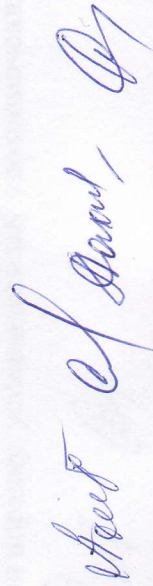


Объявление №29 о проведении закупки лекарственных средств и изделий медицинского назначения способом запроса ценовых предложений на 2018 год

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Многопрофильная областная детская больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 020000, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А объявляет о проведении закупки способом запроса ценовых предложений следующих товаров

Наименование и адрес заказчика или организатора закупки	Лот №	МНН, наименование ЛС, ИМН	Техническая характеристика	Ед. изм	Кол -во	Цена за единицу	Общая сумма	место поставки
ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная детская больница»	1	Аппликатор клипс	Аппликатор, для использования с титановыми клипсами (средне большой размер), разборный, поворотный, ротационный, с кремальной для фиксации бранш при удержании клипсы, диаметр 10 мм, длина 36 см. Состоит из: металлическая рукоятка, с кремальной; металлический внешний тубус, вставка, изделие должно быть применимо к оборудованию фирмы KARL STORZ	шт	1	416 700,00	416 700,00	Г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А
ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная детская больница»	2	Титановые клипсы	Средне-большие стерильные 16 картриджей по 10 клипс, для использования с аппликатором клипс, изделие должно быть применимо к оборудованию фирмы KARL STORZ	уп	1	196 200,00	196 200,00	Г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А

Handwritten signatures and stamps:

ГКП на ПХВ «Многопрофил ьная областная детская больница»	3	Уплотнительные колпачки	диаметр 0,9, изделие должно быть применимо к оборудованию фирмы KARL STORZ	шт	6	13 950,00	83 700,00	Г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А
ГКП на ПХВ «Многопрофил ьная областная детская больница»	4	Уплотнительные колпачки	диаметр 0,8, изделие должно быть применимо к оборудованию фирмы KARL STORZ	шт	6	13 950,00	83 700,00	Г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А
ИТОГО							780 300,00	

К закупаемым и отпускаемым (при закупке 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, комплектов, 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.

21. К закупаемой медицинской технике предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации медицинской техники в Республике Казахстан или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в случаях, предусмотренных Кодексом. Регистрация подтверждается копией документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса государственного реестра, заверяемой электронно-цифровой подписью. Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) маркировка, потребительская упаковка, инструкция по применению и эксплуатационный документ медицинской техники соответствуют требованиям Кодекса и порядка, установленного уполномоченным органом в области здравоохранения;

- 3) медицинская техника хранится и транспортируется в условиях, обеспечивающих сохранение ее 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;
- 4) медицинская техника является новой, ранее неиспользованной, произведенной в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
- 5) медицинская техника, относящаяся к средствам измерения, внесена в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений. Внесение в реестр системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается копией сертификата, выданного уполномоченным органом в области технического регулирования и метрологии. Отсутствие необходимости внесения в реестр системы единства измерений подтверждается письмом уполномоченного органа по техническому регулированию и метрологии;
- 6) передвижной комплекс зарегистрирован в Республике Казахстан как единый комплекс, состоящий из специального автотранспорта, медицинской техники, изделий медицинского назначения.

1. **Место поставки товара:** Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Многопрофильная областная детская больница» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, Акмолинская область, г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А.
2. **Требуемый срок поставки:** Доставить товар в течении 15 календарных дней с даты подписания договора..
3. **Условия поставки:** Доставить товар по количеству, качеству, ассортименту в указанные сроки до склада заказчика.
4. **Место предоставления(приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:** Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 9 сентября мин «4» 12 2018г. до 12 сентября мин «11» 12 2018г. включительно, по адресу: г. Кокшетау, ул. Сатпаева 87А, отдел государственных закупок.
5. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:** «11» 12 2018г. 12 ч 20 мин ГКП на ПХВ «Многопрофильная областная детская больница».

Главный врач _____ Иванова Е.Ю.



[Handwritten signatures and initials in blue ink]