

**Объявление №11 от 11.06.2019 г
о закупе способом запроса ценовых предложений согласно
постановлению Правительства Республики Казахстан
от 30 октября 2009 года № 1729.**

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

№ лота	МНН	Торговое название	Лекарственная форма (характеристика)	Ед изм	Кол-во	Цена	сумма
1	Емкость контейнер КБУ желтый картон 10л	Емкость контейнер КБУ желтый картон 10л	10 л		500	300,00	150 000,00
2	Коргликон	Коргликон 0,06% 1 мл	0,06% 1 мл	амп	100	20,43	2 043,00
3	Амброксол	Амбру 7,5 мг/мл 100мл раствор для приема внутрь	7,5 мг/мл 100мл раствор	фл	20	544,57	10 891,40
4	Хлорамфеникол+ Метилурацил мазь	Левомиколь	40,0мазь	уп	10	590,00	5 900,00
5	Пакет д/сбора отходов	Пакет д/сбора отходов (желтый 0,5*0,6)	(желтый 0,5*0,6)	шт	1500	20,00	30 000,00
6	Пакет д/сбора отходов	Пакет д/сбора отходов (черный 0,5*0,6)	(черный 0,5*0,6)	шт	3000	20,00	60 000,00
7	Лейкопластирь	Лейкопластирь 4*500	4*500	шт	100	450,00	45 000,00
8	Бинт гипсовый 20*270	Бинт гипсовый 20*270	20*270	шт	50	350,00	17 500,00
9	Аммиак	Аммиак	10%-10мл	фл	20	26,97	539,40
10	Дигоксин	Дигоксин 0,25мг/мл раствор для инъекций	0,25мг/мл раствор для инъекций	амп	50	24,40	1 220,00
11	Декстроза	Глюкоза	5%-250 мл	фл	200	153,86	30 772,00
12	Нитроглицерин	Нитроглицерин	таблетки подъязычные 0,5 мг №40	таб	200	2,82	564,00
13	Вата нестер	Вата нестер 100,0	100 гр	шт	100	205,00	20 500,00
14	Уголь активированный	Уголь активированный	№10	уп	30	40,00	1 200,00
15	Натрия хлорид 0,9% - 250,0	Натрия хлорид 0,9% - 250,0	0,9%-250,0	фл	3000	132,07	396 210,00
16	Морфина гидрохлорид 1%-1мл	Морфина гидрохлорид 1%-1мл	1%-1мл	амп	15	87,50	1 312,50
17	Дизапам 5мг/мл - 2 мл	Реланиум 5мг/мл -2 мл	5мг/мл-2мл	амп	5	84,72	423,60
							774 075,90

Общий объем закупа: 774075,90 (Семьсот семьдесят четыре тысячи семьдесят пять тенге 90) тиын.

Сроки и место поставки: 111507, Костанайская область, город Рудный, поселок Качар, микрорайон 1, строение 44, КГП «Качарская городская больница» кабинет Аптека. 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, город Рудный, поселок Качар, микрорайон 1, строение 44, кабинет госзакупок, до 10.00 часов 19 июня 2019 года.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: КГП «Качарская городская больница», 111507, Костанайская область, город Рудный, поселок Качар, микрорайон 1, строение 44, кабинет госзакупок **11.00 часов «19» июня 2019 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 закупе 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 дистрибутору 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 единственным дистрибутором 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 единственным дистрибутором 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 единственного дистрибутора 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.