## Объявления №8

**о проведении закупа лекарственных средств**  изделий медицинского назначения

**способом запроса ценовых предложений**

в соответствии с Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009года №1729, утвержденными постановлением (далее- Правила) 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

1. 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;

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **МНН** | **Краткая характеристика** | **Ед.изм** | **Кол-во** | **Сумма** |
| **1** | Термоиндикатор (терморегистратор) Электронный двухпороговый ТИ-2 | предназначен для обеспечения визуального, документального и дистанционного мониторинга соблюдения установленных температурных режимов в логистике «холодовой цепи» поставок термолабильной продукции медицинского назначения в режиме календаря реального времени, без нарушения герметичности контролируемых объемов и с выдачей предупредительной световой индикации о регистрации температур, находящихся за пределами нижнего и/или верхнего пороговых значений контролируемого температурного диапазона.  Рабочий диапазон контролируемых температур от минус 30°С до +60°С Внешний размер 115x60x20 мм, Вес 110г.  **Особенности работы "Термоиндикатор ТИ-2"**   * возможность применения на всех уровнях холодовой цепи. * 2 температурно-временных пороговых значения. * простой интерфейс. * временная задержка регистрации (отложенный старт). * широкий диапазон рабочих температур. * многоразовое исполнение. * документальный контроль температурного мониторинга. * защита зарегистрированной информации. * выносной температурный датчик   Функциональная система термоиндикатора позволяет выдавать визуальное отображение температуры на светодиодном дисплее, а также сигнализацию нарушении температурных и временных рамок заданных диапазонов хранения и транспортирования лекарственных средств. Термоиндикатор (терморегистратор) комплектуется выносным температурным датчиком, который позволяет контролировать температурный режим без нарушения герметичности внутренних объемов термоконтейнеров, холодильников, морозильников. Термоиндикатор (терморегистратор) оснащен функцией регистрации измеренных значений температуры в энергонезависимой памяти с возможностью считывания на ПК. Использование программного интерфейса позволяет оперативно получить достоверную и документально подтвержденную информацию о мониторинге температурных режимов хранения и транспортирования. | шт | 6 | 320 400 |

2.Сроки и условия поставки – с даты заключения договоров первая поставка в течение 15 календарных дней.Поставляемый товар должен хранится и транспортироваться в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами.

3. 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 **12:00 часов 11февраля 2021года**

4.Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями**: 14:00 часов 11 февраля 2021 года** по адресу город Аксу, улица Камзина , 53, КГП на ПХВ «Городская больница города Аксу», 2 этаж отдел государственных закупок

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 Правила также описание и объем фармацевтических услуг.

Приложение 12  
к приказу Министра здравоохранения и  
социального развития Республики Казахстан  
от \_\_ \_\_\_\_\_\_ 201\_\_ года №\_\_

Форма

**Ценовое предложение потенциального поставщика  
(наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)**

Лот №

|  |  |
| --- | --- |
| № п/п | Содержание |
| 1 | Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения |
| 2 | Страна происхождения |
| 3 | Завод-изготовитель |
| 4 | Единица измерения |
| 5 | Цена \_\_\_ за единицу в \_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения) |
| 6 | Количество |
| 7 | Общая цена, в \_\_\_\_\_\_\_ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы |

\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Печать (при наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_  
Подпись должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

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 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, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, 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, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

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 в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, 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) при поставке товара 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 товара 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;

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) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.