членов комиссии: Казбекова Г.Е. приказ №76-дем от 19.03.2018г. «О предоставлении оплачиваемого ежегодного трудового отпуска». Токсанбаева К.Б. приказ №45-дем от 16.02.2018г. «О предоставлении оплачиваемого ежегодного трудового отпуска»

2.Секретарь тендерной комиссий объявил присутствующим тендерные заявки потенциальных поставщиков, представивших тендерную заявку в установленные сроки до истечения окончательного срока представления тендерных заявок т.е.до 10 часов 00 минут местного времени 2 апреля 2018 года:

Тендерную заявку предоставили следующие потенциальные поставщики:

- 1) ТОО «Гелика» г.Петропавловск, ул.Маяковского,95 – 15ч 03мин 30.03.2018г.
- 2) ТОО «ПК Аврора» г.Алматы, ул.Спасская, 68а – 10ч 00 мин 02.04.2018г.

а) Предложенные цены поставщиков

№ п/п	Наименование лота	Выделенная сумма	Предложенные цены	
			ТОО «Гелика» г.Петропавловск, ул.Маяковского,95	ТОО «ПК Аврора» г.Алматы, ул.Спасская, 68а
1	Дезинфицирующее средство должно представлять собой в виде концентрата зеленого цвета, хорошо смешивающийся с водой. В качестве действующих веществ содержать 2-х четвертично-аммониевых соединений 9,5 ± 0,9%: n-алкилдиметилбензиламмооний хлорид и n-алкилдиметил (этил) бензиламмооний хлорид введенные в равных количествах, ПАВ и другие функциональные добавки. pH=9,5± 0,5. Средство должно хорошо смешиваться с водой. Обладать моющими свойствами, иметь хорошие дезодорирующие свойства, не портить обрабатываемые объекты, не обесцвечивать ткани, сохранять антимикробную активность после замораживания и оттаивания. Срок годности: не менее 1 года, срок годности рабочих растворов составляет не менее 3 суток. Средство должно обладать бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий	243 685 тенге.	188 344 тенге	98 800 тенге

<p>(включая возбудителей туберкулеза); особо опасных инфекций (чумы, холеры, туляремии, сибирской язвы); в очагах инфекций бактериальной, вирусной (включая гепатиты и ВИЧ инфекции), грибковой (кандидозы, дерматофитии) этиологии; возбудителей анаэробных инфекций), спороцидной активностью, вирулицидными свойствами (в том числе в отношении вирусов полиомиелита, парентеральных гепатитов, иммунодефицита человека; гриппа, в т.ч. гриппа H5N1, H1N1; герпеса, аденовирусов, Коксаки, ЕСНО и проч.), фунгицидной активностью в отношении патогенных грибов, возбудителей кандидозов трихофитии. Средство должно быть предназначено для применения в лечебно-профилактических организациях: для дезинфекции контура циркуляции диализирующей жидкости гемодиализных аппаратов; для дезинфекции изделий медицинского назначения, стоматологических и хирургических инструментов, полимерных материалов, стоматологических материалов и изделий (оттиски и зубопротезные заготовки из керамики, металлов, пластмасс, оттиски из полиэфирной смолы), жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним; для дезинфекции высокого уровня (ДВУ) эндоскопов; для стерилизации изделий медицинского назначения, в том числе хирургических и стоматологических инструментов, жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним, для профилактической, заключительной, текущей дезинфекции. Средство применяется для проведения дезинфекции в очагах особо опасных и анаэробных инфекций: для обеззараживания поверхностей в помещениях, жесткой мебели, поверхностей аппаратов, приборов, предметов ухода за больными, изделий медицинского назначения, игрушек, санитарно-технического оборудования, резиновых коврик; для обеззараживания посуды, белья, предметов ухода за больными, медицинского инвентаря; для обеззараживания посуды из-под выделений; для обеззараживания уборочного материала и медицинских отходов. Полиэтиленовый флакон 5 литров. Количество- 13 канистр на сумму 243 685 тенге.</p>			
<p>Дезинфектант широкого спектра действия. Должно содержать 1,3-дихлор-5,5-диметилгидантоин – не менее 2,0 %, дигидрат натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты – не менее 97,8 %. В виде таблеток круглой формы с выпуклыми поверхностями и с крестообразными разделительными насечками с характерным запахом хлора: весом не менее 2,66 г, выделяющие при растворении в воде не менее 1,55г активного хлора. Средство должно быть предназначено для дезинфекции: различных объектов ЛПУ в инфекционных очагах, в т.ч. особо опасных инфекций - сибирской язвы (в т.ч. в споровой форме), чумы, холеры, туляремии; дезинфекции предметов мед. назначения и инструментария. В 1 упаковке средства должно содержаться не менее 375 таблеток. Количество- 10 банок на сумму 36 810 тенге.</p>	36 810 тенге.		22 000 тенге
<p>Дезинфектант должно содержать в своем составе в качестве действующих веществ (ДВ) дидецилдиметиламмония хлорид – не менее 9,6%, N-{4'-[диметил(додецил) аммоний]метил}[1,1'-бифенил]-4-илметил}-N,N диметил-N-додециламмония дихлорид- не менее 0,1%, полигексаметиленгуанидина гидрохлорид- не более 1,0%, а также функциональные коспоненты. Средство должно обладать бактерицидной активностью в отношении грамотрицательных и грамположительных бактерий (включая возбудителей туберкулеза); особо опасных инфекций (чумы, холеры, туляремии, сибирской язвы); в очагах инфекций бактериальной, вирусной (включая гепатиты и ВИЧ инфекции), грибковой (кандидозы, дерматофитии) этиологии; возбудителей анаэробных инфекций), спороцидной активностью, вирулицидными свойствами (в том числе в отношении вирусов полиомиелита, парентеральных гепатитов, иммунодефицита человека; гриппа, в т.ч. гриппа H5N1, H1N1; герпеса, аденовирусов, Коксаки, ЕСНО и проч.), фунгицидной активностью в отношении патогенных грибов, возбудителей кандидозов трихофитии. Средство должно быть предназначено для применения в лечебно-профилактических организациях: для дезинфекции контура циркуляции диализирующей жидкости гемодиализных аппаратов; для дезинфекции изделий медицинского назначения, стоматологических и</p>	87 914 тенге.		87 902 тенге

<p>хирургических инструментов, полимерных материалов, стоматологических материалов и изделий (оттиски и зубопротезные заготовки из керамики, металлов, пластмасс, оттиски из полиэфирной смолы), жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним; для дезинфекции высокого уровня (ДВУ) эндоскопов; для стерилизации изделий медицинского назначения, в том числе хирургических и стоматологических инструментов, жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним, для профилактической, заключительной, текущей дезинфекции. Средство применяется для проведения дезинфекции в очагах особо опасных и анаэробных инфекций: для обеззараживания поверхностей в помещениях, жесткой мебели, поверхностей аппаратов, приборов, предметов ухода за больными, изделий медицинского назначения, игрушек, санитарно-технического оборудования, резиновых коврик; для обеззараживания посуды, белья, предметов ухода за больными, медицинского инвентаря; для обеззараживания посуды из-под выделений; для обеззараживания уборочного материала и медицинских отходов. Канистра объемом не менее 5л. Количество- 2 канистры на сумму 87 914 тенге.</p>			
---	--	--	--

б) Требования к оформлению тендерной заявки:

№ п/п	Наименование документа	ТОО «Гелика» г.Петропавловск, ул.Маяковского,95	ТОО «ПК Аврора» г.Алматы, ул.Спасская, 68а
1	заявку на участие в тендере по форме, согласно (Приложение 2) к тендерной документации. На электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов по форме согласно (Приложению 3) к тендерной документации;	+	+
2	копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;	+	+
3	копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);	+	+
4	копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющую личность;	+	+
5	копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «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 соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях»;	+	+
6	сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;	+	+
7	подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, делящейся более трех месяцев перед банком, согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе "Банк Развития Казахстана", утвержденном постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан от 31 января 2011 года №3 (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под №6793), по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения согласно (Приложение 4) к тендерной документации (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением филиалов и представительств потенциального поставщика, расположенных за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;	+	+
8	сведения о квалификации по форме, согласно (приложение 5) к тендерной документации;	+	+
9	копию сертификата о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки (для отечественных товаропроизводителей);		
10	если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то им представляется оригинал или копия письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;		

11	заявленную потенциальным поставщиком таблицу цен по форме согласно (Приложение 6) к тендерной документации, включающую фактические затраты потенциального поставщика, из которых формируется конечная цена заявленных изделий медицинского назначения, включая цену сопутствующих услуг;		
12	Сопутствующие услуги;	+	+
13	оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки по форме согласно (Приложение 7) к тендерной документации копию акта проверки условий для хранения и транспортировки, изделий медицинского назначения, выданного территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости - акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками). В случае представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем – сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), вышеуказанные акты не представляются.	+	+
14	документы, подтверждающие соответствие потенциального поставщика квалификационным требованиям, установленным пунктом 13 настоящих Правил;	+	+
15	при закупе фармацевтических услуг документы, подтверждающие соответствие соисполнителя квалификационным требованиям, установленным пунктом 14 настоящих Правил;		
16	письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 настоящих Правил;	+	+
17	письмо о согласии на расторжение договора закупа в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 настоящих Правил в порядке, установленном настоящими Правилами;	+	+
18	19 договоры намерения об оказании фармацевтической услуги с соисполнителями;		
19	20 гарантийное письмо об установлении информационно-коммуникационной инфраструктуры для ведения информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения (при закупе фармацевтических услуг);		
20	21 копию документа, подтверждающего владение на праве собственности или праве владения и пользования объектом фармацевтической деятельности, в соответствии с адресом, указанным в разрешении и (или) уведомлении на занятие соответствующей фармацевтической деятельностью и (или) реализацию изделий медицинского назначения.	+	+

в) Квалификационные требования к потенциальному поставщику, Требования к товарам

№ п/п	Наименование документа	ТОО «Гелика» г.Петропавловск, ул.Маяковского,95	ТОО «ПК Аврора» г.Алматы, ул.Спасская, 68а
1	правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);	+	+
2	опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);	+	+
3	платежеспособность - не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;	+	+
4	не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;	+	+
5	не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);	+	+
6	правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с Законом Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года «Об информатизации». В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях».	+	+
7	наличие регистрации изделий медицинского назначения 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);	+	+
8	изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки изделий медицинского назначения утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;	+	+

9	маркировка, потребительская упаковка и инструкции по применению изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;		
10	срок годности изделий медицинского назначения 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);	+	+
11	медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);	+	+

3. От потенциальных поставщиков отзывов и изменений, представленных тендерных заявок не поступало.

Председатель комиссии:

Багинский С.Р. – зам.главного врача

Заместитель председателя комиссии:

Курманбаев Б.К. – заведующий диагностической лабораторией

Члены комиссии:

Искенова К.М. – главный бухгалтер

Казбекова Г.Е. – старший лаборант

Токсанбаева К.Б. – старшая медсестра

Секретарь:

Басакаева Г.Б. – бухгалтер по госзакупкам