

Согласно пункта 10 тендерной документации, предоставленной потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупке медицинских изделий (респираторы), утвержденная приказом главного врача КГП на ПХВ «Областной центр фтизиопульмонологии» КГУ «УЗ акимата СКО» Бижанов К.Б. от 05 апреля 2021 года №97-ОГЗ, данным письмом направляем обращение за разъяснением по тендерной документации в части технической спецификации, а именно предоставление протокола испытаний в РК с заключением эксперта.

Согласно «Правил организации и проведения закупок лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг» Утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 с изменениями и дополнениями на 13.04.2021 г. Раздела 1, Главы 4, пункта 22

- Заказчик, организатор закупок, единый дистрибьютор или лизингодатель не устанавливают к товарам требований, не предусмотренных настоящими Правилами.

Протокол испытаний проводится в соответствии с разработанной программой испытаний уполномоченным органом в сфере здравоохранения при процедуре регистрации медицинских изделий и только после соответствия правил производства и контроля качества, а также проведения испытаний стабильности и установления срока хранения изделий медицинского назначения выдается Регистрационное Удостоверение.

На основании вышеупомянутого считаю излишним предоставление протокола испытаний в РК с заключением эксперта в связи с чем прошу изменить техническую спецификацию по данному объявлению.