

## Потенциальным поставщикам

### **Приглашение для участия в особом закупе медицинских изделий, предназначенных для предупреждения возникновения и распространения инфекционных и паразитарных заболеваний, предотвращения и устранения последствий чрезвычайных ситуаций**

ТОО «СК-Фармация» (далее - Единый дистрибьютор) в соответствии с главой 19 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее – Правила), на основании письма Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 07.02.2020 г. №21-02-36/807-И, писем Комитета контроля качества и безопасности товаров и услуг МЗ РК от 13.02.2020 г. №21-12/267-И, от 14.02.2020 г. №21-2/286-И, от 18.02.2020 г. №21-22/311-И, приглашает вас принять участие в закупе медицинских изделий, предусмотренных приложением 1 к настоящему приглашению.

В связи с этим, в подтверждение квалификационных требований и требований к медицинским изделиям, предусмотренных пунктами 13, 20 и 21 Правил, вам в соответствии с пунктами 212, 214, 368, 372 Правил необходимо представить Единому дистрибьютору в срок до 10:00 часов 27 февраля 2020 года следующие документы:

- 1) письмо-заявку с согласием на участие в закупе медицинского изделия, указанного в приложении 1 к настоящему приглашению;
- 2) заполненное и подписанное ценовое предложение по форме согласно приложению 2 к настоящему приглашению с указанием возможного срока поставки;
- 3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица;
- 4) копию устава юридического лица, а в случае, если в уставе не указан состав участников или акционеров, выписку о составе участников или выписку из реестра действующих держателей акций, выданную после даты публикации настоящего приглашения;
- 5) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющего личность (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 6) копию разрешения на производство медицинских изделий и (или) уведомление о начале деятельности по оптовой реализации медицинских изделий;
- 7) документ, подтверждающий отсутствие (наличие) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное

социальное медицинское страхование, выданный менее, чем за один месяц, предшествующий дате вскрытия заявок;

8) оригинал или копию письма органа государственных доходов Республики Казахстан о том, что потенциальный поставщик - нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете, в случае, если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан;

9) письмо об отсутствии аффилированности в соответствии с пунктом 9 Правил;

10) техническую спецификацию с указанием характеристик предлагаемого медицинского изделия в соответствии с государственной регистрацией в Республике Казахстан, в том числе на электронном носителе в формате \*doc, в соответствии с объявленной технической спецификацией согласно приложениям 3-6;

11) письмо о согласии на расторжение договора поставки в случае выявления фактов, указанных в пункте 9 Правил, в порядке, установленном Правилами;

12) копию действующего документа или выписку из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемую электронно-цифровой подписью экспертной организации, подтверждающих государственную регистрацию на момент вскрытия конвертов, либо нотариально удостоверенную копию разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение товара на территории Республики Казахстан или разрешение уполномоченного органа на ввоз и применение товара на территории Республики Казахстан, полученное посредством веб-портала «электронного правительства», или письмо экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения об отсутствии необходимости регистрации;

На ввезенное и произведенное на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения медицинское изделие, представляются документы, подтверждающие ввоз и наличие заявленного объема: ввоз медицинского изделия в Республику Казахстан (нотариально удостоверенную копию грузовой таможенной декларации, складскую справку не ранее даты публикации приглашения); производство отечественным товаропроизводителем (складскую справку не ранее даты публикации приглашения); копию заключения о безопасности товаров, выданного в установленном законодательством порядке;

13) при наличии - сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP);

14) гарантийное письмо о соответствии заявленных к закупке медицинских изделий по маркировке, потребительской упаковке и инструкции по их применению требованиям законодательства и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

15) гарантийное письмо о том, что медицинское изделие хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение его безопасности, эффективности и качества в соответствии с Правилами хранения и

транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

16) гарантийное письмо о том, что медицинское изделие является новым, ранее неиспользованным, произведенным в период 24 (двадцати четырех) месяцев, предшествующих моменту поставки;

17) медицинское изделие, 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.

Представление гарантийного обеспечения в рамках особого порядка закупа главой 19 Правил не предусмотрено.

Поступившие заявки потенциальных поставщиков будут рассмотрены в течение 5 (пяти) рабочих дней с момента вскрытия, победитель будет определен на основании наименьшей цены, протокол итогов будет размещен на интернет-ресурсе Единого дистрибьютора.

По итогам закупа договоры поставки с победителями подлежат заключению с заказчиками, указанными в приложении 3 к настоящему приглашению. Начало срока поставки будет определено в договоре, исходя из срока, указанного в вашем ценовом предложении. Поставка должна быть осуществлена в количестве и места поставки согласно приложению 3 к настоящему приглашению.

Документы должны быть представлены в прошитом, пронумерованном виде и в запечатанном конверте в одном экземпляре секретарю комиссии Игликову Р.Г. с регистрацией в журнале, по адресу г. Нур-Султан, ул. Достык, 13/3, 4 этаж, управление закупок, не позднее 10:00 часов 27 февраля 2020 года. Вскрытие заявок состоится в 11:00 часов 27 февраля года в присутствии комиссии, с трансляцией в онлайн-режиме на интернет-ресурсе Единого дистрибьютора и его странице в Facebook. По возникающим вопросам Вы можете обратиться к секретарю комиссии по телефону: 8 (7172) 235095.

В случае невозможности представления документов к объявленному сроку вы вправе уведомить в письменном виде Единого дистрибьютора о необходимости продления срока приема заявок с соответствующим обоснованием.