

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	Нить хирургическая рассасывающаяся, саморассасывающийся хирургический шовный материал, который изготавливают из очищенной соединительной ткани, полученной либо из серозного слоя кишечника крупного рогатого скота, либо из подслизистой оболочки кишечника овец, простой 1 (метр.5) длина 150см,б/иглы	штука	50	950
2	Нить хирургическая рассасывающаяся, саморассасывающийся хирургический шовный материал, который изготавливают из очищенной соединительной ткани, полученной либо из серозного слоя кишечника крупного рогатого скота, либо из подслизистой оболочки кишечника овец, простой 3/0 (метр.3) длина150см, б/иглы	штука	50	750
3	Нить хирургическая рассасывающаяся, саморассасывающийся хирургический шовный материал, который изготавливают из очищенной соединительной ткани, полученной либо из серозного слоя кишечника крупного рогатого скота, либо из подслизистой оболочки кишечника овец, простой 3/0(метр.3) длина75см,с иглой 20мм 1/2	штука	50	650
4	Условно рассасывающаяся нить природного происхождения плетеный черный USP0 (3,5м) игла режущая 4Д-0,8x35-0-S,длина нити 75см.	штука	800	600
5	Полигликоидная рассасывающаяся нить, плетеная, абсорбируемый синтетический стерильный шовный материал, состоящий из тщательно сплетенных мономеров сополимера гликолида и L-лактида [поли(гликолид-ко-L-лактид) 1 (метрич 4), игла 45мм колющая, длина 75см.	штука	240	850
6	Полигликоидная рассасывающаяся нить, плетеная, абсорбируемый синтетический стерильный шовный материал, состоящий из тщательно сплетенных мономеров сополимера гликолида и L-лактида [поли(гликолид-ко-L-лактид) 1 (метрич 4) 2 (метрич 5) игла 45мм колющая, длина 75см.	штука	240	950
7	Синтетический рассасывающийся шовный материал из смеси производных гликолевой (90%) и молочной (10%) кислот, плетеный, с рассасывающимся покрытием из сополимера капролактон/гликолид и стеароил-лактилата кальция фиолетовый 0 (метрич 3,5) МН-1 plus . игла 36мм 1/2с, 75см. Эмпирическая формула сополимера-(C ₂ H ₂ O ₂) _m (C ₃ H ₄ O ₂) _n . Исходное среднее значение натяжения швов составляет около 140% от минимума, установленного в USP и EP. Со сроками эффективной поддержки раны в течении 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течении не более 70 дней. Неокрашенный или окрашен в фиолетовый цвет (краситель D+C фиолетовый № 2, номер цветового кода: 60725). Вызывает минимальную первоначальную воспалительную реакцию в тканях с последующей инкапсуляцией соединительной тканью. Нарастающая потеря прочности на растяжение и окончательное рассасывание происходит посредством гидролиза: сополимер разлагается на гликолевую и молочную кислоты, которые затем всасываются и ассимилируют в организме. Рассасывание начинается с потери прочности на растяжение, за которой следует потеря массы. Вся первоначальная прочность на растяжение утрачивается через 4–5 недель после имплантации. Полное рассасывание обычно наступает через 56–70 дней.Количество дней / Остаточный процент первоначальной прочности: 14 (6–0 и больше) / 65%21 (6–0 и больше) /	штука	120	1700

	40%Стерил-ется газообразной			
8	<p>Синтетический рассасывающийся шовный материал из смеси производных гликолевой (90%) и молочной (10%) кислот, плетеный, с рассасывающимся покрытием из кополимера капролактон / гликолид и стеароил -лактилата кальция. Эмпирическая формула сополимера - $(C_2H_2O_2)_m(C_3H_4O_2)_n$ фиолетовый 2/0(метрич3) 75см, игла 31мм, колющая, 1/2 окружности. Исходное среднее значение натяжения швов составляет около 140% от минимума, установленного в USP и EP. Со сроками эффективной поддержки раны в течении 3 недель (остаточная прочность на 14 день составляет около 80%, на 21 день более 30%) и со сроком полного рассасывания в течении не более 70 дней.</p> <p>Неокрашенный или окрашен в фиолетовый цвет (краситель D+C фиолетовый № 2, номер цветового кода: 60725). Вызывает минимальную первоначальную воспалительную реакцию в тканях с последующей инкапсуляцией соединительной тканью. Нарастающая потеря прочности на растяжение и окончательное рассасывание происходит посредством гидролиза: сополимер разлагается на гликолевую и молочную кислоты, которые затем всасываются и ассимилируют в организме. Рассасывание начинается с потери прочности на растяжение, за которой следует потеря массы. Вся первоначальная прочность на растяжение утрачивается через 4–5 недель после имплантации. Полное рассасывание обычно наступает через 56–70 дней.Количество дней / Остаточный процент первоначальной прочности: 14 (6–0 и больше) / 65% 21 (6–0 и больше) / 40%</p> <p>Стерилизуется газообразной окисью.</p>	штука	120	1700
9	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен) 5-0(м 1) 2 иглы, 13мм, колющая ,длина нити 75см. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране. Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одиарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задействуя острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>	штука	48	2900

10	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен) 5-0(м 1) 2 иглы 17мм ½ с колющая, длина нити 90см. Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране.Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата. Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задевая острие иглы на внутреннем лотке</p>	штука	36	2600
11	<p>Нить стерильная хирургическая, синтетическая, нерассасывающаяся, монофиламентная, изготовленная из синтетического линейного полиолефина (полипропилен) 6-0 (м 0,7), 2 иглы, 13 мм,колющая, длина нити 75см . Нить должна быть окрашена в контрастный цвет для улучшения визуализации в ране.Игла должна быть изготовлена из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через ткани. Игла должна иметь конструкцию, увеличивающую надежность ее фиксации в иглодержателе за счет насечек в месте захвата.Стерильный внутренний вкладыш с шовным материалом упакован в индивидуальную одинарную стерильную полимерно-бумажную упаковку, которая представляет собой пакет из медицинской бумаги и прозрачного полимера, обеспечивающую сохранение стерильности шовного материала и его функциональных свойств с учетом условий его применения, транспортирования, хранения и срока годности; защищающую содержимое от влаги; обеспечивающую доступ к внутреннему вкладышу в одно движение для минимизации временных затрат на манипуляции с нитью.Маркировка внутреннего вкладыша должна содержать наименование шовного материала, его состав, товарный знак производителя (при наличии), наименование производителя, матричный код, каталожный номер (при наличии), условный и метрический размер нити, цвет нити, длину нити, количество нитей; длины иглы, обозначение типа иглы, кривизны иглы, изображение иглы в натуральную величину, количество игл, указание о стерильности с указанием метода стерилизации, указание об однократном применении. Специальная технология овальной укладки нити на внутреннем вкладыше должна обеспечивать ее прямолинейность после извлечения, минимизируя возникновение эффекта "памяти формы". Игла должна быть зафиксирована, не задевая острие иглы на внутреннем лотке, что предотвращает затупление острия.</p>	штука	48	2900
12	<p>Нить капроновая нерассасывающаяся белая 10м. стерильная, плетеная б/иглы 1 (метрич 4)</p>	штука	500	700

13	Нить капроновая нерассасывающаяся белая 10м) стерильная, плетеная б/иглы 2/0 (метрич3)	штука	200	400
14	Нить капроновая нерассасывающаяся белая 10м) стерильная, плетеная б/иглы 3/0 (метрич2)	штука	150	400
15	Нить капроновая нерассасывающаяся белая 10м) стерильная, плетеная б/иглы 2 (метрич5)	штука	500	500
16	Нить капроновая нерассасывающаяся белая стерильная, плетеная с иглой 75см HR-45 2 (метрич 5)	штука	200	400

Сроки поставки: февраль 2022 года.

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

Сумма, выделенная на закупки – 2 629 500,00 (Два миллиона шестьсот двадцать девять тысяч пятьсот тенге 00 тьин).

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 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 27 января по 3 февраля 2022 года, до 16ч: 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 16:05 "3" февраля 2022г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, Ул.Ж.Жансегина, 10, 3-й этаж, зал.

Главный врач



С. Калымжанов