|  |
| --- |
| УТВЕРЖДАЮ  Директор  Государственного учреждения  «Республиканский научно-практический центр  онкологии и медицинской радиологии  им. Н.Н. Александрова»  \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_С.Л. Поляков  «\_\_\_» \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 2024 г. |
|  |
|  |

АУКЦИОННЫЕ ДОКУМЕНТЫ

На закупку**: «Реагентов и расходных материалов для анализатора XN-1500, XN-350 и** **UC 3500 -UF 4000»**

(первично)

I. ПРИГЛАШЕНИЕ К УЧАСТИЮ В ПРОЦЕДУРЕ ГОСУДАРСТВЕННОЙ ЗАКУПКИ

|  |  |
| --- | --- |
| Вид процедуры государственной закупки | Электронный аукцион |
| Сведения о заказчике | |
| Наименование | Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова» |
| Место нахождения | 223040, Минский район аг. Лесной |
| Учетный номер плательщика | 600265533 |
| Сведения об электронном аукционе | |
| Дата истечения срока для подготовки и подачи предложений | 15 календарных дней со дня размещения аукционных документов на электронной торговой площадке |
| Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки | 585 312,00бел. рублей |
| Требования к участникам, документы и (или) сведения для проверки требований к участникам | **Участникам необходимо предоставить:**  **1.** Документ, подтверждающий регистрацию участника в стране его происхождения.  **2.** Заявление участника о соответствии требованиям, установленным согласно пункту 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 №419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» и требованиям, установленным частью 3 подпункта 1.7 пункта 1 Постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 №395 «О реализации Закона Республики Беларусь "О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Беларусь "О государственных закупках товаров (работ, услуг)» (Приложение2).  **3.** Сведения о состоянии расчетов с бюджетом (Приложение2).  *Примечание: все документы предоставляются в следующем виде: сканированные оригиналы или копии* |
| Требование о предоставлении аукционного обеспечения, размер аукционного обеспечения, срок действия банковской гарантии и (или) обеспечения исполнения обязательств по договору | Не требуется |
| Сведения о предмете государственной закупки | |
| **Лот № 1** | |
| Наименование товаров (работ, услуг) | Реагенты для автоматического гематологического анализатора XN-1500 |
| Код по ОКРБ 007-2012 (подвид) | 20.59.52.100 |
| Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012 | Реагенты диагностические или лабораторные композиционные, включая бумагу, пропитанную или покрытую диагностическими или лабораторными реагентами |
| Идентификационный номер предмета государственной закупки в годовом плане | 2024-600265533 - 275 |
| Объем (количество) | 3 563 178 мл |
| Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | по заявкам покупателя в течение 60 рабочих дней |
| Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова», Минская область, Минский р-н аг. Лесной |
| Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) | 349 769,00 бел. рублей |
| Источник финансирования государственной закупки по части (лоту) | Республиканский бюджет |
| Порядок оплаты | Документы передаются на оплату в органы государственного казначейства в течение 5 банковских дней с момента поставки товара |
| 1. ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ГОСУДАРСТВЕННОЙ ЗАКУПКИ | |
| Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов) в случае, если предмет государственной закупки разделен на части (лоты), а также перечень документов и (или) сведений, подтверждающих соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки | Согласно приложению **1** к лоту  Предложение участника должно соответствовать описанию предмета закупки:  - на 100% по составу, объему (количеству) изделий, предусмотренных заявкой на закупку, за исключением случая превышения объема (количества) изделий медицинского назначения в связи с кратностью упаковки.  - не менее чем на 85% в части описания технических показателей и характеристик предмета государственной закупки; |
| **Лот № 2** | |
| Наименование товаров (работ, услуг) | Контрольные материалы для автоматического гематологического анализатора XN 1500 |
| Код по ОКРБ 007-2012 (подвид) | 20.59.52.100 |
| Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012 | Реагенты диагностические или лабораторные композиционные, включая бумагу, пропитанную или покрытую диагностическими или лабораторными реагентами |
| Идентификационный номер предмета государственной закупки в годовом плане | 2024-600265533 - 276 |
| Объем (количество) | 336 мл |
| Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | по заявкам покупателя в течение 60 рабочих дней |
| Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова», Минская область, Минский р-н аг. Лесной |
| Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) | 69 500,00 бел. рублей |
| Источник финансирования государственной закупки по части (лоту) | Республиканский бюджет |
| Порядок оплаты | Документы передаются на оплату в органы государственного казначейства в течение 5 банковских дней с момента поставки товара |
| 1. ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ГОСУДАРСТВЕННОЙ ЗАКУПКИ | |
| Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов) в случае, если предмет государственной закупки разделен на части (лоты), а также перечень документов и (или) сведений, подтверждающих соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки | Согласно приложению **2** к лоту  Предложение участника должно соответствовать описанию предмета закупки:  - на 100% по составу, объему (количеству) изделий, предусмотренных заявкой на закупку, за исключением случая превышения объема (количества) изделий медицинского назначения в связи с кратностью упаковки.  - не менее чем на 85% в части описания технических показателей и характеристик предмета государственной закупки; |
| **Лот № 3** | |
| Наименование товаров (работ, услуг) | Реагенты для автоматического гематологического анализатора XN-350 |
| Код по ОКРБ 007-2012 (подвид) | 20.59.52.100 |
| Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012 | Реагенты диагностические или лабораторные композиционные, включая бумагу, пропитанную или покрытую диагностическими или лабораторными реагентами |
| Идентификационный номер предмета государственной закупки в годовом плане | 2024-600265533 - 264 |
| Объем (количество) | 409 376 мл |
| Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | по заявкам покупателя в течение 60 рабочих дней |
| Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова», Минская область, Минский р-н аг. Лесной |
| Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) | 25 396,00 бел. рублей |
| Источник финансирования государственной закупки по части (лоту) | Республиканский бюджет |
| Порядок оплаты | Документы передаются на оплату в органы государственного казначейства в течение 5 банковских дней с момента поставки товара |
| 1. ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ГОСУДАРСТВЕННОЙ ЗАКУПКИ | |
| Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов) в случае, если предмет государственной закупки разделен на части (лоты), а также перечень документов и (или) сведений, подтверждающих соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки | Согласно приложению **3** к лоту  Предложение участника должно соответствовать описанию предмета закупки:  - на 100% по составу, объему (количеству) изделий, предусмотренных заявкой на закупку, за исключением случая превышения объема (количества) изделий медицинского назначения в связи с кратностью упаковки.  - не менее чем на 85% в части описания технических показателей и характеристик предмета государственной закупки; |
| **Лот № 4** | |
| Наименование товаров (работ, услуг) | Контрольные материалы для автоматического гематологического анализатора XN 350 |
| Код по ОКРБ 007-2012 (подвид) | 20.59.52.100 |
| Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012 | Реагенты диагностические или лабораторные композиционные, включая бумагу, пропитанную или покрытую диагностическими или лабораторными реагентами |
| Идентификационный номер предмета государственной закупки в годовом плане | 2024-600265533 - 265 |
| Объем (количество) | 90 мл |
| Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | по заявкам покупателя в течение 60 рабочих дней |
| Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова», Минская область, Минский р-н аг. Лесной |
| Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) | 10 150,00 бел. рублей |
| Источник финансирования государственной закупки по части (лоту) | Республиканский бюджет |
| Порядок оплаты | Документы передаются на оплату в органы государственного казначейства в течение 5 банковских дней с момента поставки товара |
| 1. ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ГОСУДАРСТВЕННОЙ ЗАКУПКИ | |
| Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов) в случае, если предмет государственной закупки разделен на части (лоты), а также перечень документов и (или) сведений, подтверждающих соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки | Согласно приложению **4** к лоту  Предложение участника должно соответствовать описанию предмета закупки:  - на 100% по составу, объему (количеству) изделий, предусмотренных заявкой на закупку, за исключением случая превышения объема (количества) изделий медицинского назначения в связи с кратностью упаковки.  - не менее чем на 85% в части описания технических показателей и характеристик предмета государственной закупки; |
| **Лот № 5** | |
| Наименование товаров (работ, услуг) | Реагенты для автоматической системы анализа мочи UC - 3500- UF - 4000 |
| Код по ОКРБ 007-2012 (подвид) | 20.59.52.100 |
| Наименование в соответствии с ОКРБ 007-2012 | Реагенты диагностические или лабораторные композиционные, включая бумагу, пропитанную или покрытую диагностическими или лабораторными реагентами |
| Идентификационный номер предмета государственной закупки в годовом плане | 2024-600265533 -284 |
| Объем (количество) | 961 808 условных единиц |
| Срок (сроки) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | по заявкам покупателя в течение 60 рабочих дней |
| Место (места) поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) | Государственное учреждение «Республиканский научно-практический центр онкологии и медицинской радиологии им. Н.Н. Александрова», Минская область, Минский р-н аг. Лесной |
| Ориентировочная стоимость предмета государственной закупки по части (лоту) | 130 497,00 бел. рублей |
| Источник финансирования государственной закупки по части (лоту) | Республиканский бюджет |
| Порядок оплаты | Документы передаются на оплату в органы государственного казначейства в течение 5 банковских дней с момента поставки товара |
| 1. ОПИСАНИЕ ПРЕДМЕТА ГОСУДАРСТВЕННОЙ ЗАКУПКИ | |
| Описание предмета государственной закупки, его частей (лотов) в случае, если предмет государственной закупки разделен на части (лоты), а также перечень документов и (или) сведений, подтверждающих соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки | Согласно приложению **5** к лоту  Предложение участника должно соответствовать описанию предмета закупки:  - на 100% по составу, объему (количеству) изделий, предусмотренных заявкой на закупку, за исключением случая превышения объема (количества) изделий медицинского назначения в связи с кратностью упаковки.  - не менее чем на 85% в части описания технических показателей и характеристик предмета государственной закупки; |

**II.** **Условия допуска товаров (работ, услуг) иностранного происхождения и поставщиков (подрядчиков, исполнителей), предлагающих такие товары (работы, услуги), к участию в электронном аукционе: согласно постановлению Совета Министров Республики Беларусь от 17.03.2016 №206 «О допуске товаров иностранного происхождения и поставщиков, предлагающих такие товары, к участию в процедурах государственных закупок» (далее-постановление Совета Министров Республики Беларусь от 17.03.2016 №206):** не устанавливается

**III. Порядок формирования цены предложения: в** цену предложения, в которую кроме стоимости самих товаров должны быть включены:

расходы на упаковку;

расходы на транспортировку до склада заказчика (покупателя) или иного места, определяемого покупателем в договоре;

налоги, сборы и другие платежи, в том числе таможенные платежи (пошлины, сборы и НДС), взимаемые на территории страны участника и заказчика (покупателя), а также страны, из которой осуществляется отгрузка и ввоз товара;

оптовая надбавка, размер которой не должен превышать установленного предельного уровня, предусмотренного законодательством Республики Беларусь;

иные расходы, связанные с исполнением обязательств участника, предусмотренные настоящими аукционными документами, в том числе проектом договора.

**IV. Наименование валюты, в которой должна быть выражена цена предложения, наименование валюты и при необходимости обменный курс, которые будут использованы для оценки и сравнения предложений, а также для заключения договора** - белорусские рубли.

Цена предложения участника выражается в белорусских рублях. При этом участник - нерезидент Республики Беларусь указывает наименование валюты (доллары США, Евро, российские рубли, белорусские рубли, китайские юани), в которой будет заключен договор, в случае выбора его участником-победителем, за исключением случая, предусмотренного предложением третьим и четвертым настоящей части. В случае предложения участником - нерезидентом Республики Беларусь товара, отгружаемого с территории Республики Беларусь или товара произведенного на территории Республики Беларусь, в предложение участника включаются сведения об осуществлении расчетов за такие товары только в белорусских рублях. **Участник-нерезидент Республики Беларусь, являющийся резидентом Евразийского экономического союза или Азербайджанской Республики, за исключением случая, предусмотренного предложением третьим настоящей части, указывает наименование валюты либо российские рубли, либо белорусские рубли, либо наименование национальной валюты страны, резидентом которой он является, и в которой будет заключен договор, в случае выбора его участником– победителем.** В случае отсутствия наименования валюты в предложении участника - нерезидента Республики Беларусь, договор с ним, при условии выбора его участником-победителем, заключается в белорусских рублях.

Для расчета цены предложения на условиях поставки DAP - пункт таможенного оформления, определяемый заказчиком (покупателем) или DDP - склад заказчика (покупателя) (ИНКОТЕРМС - 2010) участник-нерезидент Республики Беларусь руководствуется формулой расчета ставки участника-нерезидента, предусмотренной **приложением 7** к настоящим аукционным документам;

**V. Порядок участия в процедуре государственной закупки субъектов малого и среднего предпринимательства: согласно приложению 3 к постановлению Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395 «О реализации Закона Республики Беларусь «О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Беларусь «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»» (далее-постановление Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395) (в случае, если процедура государственной закупки проводится с учетом требований статьи 29 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года №419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)»): на общих основаниях**

**VI. Акты законодательства о государственных закупках, в соответствии с которыми проводится процедура государственной закупки:**

Настоящий электронный аукцион проводится в порядке, установленном Законом Республики Беларусь от 13 июля 2012 г. № 419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» и принятыми в целях его реализации актами законодательства;

Локальные правовое акты о государственных закупках, в соответствии с которыми проводится процедура государственной закупки:

Оценка предложений участников, поступивших для участия в электронном аукционе, проводится в порядке, установленном Правилами проведения экспертной оценки предложений участников на соответствие требованиям, предъявляемым к предмету закупки и по форме, утвержденными приказом директора РНПЦ ОМР им. Н.Н. Александрова от 02.04.2021 №01-06/62 «О порядке организации и проведения процедур государственных закупок товаров (работ, услуг)», являющихся Приложением А и В к настоящей аукционной документации соответственно;

**VII.** **Условия применения преференциальной поправки:** заявление о праве на применение преференциальной поправки по форме, установленной регламентом оператора электронной торговой площадки, и документы, подтверждающие право на применение преференциальной поправки, если участник заявляет о таком праве и ее применение установлено Советом Министров Республики Беларусь (постановление Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395);

15 процентов в случаях предложения:

 -производимых участником товаров, происходящих из Республики Беларусь и (или) стран, которым в Республике Беларусь предоставляется национальный режим в сфере государственных закупок в соответствии с международными договорами Республики Беларусь;

-организациями Республики Беларусь, в которых численность инвалидов составляет не менее 50 процентов списочной численности работников, работ, услуг собственного производства при условии, что доля оплаты труда инвалидов в общем фонде оплаты труда таких организаций за три календарных месяца, предшествующих дате подачи предложения, составляет не менее 20 процентов;

- учреждениями и предприятиями уголовно-исполнительной системы, лечебно-трудовыми профилакториями, лечебно-производственными мастерскими работ, услуг собственного производства;

25 процентов – в случае предложения участником товаров собственного производства организаций Республики Беларусь, в которых численность инвалидов составляет не менее 50 процентов списочной численности работников, при условии, что доля оплаты труда инвалидов в общем фонде оплаты труда таких организаций за три календарных месяца, предшествующих дате подачи предложения, составляет не менее 20 процентов.

При проведении процедуры государственной закупки документами, подтверждающими право на применение преференциальной поправки, являются:

в размере 15 процентов:

для товаров, происходящих из Республики Беларусь и не включенных в перечень согласно приложению 1 к постановлению Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395, один из следующих документов (наличие письменного обязательства в случае предоставления сертификата продукции собственного производства **ОБЯЗАТЕЛЬНО**):

документ о происхождении товара, выдаваемый Белорусской торгово-промышленной палатой или ее унитарными предприятиями в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года, или его копия. Указанный документ выдается по форме сертификата о происхождении товара, установленной названными Правилами, и заполняется в порядке, определенном ими для сертификатов о происхождении товаров, с учетом особенностей, устанавливаемых Министерством антимонопольного регулирования и торговли;

сертификат продукции собственного производства, выданный Белорусской торгово-промышленной палатой или ее унитарными предприятиями, или его копия, а также **письменное обязательство по форме согласно** [**приложению**](#_Приложение_7) **4 к настоящим аукционным документам** особлюдении при исполнении договора условий и критериев отнесения продукции к продукции собственного производства, определенных Положением об отнесении продукции (работ, услуг) к продукции (работам, услугам) собственного производства, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 17 декабря 2001 г. N 1817;

для **производимых участником** товаров, происходящих из стран, которым в Республике Беларусь предоставляется национальный режим в сфере государственных закупок в соответствии с международными договорами Республики Беларусь, кроме товаров, происходящих из государств - членов Евразийского экономического союза, включенных в приложение 1 к Постановлению №395, - **письменное заявление по форме согласно** [**приложению**](#_Приложение_7) **5 к настоящим аукционным документам** о том, что участник является производителем предлагаемых им товаров, а также документ о происхождении товара, выдаваемый уполномоченными органами (организациями) этих государств в соответствии с критериями определения страны происхождения товаров, предусмотренными Правилами определения страны происхождения товаров, являющимися неотъемлемой частью Соглашения о Правилах определения страны происхождения товаров в Содружестве Независимых Государств от 20 ноября 2009 года, или его копия;

для имущественных прав на компьютерные программы, происходящие из Республики Беларусь, - свидетельство о регистрации компьютерной программы, выданное государственным учреждением "Национальный центр интеллектуальной собственности", или его копия;

для товаров, происходящих из Республики Беларусь и включенных в приложение 1 к постановлению Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395, один из следующих документов, - один из документов, указанных в абзацах четвертом и пятом подпункта 1.6 пункта 1 постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395, или выписка из евразийского реестра промышленных товаров государств - членов Евразийского экономического союза, полученная в соответствии с пунктом 24 Правил определения страны происхождения отдельных видов товаров для целей государственных (муниципальных) закупок, утвержденных Решением Совета Евразийской экономической комиссии от 23 ноября 2020 г. N 105, или ее копия;

для товаров, происходящих из государств - членов Евразийского экономического союза, за исключением происходящих из Республики Беларусь, включенных в приложение 1 к постановлению Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 № 395, - выписка из евразийского реестра промышленных товаров государств - членов Евразийского экономического союза, полученная в соответствии с пунктом 24 Правил определения страны происхождения отдельных видов товаров для целей государственных (муниципальных) закупок, или ее копия;

для работ, услуг собственного производства организаций Республики Беларусь, в которых численность инвалидов составляет не менее 50 процентов списочной численности работников, в совокупности следующие документы:

документ, подписанный руководителем организации Республики Беларусь, в которой численность инвалидов составляет не менее 50 процентов списочной численности работников, или уполномоченным им лицом не ранее чем за пять рабочих дней до дня подачи предложения для участия в процедуре государственной закупки, с указанием общего количества работников, численности инвалидов, номеров удостоверений, подтверждающих инвалидность, и сроков их действия, доли оплаты труда инвалидов в общем фонде оплаты труда таких организаций за три календарных месяца, предшествующих дате подачи предложения;

сертификат работ и услуг собственного производства, выданный Белорусской торгово-промышленной палатой или ее унитарными предприятиями, или его копия;

для работ, услуг собственного производства учреждений и предприятий уголовно-исполнительной системы, лечебно-трудовых профилакториев, лечебно-производственных мастерских - сертификат работ и услуг собственного производства, выданный Белорусской торгово-промышленной палатой или ее унитарными предприятиями, или его копия;

в размере 25 процентов - документ, подписанный руководителем организации Республики Беларусь, в которой численность инвалидов составляет не менее 50 процентов списочной численности работников, или уполномоченным им лицом не ранее чем за пять рабочих дней до дня подачи предложения для участия в процедуре государственной закупки, с указанием общего количества работников, численности инвалидов, номеров удостоверений, подтверждающих инвалидность, и сроков их действия, доли оплаты труда инвалидов в общем фонде оплаты труда таких организаций за три календарных месяца, предшествующих дате подачи предложения, а также сертификат продукции собственного производства, выданный Белорусской торгово-промышленной палатой или ее унитарными предприятиями, или его копия;

При этом, доля оплаты труда инвалидов в общем фонде оплаты труда организации за три календарных месяца, предшествующих дате подачи предложения, должна составлять не менее 20 процентов.

При предложении товара с комплектующими, а также в виде набора (комплекта), содержащихся в спецификации и/или листе технической комплектации, в сертификатах должен быть указан товар с этими комплектующими, составляющими наборами (комплектами).

Наименования товаров, содержащиеся в данных сертификатах, должны соответствовать наименованиям товаров, указанным в спецификации, листе технической комплектации (при его наличии), регистрационном удостоверении Министерства здравоохранения Республики Беларусь (регистрационном удостоверении, выданном в рамках ЕАЭС) или **сведениям из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведениям из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС),** иливдоговоре на проведение комплекса предварительных технических работ, в том числе содержать ГОСТ, ТУ и изменения к ним (при их наличии).

**VIII. Требования к содержанию и форме предложения с учетом регламента оператора электронной торговой площадки:**

Участники предоставляют предложения в форме электронного документа в соответствии с требованиями Закона и настоящих аукционных документов в срок для подготовки и подачи предложений, указанный в приглашении о проведении электронного аукциона и настоящих аукционных документах.

Ответственность за достоверность сведений, содержащихся в предложениях участников, несут участники закупки.

Предложения составляются участниками на белорусском и (или) русском языках. Все документы, содержащиеся в предложении участника и составленные на иностранных языках, должны иметь перевод на русский и (или) белорусский языки.

Документы, содержащиеся в предложении участника, не должны содержать расхождений и разночтений в части, объема (количества), валюты и иных сведений.

Предложение участника должно содержать новые товары (товары, которые не были в употреблении, ремонте, в том числе которые не были восстановлены, у которых не была осуществлена замена составных частей, не были восстановлены потребительские свойства), имеющие государственную регистрацию в Республике Беларусь или зарегистрированы в рамках Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС) при условии, что Республика Беларусь является референтным государством или государством признания.

Участник в своем предложении указывает наименование, ГОСТ, ТУ и изменения к ним (при их наличии), модель, марку, каталожный номер, указание на товарный знак, наименование изготовителя (производителя) (далее - сведения) медицинской техники и (или) изделий медицинского назначения и иных товаров, содержащихся в его предложении (далее – товары). Сведения, содержащиеся в спецификации, листе технической комплектации, сертификате формы СТ-1, сертификате продукции собственного производства и в иных документах, предоставляемых участником в соответствии с настоящими аукционными документами, должны соответствовать, сведениям, указанным в действующем регистрационном удостоверении Министерства здравоохранения Республики Беларусь (действующем регистрационного удостоверении, выданном в рамках ЕАЭС) или в государственном реестре медицинской техники и изделий медицинского назначения Республике Беларусь (в едином реестре медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС) или в договоре на проведение комплекса предварительных технических работ, предшествующих государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, внесению изменений в регистрационное досье на изделия медицинского назначения и медицинскую технику, заключенного с республиканским унитарным предприятием «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» (далее - договор на проведение комплекса предварительных технических работ).

Не допускается предоставление участником предложения изделий медицинского назначения и медицинской техники, зарегистрированных в составе (комплектации) других изделий медицинского назначения и медицинской техники, но реализуемые отдельно.

По каждому лоту участник подготавливает и предоставляет отдельное предложение, которое должно содержать все сведения и документы, предусмотренные настоящими аукционными документами.

Срок действия документов, содержащихся в предложении участника (далее - срок действия предложения) должен составлять не менее 30 календарных дней на дату истечения срока для подготовки и подачи предложения, за исключением документов, указанных***в пунктах 1.2 раздела 1, в пунктах 3 и 4 раздела 2,*** настоящих аукционных документов, которые должны действовать на дату истечения срока для подготовки и подачи предложения.

Предоставление участником альтернативного предложения либо части предложения, в том числе по лоту (части), не допускается, за исключением случая, предусмотренного частью второй настоящего пункта. Если предмет государственной закупки состоит из лотов (частей), допускается подача одним участником не более одного предложения на каждый из лотов (частей).

В случае полной идентичности товара одного изготовителя (производителя), допускается указание в предложении участника информации о нескольких регистрационных удостоверениях, странах изготовителя (производителя) в соответствии с регистрационным(и) удостоверением(ями).

В случае подачи участником альтернативного предложения, либо альтернативного предложения по лоту (части) предмета закупки, такое предложение (основное и альтернативное) участника отклоняется.

Участник вправе внести изменения и (или) дополнения в предложение или отозвать его до истечения срока для подготовки и подачи предложений.

Предложения, а также дополнения и (или) изменения в них, поступившие после истечения срока для подготовки и подачи предложений, отклоняются, а участники, представившие их, к участию в электронном аукционе не допускаются.

Заказчик вправе в ходе проведения процедуры государственной закупки изменить объем (количество) предмета государственной закупки, но не более чем на 10%.

Предложение должно состоять из двух разделов и содержать следующие сведения:

**РАЗДЕЛ I**

|  |  |
| --- | --- |
| Сведения об электронном аукционе | |
| Регистрационный номер процедуры государственной закупки, присвоенный электронной торговой площадкой |  |
| Сведения о предложении (частях (лотах) предложения) | |
| Лот № \_\_\_\_\_\_ | |
| Наименование предлагаемых товаров (услуг) |  |
| Описание предлагаемых товаров (услуг) |  |
| Страна происхождения товаров (услуг) |  |
| Объем (кол-во), ед. изм. |  |
| Документы первого раздела предложения  1.Документы и (или) сведения, подтверждающие соответствие предмету государственной закупки и требованиям к предмету государственной закупки, установленным аукционными документами:  1.1. **спецификацию** в соответствии с приложением к аукционным документам по форме согласно [**приложению**](#_Приложение_2) **1** к настоящим аукционным документам (далее – спецификация).  Спецификация участника, в том числе предоставляемая по каждому лоту, в обязательном порядке должна содержать все сведения о товаре, предусмотренные [**приложением**](#_Приложение_2) к настоящим аукционным документам.  Комплектность товара, содержащегося в спецификации,должна быть указана в самой спецификации.  Не допускается отсутствие в спецификации сведений, установленных настоящими аукционными документами.  В спецификации каждая позиция товара, предлагаемого участником, должна быть указана в строке, соответствующей определенной позиции приложения к аукционным документам. Предложение участника **должно содержать товар, являющийся предметом закупки,** согласно аукционным документам, в том числе соответствовать его количеству. Допускается превышение количества товара вследствие кратности упаковки (неделимая).  **1.2.** **копию действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь (копию действующего регистрационного удостоверения, выданного в рамках ЕАЭС) на товар, относящийся к предмету закупки, или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведения из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС), в которых участники отмечают (выделяют) позиции, входящие в их предложение;**  1.2.1. в случае если срок действия регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь на предлагаемый товар **менее срока действия предложения** участник должен предоставить **письменное обязательство** о предоставлении **при** **поставке** копии действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь (копию действующего регистрационного удостоверения, выданного в рамках ЕАЭС) или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведения из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС), ***по форме согласно*** [***приложению***](#_Приложение_4) ***3*** к настоящим аукционным документам.  **1.2.2.** для участия в процедурах государственных закупок медицинских изделий, не зарегистрированных в установленном порядке, но зарегистрированных в Российской Федерации и (или) находящиеся в обращении на территории Соединенных Штатов Америки и (или) государств - членов Европейского союза и находящиеся в процессе регистрации (перерегистрации) в Республике Беларусь на дату подачи предложения (ответа на запрос при проведении процедуры закупки из одного источника), в составе предложения участника государственной закупки необходимо наличие следующих документов:  -копии регистрационного удостоверения (для медицинских изделий, зарегистрированных в Российской Федерации), копии документов о сертификации изделия медицинского назначения, медицинской техники и (или) документов, разрешающих обращение изделия медицинского назначения, медицинской техники в Соединенных Штатах Америки и (или) в государствах - членах Европейского союза (сертификат на свободную продажу и (или) декларация о соответствии (сертификат соответствия) и другие);  -копии действующего на дату подачи предложения (ответа на запрос при проведении процедуры закупки из одного источника) договора на проведение комплекса предварительных технических работ, предшествующих государственной регистрации (перерегистрации) изделий медицинского назначения и медицинской техники, внесению изменений в регистрационное досье на изделия медицинского назначения и медицинскую технику, заключенного с республиканским унитарным предприятием "Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении" (далее - договор на проведение комплекса предварительных технических работ);  -копии документа, подтверждающего факт оплаты услуг по договору на проведение комплекса предварительных технических работ (платежного поручения или квитанции об оплате);  -письменного обязательства участника процедуры государственной закупки в случае выбора его победителем (поставщиком) по результатам проведенной процедуры государственной закупки предоставить копию действующего регистрационного удостоверения МЗ РБ (копию действующего регистрационного удостоверения, выданного в рамках ЕАЭС) или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведения из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС заказчику (организатору) на предлагаемый товар, являющийся предметом государственной закупки, в срок не позднее даты поставки товара по договору государственной закупки (Постановление Министерства здравоохранения Республики Беларусь от 19.05.2021 N 51 «О порядке участия в процедурах государственных закупок незарегистрированных медицинских изделий») ***по форме согласно*** [***приложению***](#_Приложение_4) ***3 к*** настоящим аукционным документам.  1.3. **условия оплаты** (указывается непосредственно в спецификации);  1.4. **срок поставки**, который указывается непосредственно в спецификации;  1.5. **срок годности и (или) стерильности (указывается непосредственно в спецификации):**  1.5.1**для товаров, имеющих срок годности и (или) стерильности** по каждой позиции спецификации срок годности и (или) стерильности **на дату поставки**, должен составлять не менее 11 месяцев.  Если изготовителем (производителем) установлен срок годности и (или) стерильность 12 месяцев или менее 12 месяцев участник должен указать срок годности и (или) стерильности на дату поставки товара, при этом годность и (или) стерильность должна составлять не менее 60% от срока годности и (или) стерильности, установленного изготовителем (производителем);  1.5.2.Если изготовитель (производитель) не ограничивает срок годности, то в спецификации участник указывает **в столбце 6** [**приложения**](#_Приложение_2) **1 «Неограниченный**.  1.6. **описание, инструкции, технические условия** и другие документы изготовителя (производителя) товара, подтверждающие состав, технические характеристики и функциональные параметры товара, содержащегося в предложении участника, которые не должны иметь расхождений с информацией и документами, предоставленными в УП «Центр экспертиз и испытаний в здравоохранении» на регистрацию товара или размещенными в государственном реестре медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь.  **В случае выявления факта предоставления участником недостоверных сведений о составе, технических характеристиках и функциональных параметрах предложенного товара, предложение такого участника отклоняется;**  1.7. таблицу соответствия состава (комплектности) и характеристик товара, предлагаемого участником требованиям настоящих аукционных документов по форме согласно [приложению 5](#_Приложение_5) к настоящим аукционным документам.  Предложение участника должно содержать документы, подтверждающие состав (комплектность) и технические характеристики товара, указанные в таблице соответствия, предоставленной участником.  Таблица соответствия, предоставленная участником, должна содержать все сведения, предусмотренные [**приложением**](#_Приложение_5) **6** к настоящим аукционным документам;  2. Заявление о согласии участника в случае признания его участником-победителем заключить договор на условиях, указанных в аукционных документах, его предложении и протоколе выбора участника-победителя *(заполняется по форме, установленной регламентом оператора электронной торговой площадки)*. 3. Заявление о праве на применение преференциальной поправки, если участник заявляет о таком праве и ее применение установлено Советом Министров Республики Беларусь *(заполняется по форме, установленной регламентом оператора электронной торговой площадки)*. 4. Заявление о согласии участника на размещение в открытом доступе предложения *(заполняется по форме, установленной регламентом оператора электронной торговой площадки)*. | |

**РАЗДЕЛ II**

|  |  |
| --- | --- |
| Сведения об участнике | |
| Наименование (для юридического лица) либо фамилия, собственное имя, отчество (при наличии) (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя) |  |
| Место нахождения (для юридического лица) либо место жительства (для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя) |  |
| Учетный номер плательщика (для юридического лица, индивидуального предпринимателя) |  |
| Данные документа, удостоверяющего личность (номер, дата выдачи, орган, выдавший документ), - для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя |  |
| Документы второго раздела предложения | |
| Наименование документов:  1. документ, подтверждающий регистрацию участника в стране его происхождения:  - сведения о физическом лице, в том числе индивидуального предпринимателя (фамилия, собственное имя, отчество (при наличии), данные документа, удостоверяющего личность (номер, дату выдачи, орган, выдавший документ), место нахождения (место жительства) и учетный номер плательщика (при наличии).  - свидетельство о государственной регистрации участника либо выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для резидентов стран-членов Евразийского экономического союза);  - выписку из торгового реестра страны регистрации участника (для нерезидентов стран-членов Евразийского экономического союза).  Выписка из торгового реестра страны регистрации участника должна быть выдана не ранее, чем за 6 (шесть) месяцев до истечения срока для подготовки и подачи предложений;  2. Сведения о состоянии расчетов с бюджетом:  2.1. для резидентов Республики Беларусь – заявление об отсутствии по состоянию на 1-е число месяца, предшествующего дню подачи предложения, задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, ***по форме согласно приложению 2.***  *Данное требование не распространяется на юридическое лицо или индивидуального предпринимателя, находящихся в процедуре экономической несостоятельности (банкротства), применяемой в целях восстановления платежеспособности (в процедуре санации)*  2.2. для нерезидентов Республики Беларусь - документ об отсутствии по состоянию не ранее чем на 1-е число месяца, предшествующего дню подачи предложения, задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней, выданный уполномоченными органами в соответствии с законодательством страны, резидентом которой является участник.;  3. Заявление участника о соответствии требованиям, установленным согласно пункту 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13.07.2012 №419-З «О государственных закупках товаров (работ, услуг)» и требованиям, установленным частью 3 подпункта 1.7 пункта 1 Постановления Совета Министров Республики Беларусь от 15.06.2019 №395 «О реализации Закона Республики Беларусь "О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Беларусь "О государственных закупках товаров (работ, услуг)» **по форме согласно приложению 2.**  4.Документы, подтверждающие право на применение преференциальной поправки (раздел VIII настоящих аукционных документов). |  |

**IX. Договор**

Неотъемлемой частью настоящих аукционных документов является проект договора, разработанный заказчиком в соответствии с требованиями законодательства и особенностями предмета закупки. В случае если предмет государственной закупки разделен на части (лоты), при необходимости размещается проект договора в отношении каждой части (лота).

В случае если предметом государственной закупки являются товары, договор между заказчиком и участником-победителем, не являющимся резидентом, заключается на условиях, указанных в аукционных документах, предложении этого участника и протоколе выбора участника-победителя, за вычетом таможенных платежей, которые взимаются таможенными органами при ввозе товаров на территорию Республики Беларусь, расходов на доставку товаров до пункта таможенного оформления, если они оплачиваются заказчиком.

Участник-победитель в течение 2-х рабочих дней с даты размещения на электронной торговой площадке протокола о выборе его победителем обязан предоставить заказчику по электронной почте (a.pilatovich@omr.by) спецификацию **по форме, указанной в проекте договора заказчика**:

- в электронной форме (в формате .doc/.docx);

- переведенную в электронный вид (оцифрованную), с указанием по каждой позиции цены за единицу **и общей стоимости товара, равной последней ставке участника-победителя** (в том числе для нерезидентов Республики Беларусь в валюте внешнеторгового договора). Предоставляемая спецификация, должна быть заверена подписью руководителя или иного уполномоченного лица участника.

При заключении внешнеторгового договора от последней ставки участника-победителя - нерезидента Республики Беларусь вычитается:

сумма таможенных платежей (пошлины, сборы и НДС), подлежащая уплате при ввозе товаров на территорию Республики Беларусь (*для товаров происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, и не помещенных под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза);*

сумма НДС, которая в соответствии с Договором о Евразийском экономическом союзе подлежит оплате заказчиком *(для товаров происхождения стран членов Евразийского экономического союза, либо происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, но помещенных под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза);*

При необходимости уточнения на товары кодов ЕТНВЭД по письменному запросу заказчика участник-победитель предоставляет в течение трех календарных дней с момента получения запроса страницы каталога изготовителя товаров и подробное описание товаров на русском языке по составу реагентов, материалу изготовления товаров, техническому описанию медицинской техники и иного оборудования, их функций.

Договор между заказчиком и участником-победителем подлежит заключению на условиях согласно проекта договора, размещенного на электронной торговой площадке, не позднее тридцати календарных дней со дня принятия решения о выборе участника-победителя. При исчислении данного срока не учитывается срок рассмотрения жалобы уполномоченным государственным органом по государственным закупкам.

Договор о государственной закупке с участником-победителем, заключается по цене, соответствующей последней ставке этого участника-победителя. Договор о государственной закупке с участником-победителем, имеющим право на преференциальную поправку, заключается по цене, соответствующей последней ставке этого участника-победителя, увеличенной с учетом размера преференциальной поправки

Не допускается передача участником-победителем прав на заключение договора поставки товара (его части) другому юридическому или физическому лицу.

**Приложение 1 к лоту**

**Технические характеристики (описание) изделий медицинского назначения**

1.Состав (комплектация)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Единица измерения | Кол-во |
| 1. | Универсальный дилюент CELLPACK DCLили аналог (20 л в уп.) | мл | 2 600 000 |
| 2. | Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови SULFOLYSER или аналог (5л в уп.) | мл | 30 000 |
| 3. | Лизирующий реагент LYSERCELL WDF или аналог (5л в уп.) | мл | 60 000 |
| 4. | Метящий реагент FLUOROCELL WDF или аналог (2х42 мл в уп.) | мл | 1 008 |
| 5. | Метящий реагент ретикулоцитов FLUOROCELL RET или аналог (2х12 мл в уп.) | мл | 96 |
| 6. | Реагент очищающий CELLCLEAN или аналог (50 мл в уп.) | мл | 3 350 |
| 7. | Разбавитель цельной крови для ретикулоцитов CELLPACK DFLили аналог ( 2х 1,5 л в уп.) | мл | 15 000 |
| 8. | Лизирующий реагент LYSERCELL WNR или аналог (5л в уп.) | мл | 65 000 |
| 9. | Метящий реагент FLUOROCELL WNR или аналог (2х82 мл в уп.) | мл | 984 |
| 10. | Лизирующий реагент LYSERCELL WPC или аналог (2х 1,5 л в уп.) | мл | 15 000 |
| 11. | Метящий реагент FLUOROCELL WPC или аналог (2х12 мл в уп.) | мл | 120 |
| 12. | Метящий реагент тромбоцитов FLUOROCELL PLT или аналог (2х12 мл в уп.) | мл | 120 |
| 13. | Раствор Май-Грюнвальда MAY GRUNWALD SOLUTION FOR SP SYSTEMS или аналог (2,5л в уп.) | мл | 40 000 |
| 14. | Раствор Гимза GIEMSA SOLUTION FOR SP SYSTEMS или аналог (2,5л в уп.) | мл | 22 500 |
| 15. | Буфер SP-BUFFER | мл | 390 000 |
| 16. | Промывающий раствор SP-RINSE | мл | 320 000 |

2. Технические требования.

2.1. Реагенты должны быть совместимы с автоматическим гематологическим анализатором XN-1500 и рекомендованы для применения производителем оборудования «Sysmex Corporation», Япония, что подтверждается Руководством пользователя анализатора XN-1500.

3.Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (сроку годности, хранения, стерильности): согласно аукционным документам.

**Приложение 2 к лоту**

**Технические характеристики (описание) изделий медицинского назначения**

1.Состав (комплектация)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Единица измерения | Кол-во |
| 1. | Контрольный материал XN CHECK уровень 1 или аналог | мл | 90 |
| 2. | Контрольный материал XN CHECK уровень 2 или аналог | мл | 90 |
| 3. | Контрольный материал XN CHECK уровень 3 или аналог | мл | 90 |
| 4. | Набор контрольных материалов двух уровней для жидкостей организма XN CHECK BF или аналог. Объем упаковки не менее 3мл каждого уровня | мл | 66 |

2. Технические требования.

2.1. Контрольные материалы должны быть аттестованы для автоматического гематологического анализатора XN-1500 производства «Sysmex Corporation», что должно быть подтверждено паспортом контрольного материала.

2.2. Контрольные материалы должны обеспечивать контроль качества определения всех параметров, заявляемых производителем анализатора XN-1500, что должно быть подтверждено паспортом.

2.3. Контрольные материалы должны обеспечивать возможность участия в программах межлабораторного сравнения на платформе Caresphere XQC, что даст возможность сравнивать ежедневные результаты внутрилабораторного контроля качества с результатами аналогичных анализаторов по всему миру и таким образом подтвердить достоверность и правильность выполняемых исследований.

3.Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (сроку годности, хранения, стерильности): согласно аукционным документам.

**Приложение 3 к лоту**

**Технические характеристики (описание) изделий медицинского назначения**

(при необходимости с разделением на лоты)

1.Состав (комплектация)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Единица измерения | Кол-во |
| 1. | Разбавитель цельной крови CELLPACK DCLили аналог | мл | 390 000 |
| 2. | Реагент определения концентрации гемоглобина в крови SULFOLYSER или аналог | мл | 3 000 |
| 3. | Лизирующий реагент LYSERCELL WDF или аналог | мл | 16 000 |
| 4. | Метящий реагент FLUOROCELL WDF или аналог | мл | 176 |
| 5. | Реагент очищающий CELLCLEAN или аналог | мл | 200 |

2. Технические требования.

2.1. Реагенты должны быть совместимы с автоматическим гематологическим анализатором XN-350 производства «Sysmex Corporation».

3.Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (сроку годности, хранения, стерильности): согласно аукционным документам.

**Приложение 4 к лоту**

**Технические характеристики (описание) изделий медицинского назначения**

1.Состав (комплектация)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Единица измерения | Кол-во |
| 1. | Контрольный материал XN-L CHECK уровень 1 или аналог | мл | 30 |
| 2. | Контрольный материал XN-L CHECK уровень 2 или аналог | мл | 30 |
| 3. | Контрольный материал XN-L CHECK уровень 3 или аналог | мл | 30 |

2. Технические требования.

2.1. Контрольные материалы должны быть аттестованы для автоматического гематологического анализатора XN-350 производства «Sysmex Corporation», что должно быть подтверждено паспортом контрольного материала.

2.2. Контрольные материалы должны обеспечивать контроль качества определения всех параметров, заявляемых производителем анализатора XN-350, что должно быть подтверждено паспортом.

2.3. Контрольные материалы должны обеспечивать возможность участия в программах межлабораторного сравнения на платформе Caresphere XQC, что даст возможность сравнивать ежедневные результаты внутрилабораторного контроля качества с результатами аналогичных анализаторов по всему миру и таким образом подтвердить достоверность и правильность выполняемых исследований.

3.Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (сроку годности, хранения, стерильности): согласно аукционным документам.

**Приложение 5 к лоту**

**Технические характеристики (описание) изделий медицинского назначения**

**1.Состав (комплектация):**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Единица измерения | Количество |
|  | Реагент для подсчета частиц осадка мочи UF-CELLSHEATH | мл | 920 000 |
|  | Реагент для мечения безъядерных форменных элементов мочи UF - CELLPACK SF | мл | 12 600 |
|  | Реагент для мечения содержащих ядра форменных элементов мочи UF - CELLPACK CR | мл | 12 600 |
|  | Реагент для мечения форменных элементов мочи UF - FLUOROCELL SF | мл | 174 |
|  | Реагент для окрашивания UF - FLUOROCELL CR | мл | 174 |
|  | Промывающий раствор для анализатора мочи СELLCLEAN-U | мл | 300 |
|  | Калибратор удельного веса SG Calibrator | мл | 150 |
|  | UF- Calibrator | мл | 30 |
|  | Тест-полоски для проведения физико-химического анализа мочи MEDITAPE UC-9A | шт | 14 000 |
|  | Тест-полоски для проведения физико-химического анализа мочи MEDITAPE UC-11A | шт | 1 000 |
|  | Контрольный материал UF-CONTROL | мл | 600 |
|  | Контрольный материал UC-CONTROL | мл | 180 |

2.Технические требования.

2.1. Реагенты должны быть совместимы с автоматической системой физико-химических свойств и осадка мочи «UC 3500 -UF 4000» производства «Sysmex Corporation», Япония.

3. Требования, предъявляемые к качеству товара, гарантийному сроку (сроку годности, хранения, стерильности): согласно аукционным документам.

 Приложение А

к аукционным документам

Правила проведения экспертной оценки

предложений участников на соответствие требованиям, предъявляемым к предмету закупки

1. Оценка первых разделов предложений участников, предоставленных на электронный аукцион, на соответствие описанию предмета закупки (потребительским, техническим и экономическим показателям (характеристикам)), предусмотренному заявкой на закупку, при необходимости осуществляется с привлечением экспертов (экспертной комиссии) по представлению комиссии по вопросам организации и проведения процедур государственных закупок товаров, работ, услуг и решению заказчика.

Привлечение эксперта (экспертной комиссии) осуществляется на основании приказа директора РНПЦ ОМР им. Н.Н. Александрова.

2. Оценка предложений участников производится посредством применения бальной оценки, при этом:

2.1. предложения оцениваются на соответствие заявке на закупку по каждому ее пункту по следующей балльной системе:

0 баллов часть предложения (параметр, характеристику), не соответствующую определенному пункту заявки на закупку;

1 баллом часть предложения (параметр, характеристику), соответствующую определенному пункту заявки на закупку. В случае превышения параметра (характеристики), предусмотренного заявкой на закупку, дополнительные баллы не начисляются;

иным количеством баллов, в случае если аукционными документами предусмотрен такой порядок оценки. При этом, общий процент соответствия предложения (параметров, характеристик) рассчитывается от максимально возможного общего количества баллов, принимаемого за 100 процентное соответствие.

3. Предложение участника не оценивается (бальная оценка не производится):

3.1. в части товара, предложенного участником сверх требования заявки на закупку;

3.2. на соответствие техническим требованиям, если не соответствует заявке на закупку в части состава и (или) комплектации оборудования на 100 процентов.

**4. Предложение отклоняется, если его первый раздел:**

- не соответствует требованию заявки на закупку, выполнение которого является обязательным (**помеченное астериском (звездочкой)) или иным образом, если это предусмотрено заявкой на закупку (приложение 1)**;

- не соответствует заявке на закупку в части состава, объема (количества) оборудования и (или) изделий, предусмотренных заявкой на закупку **на 100 процентов,** за исключением случая превышения объема (количества) изделий медицинского назначения в связи с кратностью упаковки;

- соответствуют описанию предмета закупки менее чем **на 85 процентов**.

Приложение В

к аукционным документам

**Пример заключения экспертной комиссии**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Регистрационный номера предложения участника/наименование организации | **№1** | | | | **№2** | | | **№3** | | | | | **№4** | | |
| Наименование товара | a | | | | b | | | с | | | | | d | | |
| Изготовитель товара | a-a | | | | b-b | | | с-с | | | | | d-d | | |
| **1. Требования к комплектации (составу, объему) оборудования и (или) изделий:** | Да/ нет | | | Балл | Да/ нет | Балл | | Да/ нет | Балл | | | | Да/ нет | | Балл |
| Перечень закупаемых изделий, заявленный заказчиком в заявке на закупку. | Да | | | 1 | Да | 1 | | Да | 1 | | | | Да | | 1 |
| Да | | | 1 | Да | 1 | | Да | 1 | | | | Да | | 1 |
| Да | | | 1 | Нет | 0 | | Да | 1 | | | | Да | | 1 |
| **СООТВЕТСТВИЕ КОМПЛЕКТАЦИИ, %** | **100%** | | | | **66%** | | | **100%** | | | | | **100%** | | |
| **2. Технические требования** | Да/ нет  (пояснения) | | Балл | | Да/ нет | | Балл | Да/  нет | | Балл | | Да/ нет | | Балл | |
| Требования (параметр, характеристика) в соответствии с заявкой на закупку | Да | | 1 | | Не оценивается | | | Нет (пояснения) | | 0 | | Нет (пояснения) | | 0 | |
| Да | | 1 | | Да | | 1 | | Нет (пояснения) | | 0 | |
| Да | | 1 | | Да | | 1 | | Да | | 1 | |
| Да | | 1 | | Да | | 1 | | Да | | 1 | |
| Да | | 1 | | Да | | 1 | | Да | | 1 | |
| Да | | 1 | | Да | | 1 | | Да | | 1 | |
| Да | | 1 | | Да | | 1 | | Да | | 1 | |
| **Пример выставления баллов**  ***(максимально возможное количество баллов – 7)*** | | | | | | | | | | | | | | | |
| **Общее количество баллов** за соответствие предложения заявке на закупку | | **7** | | | - | | | **6** | | | **5** | | | | |
| **СООТВЕТСТВИЕ ЗАЯВКЕ НА ЗАКУПКУ, %** | | **100%** | | | **-** | | | **85,7%** | | | **71%** | | | | |

**ЗАКЛЮЧЕНИЕ ЭКСПЕРТНОЙ КОМИССИИ:**

На основании комплексного анализа соответствия требованиям технического задания по процедуре закупки, комиссия пришла к следующим выводам:

Участник №1 соответствует требованиям, предъявляемым техническим заданием на закупку, на 100%.

Участник №3 соответствует требованиям, предъявляемым техническим заданием на закупку, на 85,7%.

Участник №4 не соответствует требованиям, предъявляемым техническим заданием на закупку.

**Приложение 1**

к аукционным документам

**СПЕЦИФИКАЦИЯ**

Номер процедуры: \_\_\_\_\_\_\_\_\_ лот №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Стр.\_\_\_\_\_ из \_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № позиции согласно аукционному документу | Наименование товара, предлагаемого участником.  Наименование товара, относящегося к медицинским изделиям, указываются согласно регистрационному удостоверению или сведениям из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь  (согласно регистрационному удостоверению, выданному в рамках ЕАЭС или сведениям из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС)  или договору на проведение комплекса предварительных технических работ | Каталожный номер | Номер регистрационного удостоверения и срок его действия для медицинских изделий или договора на проведение комплекса предварительных технических работ | Наименование и географическое указание, производителя (изготовителя) товара.  Наименование и географическое указание, производителя (изготовителя) товара, относящегося к медицинским изделиям, производственная площадка, полностью соответствующее указанному в регистрационном удостоверении или сведениям из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь  (в регистрационном удостоверении, выданному в рамках ЕАЭС или сведениям из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС), или в договоре на проведение комплекса предварительных технических работ | | Общий срок годности и (или) стерильности, установленный изготовителем (производителем)  (указывается в днях, неделях, месяцах, годах) | Количество предлагаемого товара (указывается в штуках, коробках, упаковках, флаконах и т.д.) | | Количество товара (штук, флаконов, миллилитров и др.единиц), содержащихся в одной коробке, упаковке, флаконе и т.д. [[1]](#footnote-1) | Цена единицы, условия поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг), валюта платежа | Общая стоимость товаров (работ, услуг) |
| **1** | **2** | **3** | **4** | **5** | | **6** | **7** | | **8** | **9** | **10** |
| **ПРИМЕР №1 заполнения формы спецификации:** | | | | | | | | | |  |  |
| 1. | **Анализатор микробиологический «АБВ» ТУ 9444-001-71156740-2010 изм.1** | - | ИМ.- 7.1234  до 01.01.2016 | «АВС», Россия | | - | 2 шт | | - |  |  |
| 2. | Реагенты и расходные материалы к анализаторам микробиологическим: реагенты к анализаторам серии АБВ для определения чувствительности к микроорганизмам в составе: Карты для идентификации:  Карты GP | GP1 | ИМ.- 7.2345  до 01.01.2016 | АВС, США | | 12 мес. | 9 кор. | | 8 шт. в  1 кор. |  |  |
| **ПРИМЕР №2 заполнения формы спецификации:** *в случае предложения участником продукции, зарегистрированной в одном регистрационном удостоверении МЗ РБ под одним номером регистрации* | | | | | | | | | |  |  |
| **1-2** | **Реагенты и расходные материалы к анализаторам микробиологическим: реагенты к анализаторам серии АБВ для определения чувствительности к микроорганизмам в составе: Карты для идентификации:** | | | | | | | | |  |  |
| 1. | Карты GP | GP1 | ИМ.- 7.1234  до 01.01.2016 | АВС, США | 12 мес. | | | 9 кор. | 8 шт. в  1 кор. |  |  |
| 2. | Карты YST | YST1 | ИМ.- 7.1234  до 01.01.2016 | АВС, США | 24 мес. | | | 22 кор. | 8 шт. в  1 кор. |  |  |
| **ПРИМЕР №3 заполнения формы спецификации:** *в случае подачи участником предложения, содержащего полностью идентичные медицинские изделия (не являющиеся альтернативными согласно п. 9 аукционных документов)* | | | | | | | | | |  |  |
| 1. | Эндотрахеальные трубки без манжеты (размер (FG): 8) | Т-8 | ИМ.- 7.1234  до 01.01.2016  или  ИМ.- 7.2345  до 01.01.2016 | АВС inc. (завод ABC, Испания), США  Или  АВС inc. (завод ABC, Германия), США | 12 мес. | | | 170 шт. | - |  |  |

Валюта договора: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(доллары США, Евро, российские рубли, белорусские рубли)

Товар **помещен/не помещен** под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза на дату поставки заказчику (оставить нужное) (**для нерезидентов РБ**)

*Заполняется для товаров происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, но ввозимых с территории Евразийского экономического союза. (для нерезидентов Республики Беларусь)*

**Страна ввоза/отгрузки товара** \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (**для нерезидентов РБ**)

(указать страну, с территории которой будет ввезен товар в Республику Беларусь или отгружен)

***Страна ввоза*** *указывается для товаров происхождения стран членов Евразийского экономического союза либо происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, помещенных под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза.*

***Страна отгрузки*** *указывается для товаров, поставляемых с территории Республики Беларусь (для нерезидентов Республики Беларусь)*

Сроки поставки и условия поставки, оплаты: **согласно аукционной документации заказчика.**

Срок годности и (или) стерильности на дату поставки: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

**Приложение 2**

к аукционным документам

**ЗАЯВЛЕНИЕ**

Участник \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ заявляет, что:

(*наименование организации, (ФИО – для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя))*

- по состоянию на 1-е число месяца, предшествующего дню подачи его предложения, задолженности по уплате налогов, сборов (пошлин), пеней в бюджет Республики Беларусь не имеет.

**-** соответствует требованиям, установленным абзацами пятым – одиннадцатым, тринадцатым пункта 2 статьи 16 Закона Республики Беларусь от 13 июля 2012 года «О государственных закупках товаров (работ, услуг)».

- соответствует требованиям, установленным частью третьей подпункта 1.7 пункта 1 Постановления от 15.06.2019 №395 «О реализации Закона Республики Беларусь "О внесении изменений и дополнений в Закон Республики Беларусь "О государственных закупках товаров (работ, услуг)»

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

подпись ФИО

**Приложение 3**

к аукционным документам

**ОБЯЗАТЕЛЬСТВО**

Участник берет на себя обязательство предоставить при поставке по лоту №\_\_\_\_ процедуры государственной закупки AU\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ копию действующего регистрационного удостоверения Министерства здравоохранения Республики Беларусь (копию действующего регистрационного удостоверения, выданного в рамках ЕАЭС) или сведения из государственного реестра медицинской техники и изделий медицинского назначения Республики Беларусь (сведения из единого реестра медицинских изделий, зарегистрированных в рамках ЕАЭС).

**Приложение 4**

к аукционным документам

**ОБЯЗАТЕЛЬСТВО**

Участник \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(*наименование организации, (ФИО – для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя))*

по лоту №\_\_\_\_ процедуры государственной закупки электронный аукцион AU\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ берет на себя обязательство соблюдать при исполнении договора условия и критерии отнесения продукции к продукции собственного производства, определенных Положением об отнесении продукции (работ, услуг) к продукции (работам, услугам) собственного производства, утвержденным постановлением Совета Министров Республики Беларусь от 17 декабря 2001 г. N 1817.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

подпись ФИО

**Приложение 5**

к аукционным документам

**ЗАЯВЛЕНИЕ**

Участник \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(*наименование организации, (ФИО – для физического лица, в том числе индивидуального предпринимателя)* заявляет о том, что по лоту №\_\_\_\_ процедуры государственной закупки электронный аукцион AU\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ он является производителем предлагаемых им товаров.

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

подпись ФИО

**Приложение 6**

к аукционным документам

**Таблица соответствия состава (комплектности) и характеристик товара, предлагаемого участником требованиям, предъявляемым к предмету закупки настоящими аукционными документами**

Номер процедуры: \_\_\_\_\_\_\_ лот №\_\_\_\_ Стр.\_\_\_\_\_ из \_\_\_\_\_\_

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| № пункта требования к предмету закупки | Наименование параметра, соответствующего требованиям к предмету закупки | Соответствует/  Не соответствует | Ссылка на документ (с указанием страницы, главы, пункта и т.д.), соответствия состава (комплектности) и характеристик товара, подтверждающий соответствие предложения предмету закупки, |
| **1** | **2** | **3** | **4\*** |
| **Состав (комплектация)\*\*:** | | | |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **Технические характеристики:** | | | |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |
| **Дополнительные требования (при наличии в заявке):** | | | |
|  |  |  |  |
|  |  |  |  |

\* Заполнение столбца 4 таблицы является обязательным, за исключением случаев, когда характеристика (параметр) предлагаемого товара не соответствует требованиям заявки на закупку.

\*\* В столбце 4, допускается указание ссылки на пункт спецификации, пункт листа технической комплектации.

В случае, если заявкой на закупку предусмотрено предоставление участником каких-либо обязательств, то для подтверждения выполнения соответствующего пункта заявки на закупку участник в столбце 4 указывает **«Предоставляю обязательство»**

**Приложение 7**

к аукционным документам

**Формула расчета ставки участника - нерезидента**

**и цены договора с участником - нерезидентом**

1. Участники – нерезиденты при размещении предложения представляют цены на товар на условиях поставки DDP – склад заказчика (покупателя) (ИНКОТЕРМС – 2010):

Сп=Ск +Тп + Тсб + НДС

Сп- цена предложения;

Ск – контрактная цена на условиях поставки DAP – пункт таможенного оформления, включая страховку, перевалку, доставку и пр. расходов;

Тп – таможенная пошлина;

Тсб – таможенный сбор за совершение таможенных операций;

НДС – налог на добавленную стоимость.

При подготовке предложения, состоящих из нескольких позиций, цена предложения формируется путем суммирования каждой позиции. Таможенные пошлины и налог на добавленную стоимость рассчитывается на каждую позицию:

**Таможенная пошлина** (ТП) рассчитывается на каждую позицию спецификации по формуле:

Тп = Ск\*tа/100

tа –ставка таможенной пошлины, % - определяется в соответствии решениями Совета Евразийской экономической комиссии

**Налог на добавленную стоимость (НДС)** (с учетом условного размера   в процентах %) рассчитывается на каждую позицию по формуле

НДС = (Ск + Тп)\*НДС/100

**Таможенный сбор за совершение таможенных операций (Тсб)**, в белорусских рублях определяется в соответствии с Указом Президента Республики Беларусь от 13.07.2006 № 443 «О таможенных сборах», и применяется на каждую партию, поставку товара. Цена фиксируется заказчиком в иностранной валюте, по курсу Национального Банка Республики Беларусь на дату проведения торгов.

В случае выбора победителем электронного аукциона участника – нерезидента цена договора будет скорректирована в сторону уменьшения на величину таможенных пошлин и сборов, налога на добавленную стоимость.

2. Участники – нерезиденты, предлагающие к поставке товары происхождения стран членов Евразийского экономического союза, либо происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, но помещенных под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза, при размещении предложения представляют цены на товар на условиях поставки DDP – склад заказчика (покупателя) (ИНКОТЕРМС – 2010):

Сп=Ск + НДС

Сп- цена предложения;

Ск – контрактная цена на условиях поставки DAP – пункт таможенного оформления, включая страховку, перевалку, доставку и пр. расходов;

НДС – налог на добавленную стоимость. (10%)

**Налог на добавленную стоимость (НДС)** (с учетом условного размера в процентах) с учетом требований статьи 72 Договора о Евразийском экономическом союзе и рассчитывается на каждую позицию по формуле

НДС = Ск \*НДС/100

Начальная цена аукциона – это ориентировочная цена закупки, при этом в качестве цены предложения участника – нерезидента, предлагающего к поставке товары происхождения стран членов Евразийского экономического союза, либо происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, но помещенных под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза, будет учитываться цена, рассчитанная по формуле в п. 2

В случае выбора победителем электронного аукциона участника – нерезидента, предлагающего к поставке товары происхождения стран членов Евразийского экономического союза, либо происхождения стран, не являющихся членами Евразийского экономического союза, но помещенных под таможенную процедуру выпуска для внутреннего потребления на территории Евразийского экономического союза, цена договора будет скорректирована в сторону уменьшения на величину налога на добавленную стоимость.

1. Заполняется для изделий, в том числе медицинского назначения, поставляемых в коробках, упаковках, флаконах и т.д. Объем (количество) изделий, предложенных участником исходя из кратности упаковки, не может быть меньше объема (количества), предусмотренных заявкой на закупку. [↑](#footnote-ref-1)