

**Объявление №2 от 05.02.2018 г
о закупе способом запроса ценовых предложений согласно
постановлением Правительства Республики Казахстан
от 30 октября 2009 года № 1729.**

ГККП «Качарская городская больница», 111507 Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1, дом 44, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№ лота	Наименование товара	Ед изм	Кол-во	Цена	сумма
1	Хлоросодержащее дезинфицирующее средство (быстрорастворимые шипучие таблетки) массой 3,33г. (дихлоризоциануровая кислота(дигидрат)-80,5%, адипиновая кислота, карбонат натрия, бикарбонат натрия) Масса активного хлора (при растворении 1 таблетки в воде) 1,50 г. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Банка	50	3900,00	195000,00
2	Средство для дезинфекции и холодной химической стерилизации, дезинфекция высокого уровня. ДВУ эндоскопов 5 мин. (концентрат)Средство должно представлять собой однородный прозрачный раствор бесцветного цвета (в состав входят: пероксид водорода (ПВ) – не менее 12%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид – не менее 3,5%, полигексаметиленгуанидин гидрохлорид – не более 2,2%). Средство должно хорошо смешиваться с водой. Флакон объемом не менее 1,0 л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	3	3800,00	11400,00
3	Дезинфицирующее средство (кожный антисептик). Предназначено для гигиенической и хирургической обработки рук, дезинфекции поверхностей, предметов обстановки, поверхностей приборов и оборудования, обеззараживания перчаток и т. д. Содержит комплекс увлажняющих и смягчающих компонентов для ухода за кожей рук. Бактерицидная, вирулицидная, фунгицидная и туберкулоцидная активность в сочетании с пролонгированным действием (не менее 3-х часов). Гигиеническая обработка рук – 30 сек. Обработка рук хирургов – 60 сек. Обработка операционного поля – 60 сек. Обработка инъекционного поля – 20 сек. Химический состав дезсредства: ЧАС, Спирты, Вспомогательные компоненты Состав: 2-пропанол 60%, 1-пропанол 10%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид 0,2%, функциональные, увлажняющие и ухаживающие за кожей добавки и вода. Срок годности: в упаковке - 4 года. Флакон – 1 л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	20	2000,00	40000,00
4	Для ДВУ и стерилизации эндоскопов, для стерилизации изделий медицинского назначения, включая стоматологические инструменты. (концентрат)Средство должно представлять собой прозрачную жидкость от бесцветной до желтого цвета со специфическим запахом. Должно содержать в своем составе в качестве действующих веществ алкилбензилдиметиламмония хлорид - не менее 5,15%, дидецилдиметиламмония хлорид - не менее 5,15 %, N-[4'-{диметил(додецил)аммоний}метил][1,1'-бифенил]-4-илметил]-N,N-диметил-N-додециламмониядихлорид – не менее 0,1 %, глутаровый альдегид – не менее 7 %, глиоксаль - не менее 3%, а также воду и функциональные компоненты. Флакон объемом не менее 1,0 л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	5	8000,00	40000,00
5	Средство для дезинфекции и предстерилизационной очистки, в том числе совмещённых в одном процессе, изделий медицинского назначения из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов. (концентрат)Средство должно представлять собой концентрат в виде прозрачной жидкости от светло-жёлтого до тёмно-жёлтого цвета. Средство должно содержать в своем составе в качестве действующих веществ (ДВ): N,N-дидецил-N-метил-поли(оксиэтил)аммоний пропионат - не менее 6,3%, полигексаметиленбигуанид гидрохлорид - не менее 0,96%, а также функциональные компоненты – ферментный комплекс (липаза, альфа-амилаза, протеаза). Флакон объемом не	флакон	8	9000,00	72000,00

	менее 1,0 л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.				
6	Кожный антисептик со спиртовым запахом для обработки кожи операционного и инъекционного полей перед введением катетеров и пункцией суставов, пациентов, локтевых сгибов доноров в медицинских организациях. Гигиеническая и хирургическая обработка рук медицинского персонала, персонала машин скорой помощи медицинской помощи, в зонах чрезвычайных ситуаций. 90мл Средство должно представлять собой готовый к применению кожный антисептик в виде прозрачной жидкости от бесцветного до светло-жёлтого цвета, с характерным спиртовым запахом. Средство должно содержать не менее 63 % n-пропанола, не более 0,2 % пироктон оламина, воду, а также смягчающие кожу компоненты и функциональные добавки. Флакон объемом не менее 90 мл. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	10	800,00	8000,00
7	Готовый к применению кожный антисептик для обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов, локтевых сгибов доноров в медицинских организациях;– обработки рук хирургов в медицинских организациях; гигиенической обработки рук медицинского персонала медицинских организаций, персонала машин скорой медицинской помощи, в зонах чрезвычайных ситуаций. Средство должно содержать октенидин дигидрохлорид – не менее 0,1 %, 2феноксизтанол – не более 2,0 %, а также функциональные добавки. Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирусов (парентеральные гепатиты, ВИЧ), патогенных грибов (возбудителей кандидозов и дерматофитии). Пролонгированное действие должно быть не менее 3 часов для обработки кожи операционного и инъекционного полей пациентов, обработки рук хирургов и локтевых сгибов доноров в медицинских организациях. Флакон объемом не менее 90 мл. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	10	850,00	8500,00
8	Средство для дезинфекция высокого уровня и холодной химической стерилизации ИМН и эндоскопов. (кбнцентрат) Должно содержать глутаровый альдегид – не менее 5 %; четвертичные аммониевые соединения – не менее 17 % (не менее 8,5 % алкилдиметилбензиламмония хлорид и не менее 8,5 % дидецилдиметиламмония хлорид); 2-феноксизтанол – не менее 10 %. Флакон объемом не менее 1,0 л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	20	7000,00	140000,00
9	Дезинфицирующее средство, представляющее собой прозрачную жидкость от бесцветного до светло желтого цвета, со специфическим, умеренным запахом. Должно содержать в качестве активно действующих веществ полигексаметиленгуанидина гидрохлорид (ПГМГ) 2% и перекись водорода 3,1%, активатор, а также неионогенное ПАВ, комплексообразователь, отдушку и воду. Концентрация водородных ионов (рН) средства 1,0-3,0. Срок годности в невскрытой упаковке производителя не менее 2-х лет. Срок годности рабочих растворов не менее – 35 суток. Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении различных грамотрицательных и грамположительных микроорганизмов, возбудителей туберкулеза и анаэробной инфекции, возбудителей внутрибольничных инфекций, вирусов (острые респираторные вирусные инфекции, герпес, полиомиелит, гепатиты всех видов, включая гепатиты А,В и С, ВИЧ-инфекция, аденовирус, вирус гриппа (в т.ч. высокопатогенные H1N1: атипичные пневмонии, «свиной» и «птичий» грипп, парагрипп), грибов рода Кандида и Трихофитон (дерматофитий), плесневых грибов; средство должно обладать спороцидной активностью, а также овоцидными свойствами в отношении возбудителей паразитарных болезней (цист и ооцист простейших яиц и личинок гельминтов, остриций). Средство должно применяться: дезинфекции и мытья поверхностей в помещениях; дезинфекции медицинского оборудования (в т.ч. кувезы, наркозно-дыхательная аппаратура, анестезиологическое оборудование, дыхательные контуры, мешки, датчики УЗИ, реанимационные и	Флакон	20	5000,00	100000,00

	пеленальные столиков и др.; дезинфекции ИМН, ДВУ эндоскопов; стерилизация ИМН. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.				
10	Универсальное дезинфицирующее средство. Обладает антимикробной активностью в отношении различных грамотрицательных и грамположительных бактерий, в том числе микобактерий туберкулеза, вирусов, грибов, спор. рекомендовано для ДВУ и химической стерилизации инструментария (уничтожает споровые формы микроорганизмов); эффективно в отношении особо опасных инфекций (чума, холера, туляремия, сибирская язва), а также в отношении внутрибольничных штаммов микроорганизмов; высокоэффективно для борьбы со споровыми формами плесеней; рабочие растворы средства для любой обработки различных объектов ручным способом можно применять многократно в течение 16 дней; наличие тест-полосок для контроля концентраций рабочих растворов. Состав: глутаровый альдегид, смесь ЧАСов, изопропанол, неионогенное ПАВ, ингибитор коррозии, комплексообразователь, отдушка, вода. Срок годности рабочего раствора: 16 суток. Срок годности: 5 лет. Флаконы 1 л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке.	Флакон	4	5000,00	20000,00

Общий объем закупа: 634900,00 (Шестьсот тридцать четыре тысяч девятьсот) тенге.

Сроки и условия поставки: 111507, Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1. дом 44, ГККП «Качарская городская больница». Требуемый срок поставки товара с момента вступления в силу договора в течение 20 календарных дней.

Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: 111507, Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1, дом 44, кабинет госзакупок, до 09.00 часов, 13 февраля 2018 года.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: ГККП «Качарская городская больница», 111507, Костанайская область, поселок Качар, микрорайон 1, дом 44, кабинет госзакупок, 10.00 часов «13» февраля 2018 года.

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение **по форме**, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, **разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие** предлагаемых товаров требованиям, установленным **главой 4** настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

К закупаемым и отпускаемым (при покупке фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий

медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;

11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

1) обладать правоспособностью (для юридических лиц), гражданской дееспособностью (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) иметь опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);

3) являться платежеспособным, не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации;

5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);

6) иметь разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физического лица или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-714-5627-0-27, 8-714-562-23-37

Главный врач



Абдуллаев Д.О.