

**Объявление №28
о проведении закупа лекарственных средств
способом запроса ценовых предложений**

13.06.2024г.

Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 7 июня 2023 года №110 Наименование и адрес заказчика или организатора закупа: **КГП на ПХВ «Городская больница города Аксу»**, город Аксу, улица Камзина ,53, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств, (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа 0 каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию

№ лота	Наименование лота	Ед. изм.	Общее кол-во	Сумма
1	Бумага для КТГ FS 1400 , 152ммх25ммх12мм	шт	84	117 600
2	Бумага экг размер листа 21 смх29 см, сетка красная внутренняя, 200 листов книжкой	уп	24	97 200
3	Жгут резиновый кровоостанавливающий	шт	100	200 000
4	Катетер мочеточниковый №6	шт	20	78 000
5	Набор для эпидуральной анестезии Игла Туохи G16, эпидуральный катетер, эпидуральный фильтр, коннектор для эпидурального катетера	шт	24	178 560
6	Парафин технический	кг	5	22 500
7	Трубка медицинская резиновая дренажная 6х1,5 мм	кг	30	1 505 250
8	Соединитель гибкий двойной угловой шарнирный	шт	200	131 000
9	Термометр ртутный для тела в футляре	шт	1500	2 100 000
10	Трубка трахеостомическая № 6,5 (температура хранения до 25°C)	шт	20	50 000
11	Ортоксилол	кг	10	37 800
12	Азопирам комплект реагентов для контроля качества	уп	72	345 600
13	Тест полоски для иммунохроматографического одновременного выявления от 2 до 18 наркотических соединений в моче человека Только для in vitro диагностики	набор	250	575 000
14	Тест полосы для анализа мочи № 25 URISKAN	уп	35	798 000
15	Цоликлон А10 мл	фл	80	100 800
16	Цоликлон АВ 5 мл	фл	100	115 500
17	Цоликлон В 10 мл	фл	80	100 800
18	Капилляры Eros Care-Fill Capillary Tubes для газового анализатора EPOS	уп	25	1 750 000
19	Тест тропониновый тестовый набор в индивидуальной упаковке: тест-кассета- 1 шт., индивидуально упакованная в	шт	360	720 000

	фольгу с влагопоглотителем и пипеткой пластиковой одноразовой, + буферный раствор-1 фл.			
20	Тест-полоска на инфаркт миокарда Tropomin cTn I Tropomin I •Время теста: 8 минут •Объем образца: 250 мкл К2 ЭДТА цельной крови, плазмы или сыворотки •Чувствительность: 0.02 нг/мл Диапазон измерения от 0.02 до 50 нг/мл	уп	20	3 200 000
21	Быстрый количественный тест PCT (прокальцитонин) Быстрый количественный тест PCT предназначен для количественного определения концентрации PCT в цельной крови или плазме человека на анализаторах Getein с помощью флуоресцентного иммуноанализа. Только для диагностики <i>in vitro</i> . Только для профессионального использования. <u>Компоненты</u> 1. Тестовый картридж 25 тестов / комплект 2. Буфер для детектирования 25 пробирок / набор. 3. SD-карта 1 шт. / Комплект 4. Инструкция по эксплуатации 1 экземпляр / комплект УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ 1. Храните буфер обнаружения при температуре 2-30 °C, срок хранения 24 месяца. 2. Храните тестовый картридж при температуре 2-30 °C, срок годности 24 месяца. 3. Тестовый картридж следует использовать в течение 30 минут после открытия пакета с помощью флуоресцентного иммуноанализа.	уп	6	420 000
22	Быстрый количественный тест D-dimer Быстрый количественный тест D-dimer предназначен для количественного определения концентрации D-dimer в цельной крови или плазме человека на анализаторах Getein с помощью флуоресцентного иммуноанализа. Только для диагностики <i>in vitro</i> . Только для профессионального использования. <u>Компоненты</u> 1. Тестовый картридж 25 тестов / комплект 2. Буфер для детектирования 25 пробирок / набор. 3. SD-карта 1 шт. / Комплект 4. Инструкция по эксплуатации 1 экземпляр / комплект УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ 1. Храните буфер обнаружения при температуре 2-30 °C, срок хранения 24 месяца. 2. Храните тестовый картридж при температуре 2-30 °C, срок годности 24 месяца. 3. Тестовый картридж следует использовать в течение 30 минут после открытия пакета с помощью флуоресцентного иммуноанализа.	уп	6	390 000
23	Быстрый количественный тест CRP (С-реактивный белок) Быстрый количественный тест CRP предназначен для количественного определения концентрации CRP в цельной крови или плазме человека на анализаторах Getein с помощью флуоресцентного иммуноанализа. Только для диагностики <i>in vitro</i> . Только для профессионального использования. <u>Компоненты</u> 1. Тестовый картридж 25 тестов / комплект 2. Буфер для детектирования 25 пробирок / набор.	уп	6	255 000

	3. SD-карта 1 шт. / Комплект 4. Инструкция по эксплуатации 1 экземпляр / комплект УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ 1. Храните буфер обнаружения при температуре 2-30 °C, срок хранения 24 месяца. 2. Храните тестовый картридж при температуре 2-30 °C, срок годности 24 месяца. 3. Тестовый картридж следует использовать в течение 30 минут после открытия пакета с помощью флуоресцентного иммуноанализа.			
24	Катетер Петцера №28 (температура хранения до 25C)	шт	100	180 000
25	Катетер Петцера №30 (температура хранения до 25C)	шт	100	180 000
26	Микрокапиляры стеклянные гепаринизированные нестерильные диаметр 0,9мм длина 45мм	уп	2	51 000
27	Трубка эндотрахеальная №4 с манжетой (температура хранения до 25C)	шт	10	5822
28	Трубка эндотрахеальная №4,5с манжетой (температура хранения до 25C)	шт	10	5822
29	Трубка эндотрахеальная №5 с манжетой (температура хранения до 25C)	шт	10	5822
30	Трубка эндотрахеальная №5,5с манжетой (температура хранения до 25C)	шт	10	5822
31	Трубка эндотрахеальная №6 с манжетой (температура хранения до 25C)	шт	10	5822
32	Кассеты для определения резус фактора и группы крови прямой и обратной реакцией (100шт)	уп	15	3 831 525
33	3%стандартные эритроциты для определения группы крови	уп	3	67 125

3. Сроки и условия поставки – первая поставка с даты заключения договора 10 календарных дней после подписания договора далее график до 31.12.2024г Поставляемый товар должен хранится и транспортироваться в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами.

4. Место предоставления (приема) документов: город Аксу, улица Камзина, 53, КГП на ПХВ «Городская больница города Аксу», 2 этаж бухгалтерия

Окончательный срок подачи ценовых предложений: до **10:00 часов 20 июня 2024 года**

5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: **10:30 часов 20 июня 2024 года** по адресу город Аксу, улица Камзина, 53, КГП на ПХВ «Городская больница города Аксу», 2 этаж отдел государственных закупок.

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 лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика.

Глава 4. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

18. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации 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, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских

изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) не превышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибутора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

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

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

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибутору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) 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);

9) 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);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибутора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее не использованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

19. Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

20. Заказчик, организатор закупа, единный дистрибутор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям требований, не предусмотренных настоящими Правилами.