Приложение 1

**Техническая спецификация по лотам №1-3.**

**Организатор:** РГП на ПХВ «Казахский научный центр дерматологии и инфекционных заболеваний» Министерства Здравоохранения Республики Казахстан

**Юридический адрес:** Республика Казахстан, 050002, г.Алматы, пр. Райымбека 60, **БИН:** 181240026355

**Лот № 1 – Лубрикант.**

Адрес поставки товаров и количество по разнарядке:

* Центр по профилактике и борьбе со СПИД г. Нур-Султан

Адрес: г. Нур-Султан, район Сарыарка, ул. И.Есенберлина 5/1, индекс:010000

Количество по разнарядке – **29 245 шт.**

* Центр по профилактике и борьбе со СПИД г. Алматы

Адрес: г.Алматы, ул. Басенова 2, корпус 4, индекс: 050060

Количество по разнарядке – **58 000 шт.**

* КГП «Карагандинский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗКО

Адрес: г. Караганда, ул. Анжерская 37, индекс:100009

Количество по разнарядке – **84 000 шт.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Техническая характеристика товаров, работ и услуг** | **Кол-во (шт)** | **Срок поставки** |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** |
| 1. | Лубрикант (гель, смазка) для использования совместно с презервативом, для уменьшения передачи риска ВИЧ-инфекции и ИППП. | Основа: **силиконовая.** Смазка (гель-лубрикант) должна быть прозрачной, иметь однородную структуру, без дополнительных включений. Капля выдавленная на ровную поверхность должна держать форму не растекаться и не высыхать, быть скользкой на ощупь и не впитываться в кожу на протяжении 5-10 минут.Смазка не должна содержать ароматические отдушки, спермициды, пролонгаторы, согревающие или охлаждающие добавки, но может содержать бактерицидные вещества (хлоргексидин или другие), если их наличие в данном виде продукции предусмотрено производителем.Смазка не должна содержать вещества, которые могут вызывать раздражение слизистых, аллергические реакции. Минимальный срок годности смазки не должен составлять менее трех лет.Каждая смазка должна быть упакована в герметичную индивидуальную упаковку, конструкция которой должна обеспечивать легкое вскрытие руками без применения, каких либо дополнительных средств (ножниц, иных острых предметов и т.п.).Упаковка должна быть форме пакетиков саше объёмом 5 мл для однократного использования или в тубах по 30 мл, 50 мл, если гель-лубрикант в данной упаковке будет конкурентоспособен по отношению к одноразовой упаковке. Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лубриканта должна соответствовать требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения; Наличие маркировки «**бесплатно»** на упаковкеГарантии к условиям хранения. Смазка хранится в упакованном виде, в закрытом складском помещении при температуре от 0 до +25 ˚С и относительной влажности воздуха не выше 80% на расстоянии не менее 1 м от отопительных приборов.При хранении смазка должна быть защищена от действия прямых солнечных лучей, не должна подвергаться действию масел на нефтяной основе, вазелина, органических растворителей, фенолов, кислот, щелочей.Гарантии к условиям перевозки. Смазка должна перевозиться крытым транспортом всех видов в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими натранспорте данного вида, при температуре от – 50 до + 50 ˚С (относительная влажность воздуха 80% при температуре 25 ˚С).Смазка может быть одобрена к распространению при условии наличия сертификата соответствия и протоколов лабораторных испытаний на данную продукцию и соблюдения правил хранения.В случае наличия на упаковке смазки указаний и/или знаков о соответствии международным стандартам должно быть наличие документов, подтверждающих такое соответствие.Обязательное предоставления образца в количестве 3 штук для оценки комиссии. | 171 245 | В течение 30 календарных дней с момента заключения Договора |

**Лот № 2 - Шприц 5 мл.**

**Адрес поставки товаров и количество по разнарядке лота № 3:**

* Центр по профилактике и борьбе со СПИД г. Нур-Султан

Адрес: г. Нур-Султан, район Сарыарка, ул. И.Есенберлина 5/1, индекс:010000

Количество по разнарядке – **58 800 шт.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Техническая характеристика товаров, работ и услуг** | **Кол-во (шт)** | **Срок поставки** |
| **1** | **2** | **3** | **4** |  **5** |
| 3. | Шприц 5 мл- инъекционный, трехкомпонентный, стерильный, однократного применения | Описание:* Трехкомпонентный шприц, состоит из трех частей: цилиндра, резинового поршня и плунжера (толкатель поршня);
* В комплекте игла с алмазной трехгранной заточкой;
* Прозрачный цилиндр с четкой и стойкой к стиранию шкалой;
* Поршень с плунжером изготовлен из синтетического материала, что не вызывает аллергических реакций;
* Игла изготовлена из хромоникелевой стали;
* Наличие ограничителя хода поршня для максимального наполнения шприца;
* Соединение шприца с иглой: Луер слип (Luer slip) и Луер локк (Luer lock);
* Не содержит латекс;
* Стерильный апирогенный, нетоксичный;
* Для одноразового использования;
* Индивидуальная упаковка.

Условия храненияХранить при температуре от -5 до +35°С и относительной влажности воздуха не более 80%.Наличие сертификата соответствия на товар, утвержденный в Республике Казахстан.Наличие регистрации медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения.Медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению медицинских изделий должна соответствовать требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения; Наличие маркировки «**бесплатно»** на упаковке.срок годность медицинских изделий 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)Обязательное предоставление образца в количестве 2 штук для оценки комиссии. | 58 800  | В течение 30 календарных дней с даты заключения Договора. |

**Лот № 3 - Шприц 10 мл.**

**Адрес поставки товаров и количество по разнарядке лота № 4:**

* Центр по профилактике и борьбе со СПИД г. Нур-Султан

Адрес: г. Нур-Султан, район Сарыарка, ул. И.Есенберлина 5/1, индекс:010000

Количество по разнарядке – **25 200 шт.**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование** | **Техническая характеристика товаров, работ и услуг** | **Кол-во (шт)** | **Срок поставки** |
| **1** | **2** | **3** | **4** |  **5** |
| 3. | Шприц 10 мл- инъекционный, трехкомпонентный, стерильный, однократного применения | Описание:* Трехкомпонентный шприц, состоит из трех частей: цилиндра, резинового поршня и плунжера (толкатель поршня);
* В комплекте игла с алмазной трехгранной заточкой;
* Прозрачный цилиндр с четкой и стойкой к стиранию шкалой;
* Поршень с плунжером изготовлен из синтетического материала, что не вызывает аллергических реакций;
* Игла изготовлена из хромоникелевой стали;
* Наличие ограничителя хода поршня для максимального наполнения шприца;
* Соединение шприца с иглой: Луер слип (Luer slip) и Луер локк (Luer lock);
* Не содержит латекс;
* Стерильный апирогенный, нетоксичный;
* Для одноразового использования;
* Индивидуальная упаковка.

Условия храненияХранить при температуре от -5 до +35°С и относительной влажности воздуха не более 80%.Наличие сертификата соответствия на товар, утвержденный в Республике Казахстан.Наличие регистрации медицинских изделий в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения.Медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;Маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению медицинских изделий должна соответствовать требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения; Наличие маркировки «**бесплатно»** на упаковкесрок годность медицинских изделий 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).Обязательное предоставления образца в количестве 2 штук для оценки комиссии. | 25 200  | В течение 30 календарных дней с даты заключения Договора. |

**НЕОБХОДИМЫЕ ТРЕБОВАНИЯ**

1. Каждый потенциальный поставщик представляет только одно ценовое предложение в национальной валюте, которое должно быть оформлено в письменном виде (на официальном бланке потенциального поставщика, подписанное первым руководителем, заверенное официальной печатью).
2. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара, выполнение работ, оказание услуг с соблюдением всех условий, указанных в Технической спецификации.
3. Ценовое предложение потенциального поставщика подлежит отклонению в случаях, если:
* потенциальный поставщик не зарегистрирован в качестве субъекта предпринимательства согласно законодательству Республики Казахстан;
* потенциальный поставщик не является правоспособным на осуществление фармацевтической деятельности по производству или оптовой реализации лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
* потенциальный поставщик имеет налоговую задолженность, задолженность по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
* руководитель потенциального поставщика, претендующего на участие в закупках, имел отношения, связанные с управлением, учреждением, участием в уставном капитале юридических лиц, включенных в реестр недобросовестных поставщиков;
* руководитель потенциального поставщика, претендующего на участие в закупках, является физическим лицом, осуществляющим предпринимательскую деятельность, включенным в реестр недобросовестных поставщиков;
* потенциальный поставщик, являющийся физическим лицом, осуществляющим предпринимательскую деятельность, претендующий на участие в закупках, является руководителем потенциального поставщика, который включен в реестр недобросовестных поставщиков;
* состоит в реестре недобросовестных поставщиков государственных закупок;
* участники в закупке упомянуты в Отчете Офиса Генерального инспектора грантов Глобального фонда Республики Казахстан;
* был аффилированным с организатором закупа;
* был аффилированным по одному лоту с другим потенциальным поставщиком;
* был признан банкротом вступившим в законную силу судебным актом, и в отношении него не должно проводиться процедур банкротства или ликвидации;
* нарушил патентные и иные права и притязания третьих лиц, связанных с реализацией лекарственных средств и медицинских изделий;
* сумма коммерческого предложения превышает сумму, выделенную для приобретения данных товаров, работ и услуг;
* потенциальным поставщиком представлено более одного ценового предложения на данный лот;
* ценовое предложение поступило по истечению окончательного срока приема заявок.
1. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение на ТМЦ в соответствии с Технической спецификацией.
2. В случае, если наименьшее ценовое предложение представлено несколькими потенциальными поставщиками, победителем признается потенциальный поставщик, ценовое предложение которого поступило ранее ценовых предложений других потенциальных поставщиков. Сопоставление ценовых предложений производится членами комиссии.
3. Если в течение срока представления ценовых предложений представлено менее двух ценовых предложений потенциальных поставщиков, такие закупки признаются несостоявшимися.

7. Поставщик представляет организатору закупа вместе с ценовым предложением следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом](http://adilet.zan.kz/rus/docs/Z1400000202#z1) 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 в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года "О разрешениях и уведомлениях";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) 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);

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) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала "электронного правительства";

6) подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком, 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, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданной не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8. В течение 5(пяти) рабочих дней после подписания сторонами договора о закупках, если иное не предусмотрено договором, поставщик представляет Основному получателю гранта Гарантийное обязательство исполнения договора о закупках в виде банковской гарантии в размере 3% от общей суммы Договора. Обеспечение исполнения договора в виде банковской гарантии оформляется по утвержденной форме банка обслуживающего исполнителя.

9. Заказчик возвращает обеспечение исполнения договора о закупках исполнителю в сроки, указанные в договоре, или в течение 5 рабочих дней с момента полного и надлежащего исполнения исполнителем своих обязательств по договору о закупках.

10. Заказчик не возвращает обеспечение исполнения договора если поставщик:

1) нарушил сроки выполнения работ, оказания услуг;

2) нарушил другие условия договора;

3) не предоставил закрывающие бухгалтерские документы, оформленные в соответствии с законодательством РК, или предоставил их оформленными некорректно.

11. При необходимости заказчик или организатор закупа привлекает эксперта или экспертов из профильных специальностей. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) ТМЦ. Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении заявок, определении победителя.