**Объявление №13**

 **о проведении закупа лекарственных средств**

**способом запроса ценовых предложений**

1. в соответствии с Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021года №375 (далее- Правила) 1. 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
2. 2. 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 по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию:

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| ***№ лота*** |  ***Наименование лота*** | ***Техническая характеристика***  | ***Ед. изм.*** | ***Общее кол-во*** | ***Сумма*** |
| **1** | Finecare D-Dimer Rapid Quantitative Test - Быстрый количественный тест на D-Dimer | Метод теста: Флуоресцентный иммуноанализ Режим тестирование: Стандартный тест и быстрый тестВремя выполнения теста: от 3 до 15 мин.Количество тестов в наборе: 25 штук.Комлектация: Картридж-25шт, идентификационный чип картриджа-1шт, буфер-25шт, инструкция по эксплуатации-1шт. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ1. Храните буфер при температуре 4 — 30 С. Буфер годен до 24 месяцев.2. Храните картридж Finecare™ D-Dimer Rapid Quantitative - тест на D-Dimer при температуре 4 — 30 C, срок годности составляет до 24 месяцев.3. Картридж должен использоваться в течение 1 часа после вскрытия пакета. | уп | 1 | 64 000 |
| **2** | Finecare (PCT) Procalcitonin Rapid Quantitative - Test - Быстрый количественный тест на прокальцитонин (PCT) для анализатора Finecare FIA Meter Plus | **Принцип теста:** Количественный экспресс-тест**Метод теста**: Флуоресцентный иммуноанализ**Режим тестирование:** Стандартный тест и быстрый тест**Время выполнения теста:** от 3 до 15 мин.**Количество тестов в наборе**: 25 штук.**Комлектация**: Картридж-25шт, идентификационный чип картриджа-1шт, буфер-25шт, инструкция по эксплуатации-1шт. **УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ**1. Храните буфер при температуре 4 — 30 С. Буфер годен до 24 месяцев.2. Храните картридж Finecare™ Procalcitonin Rapid Quantitative - тест на прокальцитонин (PCT) при температуре 4 — 30 C, срок годности составляет до 24 месяцев.3. Картридж должен использоваться в течение 1 часа после вскрытия пакета. | уп | 1 | 66 500 |
| **3** | EPOC BGEM одноразовая тест-карта для определения газов крови,электролитов и метаболитов крови | Epoc BGEM - одноразовая тест-карта, для определения газов, электролитов и метаболитов крови (расходный материал системы анализа крови EPOC) Особенности EPOC BGEM карт: 1) использование технологии SMART CARD (измерительные карты с встроенным микропроцессором). 2) хранение измерительных карт при комнатной температуре;3) штрих-кодирование измерительной карты для гарантии качества и удобства хранения информации;4) большие сроки годности измерительных карт.5) автоматическая калибровка и контроль качества системы. 6) безопасная система фиксации измерительной карты исключает вероятность поломки системы, связанной с возможными ошибками оператора. 7) для проведения анализа нужно 97 микролитров крови и 30 секунд времени; Измеряемые параметры: pH, pCO2, pO2, Na, K, iCa, Glu, Lac, Hct. Расчетные параметры: TCO2, HCO3, BE(ecf), BE(b), sO2, Hb. Физические параметры тест-карт: длина - 86мм, ширина - 54 мм, высота - 1,4 мм, вес - 6.3 ± 0.3 грамм.  | уп | 21 | 6 090 000 |
| **4** | Иммунологический тест на определение уровня Тропонина  | это набор для иммунофлуоресцентного анализа, предназначенныйдля использования с анализаторами Quidel Triage ® для количественного определения тропонинаI в образцах цельной крови или плазмы, защищенных от свертывания с помощью EDTA. Тестиспользуется в качестве вспомогательного средства диагностики инфаркта (поражения) миокарда.**Определяемые маркер:****Troponin I – высокочувствительный кардиологический тропонин I;**Для проведения анализа с помощью данного изделия требуется образец цельной крови или плазмы, полученный из вены, с добавлением антикоагулянта EDTA. Для достижения оптимальных результатов при взятии образцов рекомендуется использовать пластмассовые пробирки с покрытием из K2[EDTA].Диапазоны измерений:Тропонин I: 0,01—10 нг/млВремя измерения – не более 15 минут. Принцип измерения иммунофлуоресценция. Тестовые панели следует хранить в холодильнике при температуре 2—8 °C.В набор входят: 25 тестовых панелей25 пипеток для переноса образца1 модуль CODE CHIP™ для реагентов | уп | 15 | 3 300 000 |

**3**. **Сроки и условия поставки – первая поставка с даты заключения договора 10 календарных дней , далее график до 31.12.2022г** 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 **09:00 часов 29 апрель 2022года**

**5.** Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: **09:30 часов 29 апреля 2022 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 дистрибьютора, 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 дистрибьютору, 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)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) 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);

      9) 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);

     10) менее сроков годности, указанных в [подпунктах 8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139) и [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, 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)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z131), [5)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z132), [6)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z133), [7)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z136), [8)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z139), [9)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z142), [10)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z145), [11)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z146), [12)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z147) и [13)](https://adilet.zan.kz/rus/docs/P2100000375#z149) пункта 18 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

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