



Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Областной онкологический диспансер» Управления здравоохранения Мангистауской области, адрес: 130000, Республика Казахстан, Мангистауская область город Актау, 26 микрорайон, Больничный комплекс №2, банковские реквизиты: БИН 921040000192, ИИК KZ216010231000140213, БИК HSBKZZKX-AO "Народный Банк Казахстана" в г.Актау, e-mail: onkogozakur@gmail.com Тел: 8/7292/301791. В соответствии с Правилами организации и проведения закупки лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (далее - Правила) объявляет о проведении закупки медицинских изделий, способом запроса ценовых предложений

1) наименование и адрес заказчика или организатора закупки;

2) международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий медицинского назначения, медицинской техники, описание фармацевтических услуг, объем закупки, место поставки, сумму, выделенную для закупки по каждому товару;

3) сроки и условия поставки;

Указано в приложении №1

Указано в приложении №1

4) место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений;

130000 РК, Мангистауская обл., г.Актау, 1 а мкр. Областной онкологический диспансер, 2 этаж, кабинет отдела гос.закупок. Окончательный срок представления ценовых предложений до 12 часов 00 минут 25 сентября 2020 года

5) дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями.

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться в 15-00 часов 25 сентября 2020 года, по адресу: 130000 РК, Мангистауская область, г.Актау, "Областной онкологический диспансер" 1 а мкр. 2 этаж, кабинет отдела гос.закупок.

Согласно п. 108. 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 закупки, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг.

109. Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупки или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Примечание: просьба указать в ценовом предложении электронный адрес потенциального поставщика для отправки протокола итогов, в случае признания его Победителем.

№	Наименование ИМН	Техническая спецификация товара	Ед.изм.	Количество	Сумма, выделенная для закула, тенге	Срок поставки	Место поставки
1	Медилез Энзо (концентрат) 5 литров	<p>Средство должно представлять собой концентрат, содержащий энзимы (протеаза, амилаза, пектиназа, липаза, маннаназа), а также ряд функциональных добавок (неионогенные ПАВ, стабилизаторы ферментов, моющие вещества, стабилизаторы pH, краситель) и воду. pH средства должен быть в интервале 6,3-8,5. Средство не должно содержать никаких других дополнительных ингредиентов (спиртов, альдегидов, перекиси водорода, ЧАС, производных фенола, гуанидина, алкиламинов). Средство должно обладать пятикратной протеолитической активностью и высокими моющими свойствами при низком пенообразовании. Средство не должно обладать коррозионной активностью, чтобы не повредить изделия из металлов (нержавеющей и углеродистой стали), а также из пластмасс и каучука. Средство должно быть разрешено к применению для предстерилизационной очистки ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним, окончательной очистки эндоскопов перед ДБУ и стерилизацией. Средство должно применяться ручным способом и в обязательном порядке механизированным способом в ультразвуковых установках и автоматизированным способом в мощще-дезинфицирующей машине (МДМ) при комнатной температуре. Выход рабочего раствора из 1 л концентрата должен составлять для:</p> <p>ПСО ИМН при температуре 20 ± 2 ручным способом не менее 500 л при экспозиции 10 минут; не менее 250 л при экспозиции 5 минут; не менее 125 л при экспозиции 3 минуты; ПСО ИМН при температуре 40 ± 2 ручным способом не менее 500 л при экспозиции 5 минут; не менее 250 л при экспозиции 3 минуты; не менее 125 л при экспозиции 1 минута; ПСО ИМН в ультразвуковых установках не менее 500 л при экспозиции 5 минут; не менее 250 л при экспозиции 3 минуты; не менее 125 л при экспозиции 2 минуты;</p> <p>ПСО гибких эндоскопов ручным способом не менее 250 л при экспозиции 5 минут; не менее 125 л при экспозиции 3 минуты; ПСО гибких эндоскопов автоматизированным способом в МДМ не менее 250 л при экспозиции 3 минуты.</p> <p>Срок годности средства не менее 2-х лет. Средство должно быть расфасовано в</p>	шт	40	846800	Согласно Договора	Мангистауская область, город Актау, 1 а мкр., склад Заказчика

2	<p>Дезинфицирующее средство Медидез ОПА 5 литров</p>	<p>Средство дезинфицирующее (готовый раствор) должно содержать в качестве ДВ ортофталевого альдегида в интервале 0,6-0,65%, а также ПАВ, вспомогательные компоненты и воду. Средство не должно содержать в составе других действующих веществ. pH средства должен быть в интервале 7,0-8,5%. Средство должно обладать вирулицидной, бактерицидной, туберкулоцидной (в отношении возбудителя М. Тубае), фунгицидной, спороцидной активностью. Средство должно быть хорошо совместимо с различными материалами изделий медицинского назначения, не разрушать обрабатываемую поверхность, не вызывать коррозии металлов, в том числе из алюминия, углеродистой стали, хрома и никеля, не разрушать клеевые соединения и эластомеры, не вызывать помутнения оптики. Средство должно быть разрешено к применению для дезинфекции ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов, инструментов к ним, ручным, механизированным и автоматизированным способом; ДВУ жестких и гибких эндоскопов ручным, механизированным и автоматизированным способом (автоматическая установка для мойки и ДВУ эндоскопов). Время дезинфекции ИМН при температуре средства 20 ± 2 должно быть не более 5 минут, при температуре средства 25 + 2 °С должно быть не более 4 минут. ДВУ эндоскопов ручным и механизированным способом при температуре средства 20 ± 2 °С должно быть не более 5 минут. ДВУ эндоскопов автоматизированным способом при температуре средства 25 + 2 °С должно быть не более 4 минут. Срок годности не менее 3-х лет в не вскрытой упаковке производителя, во вскрытой канистре не менее 80 суток. Многократность использования средства не менее 30 дней. Для экспресс-контроля МДК средство должно иметь индикаторные полоски. К каждому 4 канистрам средства должна прилагаться 1 упаковка индикаторных полосок для определения минимально допустимой концентрации ортофталевого альдегида. Канистра объемом не менее 5 л.</p>	шт	20	516000	Согласно Договора	Мангистауская область, город Актау, 1 а мкр., склад Заказчика
---	--	---	----	----	--------	-------------------	---

20. К закупасмым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, предназначенным для оказания гарантированной помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

- 1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических, диагностических, дезинфицирующих препаратов, изделий медицинского назначения 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, утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения или заключения (разрешительного документа) уполномоченного органа в области здравоохранения для ввоза на территорию Республики Казахстан в соответствии с Кодексом и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения). При этом, регистрация подтверждается копией действующего документа, подтверждающего регистрацию, или выпиской из информационного ресурса Государственного реестра, заверяемой электронной подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан;
- 2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, 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, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, дезинфицирующих) препаратов и изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
- 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);
- не менее сорока пяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

- 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 9) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закупку;
- 10) лекарственные средства или медицинские изделия по ценовому предложению потенциального поставщика не должны превышать предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию утвержденных в порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения в соответствии с правилами регулирования цен на лекарственные средства, а также предельных цен на медицинские изделия в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и системе обязательного социального медицинского страхования.