

# Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Кокшетауская городская многопрофильная больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, Центр инфекционных заболеваний город Кокшетау, трасса Кокшетау –Рузаевка, здание 1/1 объявляет о проведении закупа лекарственных средств аптечного производства.

Требуемый объём:

№	Наименование товара	Единица измерения	Общее количество	Планируемая стоимость за единицу
1	Р-р новокаин 0,25% 200мл	флакон	900	510
2	Р-р фурациллин 1:5000-400мл	флакон	1500	800
3	Р-натрия гидрокарбоната 4% 200мл	флакон	960	665
4	Р-р натрия хлорида 10% 100мл	флакон	96	590
5	Р-р перекиси водорода 3% 500мл	флакон	288	610
6	Р-р перекиси водорода 6% 500мл	флакон	1150	690
7	Масло подсолнечное 100,0	флакон	264	790
8	Первомур( С-4)1000мл	флакон	48	785
9	Азопирамовая проба 50мл	флакон	12	4300
10	Фенолфталеновая проба 1% 50мл	флакон	12	1830

Сроки поставки: согласно графика поставки (приложение №1).

Место поставки товара: г. Кокшетау, ул. Сатпаева,85, аптечный склад.

Сумма, выделенная на закупки – 3 643 020,00 (Три миллиона шестьсот сорок три тысячи двадцать) тенге 00 тиын.

Условия поставки:

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) непревышение утвержденным 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 единым 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 единым 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 неиспользованность 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.

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.

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 3,4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Требования предъявляемые при доставке лекарственных препаратов согласно законодательства РК: О здоровье народа и системе здравоохранения, Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI ЗРК «Статья 250. Хранение, транспортировка и уничтожение лекарственных средств и медицинских изделий

3. Субъекты в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, осуществляющие транспортировку и хранение лекарственных средств, обязаны соблюдать требования надлежащей дистрибуторской практики (GDP) или надлежащей аптечной практики (GPP). Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 24 апреля 2015 года № 262. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 26 мая 2015 года № 11191

3. Порядок транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники.

88. Транспортные средства при транспортировке лекарственных средств соблюдают условия хранения, необходимые для обеспечения качества, безопасности и эффективности лекарственных средств, а также предотвращения риска проникновения фальсифицированных лекарственных средств, в цепь поставок.

89. В случае поставок лекарственных средств, требующих особых условий транспортировки, транспортное средство оборудуется приборами для контроля температуры.

91. Транспортировка лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами или в специальном транспорте, оборудованном холодильником».

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 13 января по 20 января 2022 года, до 10ч: 00 мин. включительно, по адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева, 85, Администрация, кабинет бухгалтера по государственным закупкам. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 10.05 ч. "20" января 2022г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85, актовый зал.

Главный врач

С. Калымжанов



С. Калымжанов

## Центр инфекционных заболеваний

## График поставки лекарственных средств аптечного изготовления

№	Наименование товара	Единица измерения	Общее количество									ноябрь
			февраль	март	апрель	май	июнь	июль	август	сентябрь	октябрь	
1	Р-р новокаин 0,25% 200мл	флакон	900	75	75	75	75	75	75	75	75	150
2	Р-р фурациллин 1:5000-400мл	флакон	1500	125	125	125	125	125	125	125	125	250
3	Р-натрия гидрокарбоната 4% 200мл	флакон	960	80	80	80	80	80	80	80	80	160
4	Р-р натрия хлорида 10% 100мл	флакон	96	8	8	8	8	8	8	8	8	16
5	Р-р перекиси водорода 3% 500мл	флакон	288	24	24	24	24	24	24	24	24	48
6	Р-р перекиси водорода 6% 500мл	флакон	1150	96	96	96	96	96	96	96	96	190
7	Масло подсолнечное 100,0	флакон	264	22	22	22	22	22	22	22	22	44
8	Первомур(С-4)1000мл	флакон	48	4	4	4	4	4	4	4	4	8
9	Азотпарамовая проба 50мл	флакон	12	1	1	1	1	1	1	1	1	2
10	Фенолфталеновая проба 1% 50мл	флакон	12	1	1	1	1	1	1	1	1	2

Главный врач

С.Калымжанов

