**Объявление №16**

**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. 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*** |  | ***Ед. изм.*** | ***Общее кол-во*** | ***Сумма*** |
| **1** | Манжета для измерения артериального давления, взрослая | Для монитора пациента Nihon Kohden модель BSM-3763, окружность руки 33-46см | шт | 1 | 7050 |
| **2** | Манжета для измерения артериального давления, взрослая | Для монитора пациента Nihon Kohden модель BSM-3763, окружность руки 25-36см | шт | 2 | 10600 |
| **3** | Манжета для измерения артериального давления, детская | Для монитора пациента Nihon Kohden модель BSM-3763, окружность руки 18-26см | шт | 1 | 4650 |
| **4** | Дыхательный контур 3,0 м с двумя влагосборниками, дополнительным шлангом 1,5м, диаметр 22 мм | Дыхательный контур Compact для взрослых, универсальный, реверсивный, базовый. Предназначен для соединения аппаратов НДА и ИВЛ с пациентом. Конфигурируемые шланги вдоха/выдоха прозрачные (диаметр 22 мм, длина до 3,0 м.), с параллельным Y-образным соединителем 22М-22М-22М/15F (на пациента). Угловой соединитель 22М/15F с портом luer lock с герметизирующим "not loosing" колпачком. Соединитель закрыт защитным колпачком красного цвета. Соединители на аппарат 22F. Два разборных, самогерметизирующихся влагосборника, с клапанами поворотного типа, обеспечивающие герметичность при снятии колбы в любом положении влагосборника. Дополнительный шланг длиной до 1,5 м, диаметр 22 мм (для включения в линию активного увлажнения). | шт | 70 | 766500 |
| **5** | Дыхательный контур реанимационный, 1,6м, для новорожденных, с обогревом (два провода), с дополнительным шлангом дыхательным, 0,5м, с камерой увлажнителя, для аппаратов SLE4000/5000 с зубной ирригационно-аспирационной щёткой, | Контур дыхательный неонатальный для соединения пациента с аппаратами ИВЛ SLE 4000/5000. Внутренний диаметр шлангов 10мм, длина шлангов вдоха/выдоха 1,6м, материал шлангов гофрированный , с проводом обогрева в канале вдоха , с встроенным в жестком соединителе (22F на камеру увлажнителя) электроразъёмом, с двойной контактной группой и направляющим приливом, с портами 7,6мм на Y-образном жестком угловом соединителе на пациента и в канале вдоха, с герметизирующими "not loosing" заглушками, снабжённом внутренней тест- защитной заглушкой, с разборным самогерметизирующимся влагосборником, клапан влагосборника пружинный шариковый, обеспечивающий герметизацию воздушного канала при любом положении влагосборника, увлажнитель-камера увлажнения с автоматическим заполнением, с двухступенчатым поплавковым клапаном дозирования, с системой устройств ламинирования потока, с поплавком уровня, с продольноармированным шлангом подачи жидкости с иглой (с предохранительным колпачком) и портом выравнивания давления, c эластомерным соединителем 15F-9-11мм подсоединения к аппарату, с дополнительным шлангом 0,8м c соединителями эластомерным 15F-9-11мм, в инспираторном канале - ограничитель потока с калиброванным отверстием 1,4мм, с линией мониторинга давления, комплектом принадлежностей в составе:жесткий соединитель 22М-22М/15F 2 штуки, соединитель 15М -8,5F, соединитель 0,1м с эластомерными соединителями 15F-9-11мм. Упаковка клинически чистая, 7 штук. Каждая упаковка снабжена 1 зубной ирригационно-аспирационной щёткой, модель OroCare Select -1 шт., полимерная игла с раcширителем – 1 шт., пустая закрытая ампула OroFill – 1 шт.; Материал: полиэтилен, полипропилен, эластомер. | шт | 15 | 525660 |
| **6** | Бор алмазный DIA-TESSINFG/G852/012 | на турбинный наконечник | шт | 100 | 150000 |
| **7** | Бор алмазный DIA-TESSINFG/G859/012 | на турбинный наконечник | шт | 100 | 150000 |
| **8** | Бор алмазный DIA-TESSINFG/SG801L/012 | на турбинный наконечник | шт | 100 | 150000 |
| **9** | Бор алмазный DIA-TESSINFG/SG801L/014 | на турбинный наконечник | шт | 100 | 150000 |
| **10** | Бор алмазный DIA-TESSINFG/SG801L/016 | на турбинный наконечник | шт | 100 | 150000 |
| **11** | Артикаин 4% инибса с эпинефрином | 4% 1,7 раствор для под слиз в стом кадридж | уп | 25 | 288651 |
| **12** | Кальципульпин | лечебная прокладка | уп | 2 | 11800 |
| **13** | Крезодент жидкость | для антисептической обработки корневых каналов | фл | 5 | 70000 |
| **14** | Масло спрей | многофункциональный смазычный спрей для стом наконечников Объем 500 м | фл | 4 | 31968 |
| **15** | Материал стом Prim Dent composit | пломбир. материал хим. отверж. | шт | 20 | 180000 |
| **16** | Мепивастезин | 3 % раствор для под. слиз. в стом. кртридж 1,7 | банка | 5 | 79964,15 |
| **17** | Убестезин форте | 4 % раствор для под. слиз. в стом. кртридж 1,7 | банка | 15 | 193112,3 |
| **18** | Уницем | фосфатно цементный стом материал | фл | 10 | 50000 |
| **19** | Мизопростол 0,2 |  | таб | 400 | 53168 |
| **20** | Натрия хлорид 0,9% 10мл |  | амп | 1000 | 35530 |
| **21** | Гидроксиэтилкрахмал | пентакрахмал раствор для инфузий 10% 500мл | фл | 60 | 254275,8 |
| **22** | Сальбутамол | аэрозоль 100мкг/доза 200 доз | фл | 30 | 20147,7 |
| **23** | Макрогол в комбинации порошок для приготовления раствора для приема внутрь 64г. | порошок для приготовления раствора для приема внутрь 64г. | пакет | 30 | 20212,2 |
| **24** | Перметрин | Раствор для наружного применения 0,5% 60мл | фл | 100 | 83339 |

**3**.**Сроки и условия поставки – первая заявка с даты заключения договоров в течение 10 календарных дней**, **далее по графику поставки до 31.12.2023г** 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 марта 2023 года**

**5.**Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: **09:30 часов 29 марта 2023 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 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.

      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.