

Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений

Государственное коммунальное предприятия на праве хозяйственного ведения «Кокшетауская городская многопрофильная больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85 объявляет о проведении закупа медицинских изделий.

№	Наименование	Единица измерения	Кол-во	Цена за единицу
1	Изотонический раствор Дилуент Diluent на гематологический анализатор DIRUI BCC-3600- 20л	кан	10	30150
2	Чистящий раствор Cleanser на гематологический анализатор DIRUI BCC-3600-500мл	фл	4	16750
3	Лизирующий реагент Lyse на гематологический анализатор DIRUI BCC-3600- 500 мл	фл	7	26850
4	Антиген кардиолипидный для реакции микропреципитации Сифилис-АгКЛ-РМП Комплект №2, 2000 определений (7 флаконов по 10,0 мл.)	набор	2	38800
5	Сыворотка контрольная для диагностики сифилиса слабоположительная	набор	1	34300
6	Цоликлон супер D 5мл	фл	150	800
7	Лизирующий раствор на гематологический анализатор Micro CC-20 plus 500 мл	фл	3	32040
8	Ферментативный очиститель (Энзимматический очиститель) 1 л на гематологический анализатор НТИ Micro CC-20 Plus	фл	5	19524
9	Контрольная кровь Para 12 Extend 3*2,5 ml НТИ (высокая, низкая, средняя плотность)	набор	1	65585
10	Изотонический раствор Дилуент на гематологический анализатор Micro CC-20 plus 20л	кан	3	47150
11	Набор реагентов для определения растворимых фибрин-мономерных комплексов (РФМК) в плазме крови человека о-фенантролиновым методом.	набор	5	12100

Сроки поставки: в течение 15 календарных дней со дня заключения договора.

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

Сумма, выделенная на закупки – 1 249 625,00 (Один миллион двести сорок девять тысяч шестьсот двадцать пять 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) 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) 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) и 9) 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.

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.

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 15 октября по 22 октября 2021 года, до 15 ч: 00 мин. включительно, по адресу: 020000, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева, 85, Администрация, кабинет менеджера по государственным закупкам. Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 15.30 ч. "22" октября 2021г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева 85, актовый зал.

Главный врач



Е. Аяганов

№ п/п	Наименование	Единица измерения	Количество	Цена	Итого
1	Ампициллин	шт	100	100	100
2	Амоксициллин	шт	100	100	100
3	Амоксициллин/клавуланат	шт	100	100	100
4	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам	шт	100	100	100
5	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам/сульфонилмидазол	шт	100	100	100
6	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол	шт	100	100	100
7	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол	шт	100	100	100
8	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол	шт	100	100	100
9	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол	шт	100	100	100
10	Амоксициллин/клавуланат/сульбактам/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол/сульфонилмидазол	шт	100	100	100