

Утверждаю
ГКП на ПХВ «Жаркентский
родильный дом»
ГУ «Управление здравоохранения
Алматинской области»
Директор  Байдаганова.Г.У

**Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения
«Жаркентский родильный дом» государственного учреждения "Управления
здравоохранения Алматинской области**

Объявление

**о проведении закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения
способом запроса ценовых предложений**

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа

Заказчик и организатор закупа – ГКП на ПХВ «Жаркентский родильный дом» ГУ
«Управление здравоохранения Алматинской области», Республика Казахстан,
Алматинская область, Панфиловский р-н, г. Жаркент ул. Головацкого б/н

2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств
(торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий
медицинского назначения, медицинской техники, описание фармацевтических услуг,
объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару

Медицинские изделия, дез средства и реактивы лабораторные

Наименование , лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходим ый объем	Предельна я цена	Общая сумма
жидкое дизенфицирующее мыло	Предназначен для гигиенической обработке рук	фл	300	1600	480000
антисептик для обработки рук	Гигиеническая обработка рук, обработка рук хирургов ,опер поляв ЛПО и родильных домах	фл	300	3200	960000
Дезинфектант для обработки в жидком виде	Литр 5 для дезинфекции всех видов ИМН в т ч жестких и гибких	фл	50	17250	862500

		эндоскопов ручным и механизированным способом а так же дезинфекции поверхностей и инвентаря				
	Перегидроль 33%	Водорода перекись медицинский концентрированная, в канистрах	кг	100	182,4	18240
	Мочевой катетор	Одноразовый для новорожденных №4	шт	300	420	126000
	Вата медицинское	Гигроскопическая хирургическая нестерильная «белоснежка» по 50кг	кг	50	3800	190000
	Катеторы для подачи кислорода	Одноразовые взрослые нозальные1500 F143	шт	300	1105	331500
	Катеторы для подачи кислорода	Одноразовые для новорожденных нозальные1500 F100	шт	500	1105	552500
	Катетор фоллея	Одноразовые G16	шт	100	520	52000
	Катетор фоллея	Одноразовые G16	шт	80	520	41600
	Перекись водорода	3% во флаконе 90мл	фл	500	31	15500
	Системы одноразовые	Система для вливания инфузионных растворов Bioiset® Budget с иглой размером: 21G	шт	10000	37.41	374100
	система (бабочка)	Система для вливания инфузионных растворов Bioiset® Budget с иглой размером: 24G фиолетовый	шт	600	55	33000
	Термометр для тела	Для измерения температуры тела электронный	шт	200	230	46000
	Салфетка спиртовые в/в	Одноразовые с этиловым спиртом70% 30мм*65мм	шт	3000	5	15000
	лейкопластырь	Тканевой2,5*5	шт	300	115	34500
	Марля мед	Медицинская в рулоне белая	м	15000	115	1725000
	Флюропленка70*	Для диагностики с целью назначения лечения пациентам; для рассмотрения,	шт	10	37470	374700

		совместного использования или обучения				
	шприц инсулин	Шприц Науат инсулиновый инъекционный трехкомпонентный однократного применения объемом 1мл	шт	500	6,46	3230
	Шприц 10мл	инъекционный трехкомпонентный однократного применения объемом 10мл	шт	17100	33	564300
	Шприц 20мл	инъекционный трехкомпонентный однократного применения объемом 20мл	шт	13300	48	638400
	Шприц 3мл	инъекционный трехкомпонентный однократного применения объемом 3мл	шт	12000	25	300000
	Шприц 5мл	инъекционный трехкомпонентный однократного применения объемом 5мл	шт	22500	22	495000
	бумага ктг-	Для определения с/б плода размеры	уп	100	480	48000
	Наконечник турбинный	Рапа-Мах РАХ-TU M4 - турбинный наконечник с керамическими подшипниками, с ортопедической головкой	шт	1	50000	50000
	убестезин	4%№50 Раствор в капсулах в металлическом контейнере.	уп	2	500	1000
	Пульпоэкстрактор короткий	Пульпоэкстракторы предназначены для одноразового удаления пульпы из корневого канала зуба.№100	уп	10	4870	48700

Карпульный шприц	(инъектор стоматологический) — многоразовое металлическое устройство, имеющее корпус, поршень и иглу.	шт	2	2600	5200
Бумага для ЭКГ	Прямоугольный Размеры 150*100*150 Hewlett packard M1911A	шт	10	480	4800
Бумага для ЭКГ	Для 3*х канального с автоматическим режимом переносной ЭКЗТ-12-03 «Альтон»	шт	10	480	4800
ножницы прямые тупоконечные средние	Нержавеющая сталь многоразовые 140мм	шт	62	1500	93000
зажимы беззубчатые мягкие	Нержавеющая сталь многоразовые 140мм	шт	45	2800	126000
скальпель №20,23	Хирургический одноразовый	шт	800	100	80000
зонд Шалькова	Зонд Шалькова. Применяется для назоинтестинальной интубации тонкого кишечника при острой кишечной непроходимости	шт	2	3000	6000
Зажим изогнутый средний	Нержавеющая сталь беззубчатый многоразовые 240мм	шт	50	2200	110000
Зажим прямой длинный	Нержавеющая сталь беззубчатый многоразовые 240мм	шт	30	2500	75000
Зажим длинный мягкий изогнутый	Нержавеющая сталь беззубчатый многоразовые 240мм	шт	50	2800	140000
Зажимы Кохера средний зубчатый	Нержавеющая сталь многоразовые 240мм	шт	30	2500	75000
Зажим средний изогнутый (микулича)	Нержавеющая сталь зубчатый многоразовые 240мм длинный	шт	30	1700	51000
Зажим длинный	Нержавеющая сталь зубчатый	шт	30	3000	90000

	изогнутый(микулича)	многоцветные 240мм длинный				
	Шелк	Нить нерассасывающаяся USP3-4 Metric 6 игла атравматика 75см с иглой 40мм	шт	500	640	320000
	Шелк	Нить нерассасывающаяся USP3-4 Metric 8 игла атравматика 75см с иглой 40мм	шт	200	640	128000
	Кетгут	Одноразовый простой с иглой 3(7 Metric)75cm	шт	550	738	405900
	Кетгут	Одноразовый простой с иглой 2(6 Metric)75cm	шт	550	638	350900
	Кетгут	Одноразовый простой с иглой 0(4 Metric)75cm	шт	500	825	412500
	Общая сумма					9306370
	Лаборатория реагенты					
	Дилуэнт	Реагент для автоматического гематологического анализатора ABACUS (модификация ABACUS-Junior30)	набор	35	39900	1396500
	Билирубин общий	Набор ре Реагент1: 1*100мл + Реагент2: 1*20мл (1шт агентов общего 1*250мл реагент+1*15млреагент нитрит+1*3мл калибратор	набор	14	13500	189000
	Общий белок	Набор реагентов общего белка:реагент1*125мл+ стандарт1*2мл	набор	15	11757	176355
	мочевина	Набор Мочевина реагент1*125мл+реаге нт2*25мл+стандарт1*2 мл	набор	14	13315	186410
	гемоглабин кахема	Набор предназначен на 1000 определении. Принцип метода: фотометрическое	набор	5	9850	49250

		определение содержания гемоглобина основано на регистрации изменений оптической плотности. Условия хранения: набор храниться при температуре +2 - +8С.				
	Общая сумма					1997515

3. Сроки и условия поставки

Данный товар необходимо поставить после вступления в силу договора с победителем закупа, по заявке заказчика. Доставка товара осуществляется авто транспортом поставщика. Транспорт должен соответствовать всем необходимым стандартам для перевозки лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений

ГКП на ПХВ «Жаркентский родильный дом» ГУ «Управление здравоохранения Алматиснской области», Республика Казахстан, Алматинская область, Панфиловский район г. Жаркент ул. Головацкого б/н – администрация 2 этаж – кабинет бухгалтерия. С 09.02.18г - окончательный срок подачи ценовых предложений по 16.02.2018г. 14 часов 50 минут.

В связи с изменениями по приказу №1729 от 13.12.17 мы даем на рассмотрение 7 дней

5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями

16.02.2018 год в 15 часов 00 минут будет произведено вскрытие конвертов с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков.

Требования

Глава 4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

20. 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 и 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 органных лекарственных средств.