

Объявление №4
о проведении закупа лекарственных средств и медицинских изделий
способом запроса ценовых предложений на 2024 год

с.Т.Рыскулова

«26» апрель 2024г.
09 часов 00 минут

Наименование и адрес Заказчика или организатора закупа: ГКП на ПХВ «Тюлькубасская центральная районная больница» управления здравоохранения Туркестанской области. Тюлькубасский район, село Т. Рыскулова, ул. С. Бекбосынова, дом 112.

1. БИН 091040006740, БИК HSBKZZKX, ИИК KZ946010291000062654, Кбе 16, АО «Народный Банк Казахстана» объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующие закупа лекарственных средств на 2024 год.

2.

№	Международное непатентованное название	Полная характеристика (описание) товаров (с указанием формы выпуска и дозировки)	Ед. измер.	Цена	Количество	Сумма
1	Salmonella enterica	Гранулы должны содержать чистую популяцию микроорганизмов «Salmonella enterica subsp. enterica serovar Typhimurium derived from ATCC® 14028™» и наполнители с целью сохранить структуру и / или стабильность. Каждая гранула должна содержать лиофилизированный микроорганизм, ампулу с увлажняющей жидкостью и инокуляционный тампон. Каждая гранула должна быть запечатана в ламинированном пакете, которая должна содержать осушитель, чтобы предотвратить неблагоприятное накопление влаги. Микроорганизмы должны находиться в 3 или менее пассажах от эталонной культуры и гарантированно восстанавливаются при обработке с использованием рекомендуемых сред и требований к инкубации. В наборе должно быть не менее 6 гранул. Набор должен соответствовать стандарту ИСО 17034.	упк	176000	1	176000
2	Shigella Flexneri	Гранулы должны содержать чистую популяцию микроорганизмов «Shigella flexneri derived from ATCC® 12022™» и наполнители с целью сохранить структуру и / или стабильность. Каждая гранула должна содержать лиофилизированный микроорганизм, ампулу с увлажняющей жидкостью и инокуляционный тампон. Каждая гранула должна быть запечатана в ламинированном пакете, которая должна содержать осушитель, чтобы предотвратить неблагоприятное накопление влаги. Микроорганизмы должны	упк	176000	1	176000

		находиться в 3 или менее пассажах от эталонной культуры и гарантированно восстанавливаются при обработке с использованием рекомендуемых сред и требований к инкубации. В наборе должно быть не менее 6 гранул. Набор должен соответствовать стандарту ИСО 17034.				
3	Echerichia coli	Гранулы должны содержать чистую популяцию микроорганизмов «Escherichia coli derived from ATCC® 25922™» и наполнители с целью сохранить структуру и / или стабильность. Каждая гранула должна содержать лиофилизированный микроорганизм, ампулу с увлажняющей жидкостью и инокуляционный тампон. Каждая гранула должна быть запечатана в ламинированном пакете, которая должна содержать осушитель, чтобы предотвратить неблагоприятное накопление влаги. Микроорганизмы должны находиться в 3 или менее пассажах от эталонной культуры и гарантированно восстанавливаются при обработке с использованием рекомендуемых сред и требований к инкубации. В наборе должно быть не менее 6 гранул. Набор должен соответствовать стандарту ИСО 17034.	упк	124300	1	124300
4	Staphylococcus aureus subsp	Гранулы должны содержать чистую популяцию микроорганизмов «Staphylococcus aureus subsp. aureus derived from ATCC® 25923™» и наполнители с целью сохранить структуру и / или стабильность. Каждая гранула должна содержать лиофилизированный микроорганизм, ампулу с увлажняющей жидкостью и инокуляционный тампон. Каждая гранула должна быть запечатана в ламинированном пакете, которая должна содержать осушитель, чтобы предотвратить неблагоприятное накопление влаги. Микроорганизмы должны находиться в 3 или менее пассажах от эталонной культуры и гарантированно восстанавливаются при обработке с использованием рекомендуемых сред и требований к инкубации. В наборе должно быть не менее 6 гранул. Набор должен соответствовать стандарту ИСО 17034.	упк	124300	1	124300
5	Candida albicans	Гранулы должны содержать чистую популяцию микроорганизмов «Candida albicans derived from ATCC® 10231™» и наполнители с целью сохранить структуру и / или стабильность. Каждая гранула должна содержать лиофилизированный микроорганизм, ампулу с увлажняющей жидкостью и инокуляционный тампон. Каждая гранула должна быть запечатана в ламинированном пакете, которая	упк	194700	1	194700

должна содержать осушитель, чтобы предотвратить неблагоприятное накопление влаги. Микроорганизмы должны находиться в 3 или менее пассажах от эталонной культуры и гарантированно восстанавливаются при обработке с использованием рекомендуемых сред и требований к инкубации. В наборе должно быть не менее 6 гранул. Набор должен соответствовать стандарту ИСО 17034.

3. Место поставки товаров: ГКП на ПХВ «Тюлькубасская центральная районная больница» управления здравоохранения Туркестанской области. Тюлькубасский район, село Т. Рыскулова, ул. С. Бекбосынова, дом 112. Склад центральной аптеки.

4. Сроки и условия поставки товаров – в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: ГКП на ПХВ «Тюлькубасская центральная районная больница» управления здравоохранения Туркестанской области. Тюлькубасский район, село Т. Рыскулова, ул. С. Бекбосынова, дом 112. до 03.05.2024 года время: до 10 часов 00 минут, в приемный кабинет, конверт в запечатанном виде.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями рассмотрения ценовых предложений: ГКП на ПХВ «Тюлькубасская центральная районная больница» управления здравоохранения Туркестанской области. Тюлькубасский район, село Т. Рыскулова, ул. С. Бекбосынова, дом 112. в приемный кабинет, дата: 03.05.2024 года время: 12 часов 00 минут.

Согласно п.75 главы 3 Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее-Правила) Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, 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 закупок, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий,

ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при покупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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 предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при покупке единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

б) 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).