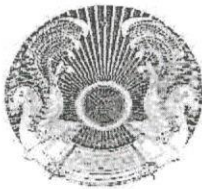


ҚАРАГАНДЫ ОБЛЫСЫНЫҢ
ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ БАСҚАРМАСЫ
«ТЕМІРТАУ ҚАЛАСЫНЫҢ
КӨПБЕЙІНДІ АНА МЕН БАЛА
ОРТАЛЫҒЫ»
КОММУНАЛДЫҚ
МЕМЛЕКЕТТІК КӘСПОРЫНЫ



КОММУНАЛЬНОЕ
ГОСУДАРСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ
«МНОГОПРОФИЛЬНЫЙ ЦЕНТР
МАТЕРИ И РЕБЕНКА
ГОРОДА ТЕМІРТАУ
УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ
КАРАГАНДИНСКОЙ ОБЛАСТИ

101400 Теміртау каласы, Димитров көшесі үй
телефон/факс; 8(7213) 92-48-07, БСН 990140001977
ЖССК KZ826010371000010874, БСК НСВККЗХХ. "Казахстан Халық Банкі" АҚ
e-mail: rdtemirtaupriem@yandex.ru

101400 город Темиртау, улица Димитрова 53/3
телефон/факс; 8(7213) 92-48-07, БИН 990140001977
ИИК KZ826010371000010874, БИК НСВККЗХХ, АО "Народный Банк Казахстана"
e-mail: rdtemirtaupriem@yandex.ru

24.04.19 № 02-02-1140

КГП «Многопрофильный центр матери и ребенка города Темиртау» г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3 в соответствии с п. 38 гл. 9 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства РК № 1729 от 30.10.2009 года (далее Правила) объявляет о проведении закупа способом тендера по закупу согласно приложения 1.

К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и / или реализацией и поставкой лекарственных, дезинфицирующих, диагностических средств (реагентов) и изделий медицинского назначения (ИМН), гарантирующие поставку соответствующих по качеству, сертифицированных, зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных, дезинфицирующих диагностических средств (реагентов) и изделий медицинского назначения (ИМН), указанных в Технической спецификации (приложение 2 к настоящей тендерной документации).

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) обладать правоспособностью (для юридических лиц), гражданской дееспособностью (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) иметь опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);
- 3) являться платежеспособным, не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации;
- 5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);
- 6) иметь разрешение на осуществление предпринимательской деятельности физического лица или юридического лица на осуществление деятельности или действий

При закупке фармацевтических услуг потенциальный поставщик соответствует следующим квалификационным требованиям:

- 1) обладать правоспособностью для заключения договоров;
- 2) являться платежеспособным, не подлежать ликвидации, на имущество не должен быть наложен арест, финансово-хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;
- 3) обладать правоспособностью потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с законодательством Республики Казахстан в сфере информатизации. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально засвидетельствованную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с законодательством Республики Казахстан;
- 4) иметь в наличии необходимые финансовые, материальные и трудовые ресурсы для исполнения обязательств по договору, в том числе пункты розничной реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения, квалифицированный персонал, при этом, допускается привлечение соисполнителя для подтверждения наличия пунктов розничной реализации лекарственных средств и изделий медицинского назначения;
- 5) иметь в наличии компьютерную технику и средства телекоммуникационной связи для ведения автоматизированной информационной системы учета амбулаторного лекарственного обеспечения;
- 6) не быть привлеченным к ответственности за неисполнение или ненадлежащее исполнение им обязательств по заключенным в течение последних двух лет договорам о закупках фармацевтических услуг на основании решения суда, вступившего в законную силу.

Соисполнитель потенциального поставщика соответствует квалификационному требованию, установленному подпунктом 3) части первой настоящего пункта.

Потенциальный поставщик и его аффилированное лицо не имеют права участвовать в одном лоте. Работникам, а также аффилированным лицам организатора тендера, запрещается участвовать в качестве потенциальных поставщиков при осуществлении закупа, регулируемого настоящими Правилами. Работник организатора закупа не может выполнять обязанности, связанные с закупом, если он является близким родственником (родители, супруг(а), братья, сестры, дети) должностного или доверенного лица потенциального поставщика либо иным образом лично заинтересован в результатах закупа.

Организатор тендера не вправе предъявлять к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные в п.7 тендерной документации.

Потенциальный поставщик вправе не представлять информацию, не относящуюся к предъявляемым к нему квалификационным требованиям.

Потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками. Полномочия представителя потенциального поставщика должны быть подтверждены письменно в виде доверенности, которая прилагается к тендерной заявке или представляется данным представителем перед вскрытием конвертов с тендерными заявками

К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, изделиям медицинского назначения, 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, профилактических (иммунобиологических, 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 электронно-цифровой подписью экспертной организации либо нотариально засвидетельствованной копией разрешения уполномоченного органа на ввоз и применение на территории Республики Казахстан.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

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;

3) маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и 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 дистрибутору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибутором 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 дистрибутором 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) переходящие остатки товара единого дистрибутора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных препаратов для человека (странах регионов ICH);

10) биосимиляры должны иметь данные, подтверждающие схожесть и (или)идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтвержденные экспертной организацией;

11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.

Организатор тендера не вправе устанавливать к закупаемым лекарственным, дезинфицирующим, диагностическим средствам (реагентам) и изделий медицинского назначения (ИМН) требования, не предусмотренные пунктом

.Место поставки: КГП «Многопрофильный центр матери и ребенка г.Темиртау», г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, склад аптеки

Срок поставки: согласно графиков поставки к заключенным договорам

Условия поставки: Поставка осуществляется силами и транспортом поставщика.

Конверт с документами согласно п. 60 Главы 9 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства РК от 30.10.2009г., № 1729 предоставляется по адресу г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, лекарственный отдел, 3 этаж

Окончательный срок предоставления заявок до 16 часов 30 минут 13.05.2019 г.

Конверты с тендерной документацией будут вскрываться по адресу г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, лекарственный отдел, 3 этаж в 10 часов 00 минут 14.05.2019 г.



Директор КГП «Многопрофильный центр матери и ребенка г.Темиртау»

Аманжолова С.Г.

ПЕРЕЧЕНЬ

Закупаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помоши в системе обязательного медицинского социального страхования

Приложение 1

№ лота	Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)	Форма выпуска	Ед. измерения	Кол-во	Сумма	Сроки поставки
1	2 Соединения на основе хлора, брома, йода, гуанидинов, кислорода	3 порошок кг		5	300,00	188 910
1	2 Соединения на основе хлора, брома, йода, гуанидинов, кислорода (содержание активного вещества не менее 99,9 %)	таблетки		10000,00	171 700	согласно графиков поставки к заключенным договорам
3	Поверхностно – активные вещества на основе четвертично – аммониевых соединений (ЧАС) (дицетилметиламмоний пропионат не менее 0,05%, 1-Пропионат 50%, 2-Пропионат 10%)	1-пропионат -50-55%, 2-пропионат -10,0-15,0%, дицетилметиламмоний -0,25-0,35%	раствор 5 литров фл	300,00	2 756 346	
4	Поверхностно – активные вещества на основе четвертично – аммониевых соединений (ЧАС) (этаноликоль, этилдиаметилбензиламмоний хлорид, не менее 10,55-10,6 %)	Аликилдиметилбензиламмоний хлорид 10,5-11,0%, спирт изопропиловый 10,0%, Этилентгликоль 1,4%, дистилированная вода	концентрат 5 литров канистра	500,00	10 201 060	
5	Поверхностно – активные вещества на основе четвертично – аммониевых соединений (ЧАС) (дицетидиметиламмоний хлорид 10,0%, монопропиленгликол 10,0%, алкилдиметилбензиламмоний 5,0%, N,N-бис(3-аминопропил)додециламмина 10%, полигексаметиленугандин 3,0% и др. функциональные компоненты)	Дицетидиметиламмоний хлорид 9,75-10,0%, монопропиленгликол 10,0%, алкилдиметилбензиламмоний 5,0%, N,N-бис(3-аминопропил)додециламмина 10%, полигексаметиленугандин 3,0% и др. функциональные компоненты	раствор 5 л фл.	50,00	1 816 670	
6	Соединения на основе четвертично – аммониевых соединений, альгидридов и нитрата (хлорид бензальдегид и 2-альдегидный алdehydeльный альдегид, глюоксаль (массовая доля глутарового альдегида и глюоксала в пересчете на концентрацию альдегидной группы составляет 8,0-0,4% алкилдиметилбензиламмоний хлорид 2,5-0,2%)	Глутаровый альдегид, глюоксаль (массовая доля глутарового альдегида и глюоксала в пересчете на концентрацию альдегидной группы составляет 8,0-0,4% алкилдиметилбензиламмоний хлорид 2,5-0,2%)	Жидкий концентрат 1 литр фл.	300,00	927 369	
7	Средство для обработки рук (спирт этиловый 60%, ренатурированный 35 %, 2-феноксиэтанол 0,06 %, pH – 5,8)	Кожный антисептик, состав: спирт этиловый 80-85%, аликилдиметилбензиламмоний хлорид 0,2-0,25%, глицерин, функциональные добавки	раствор 1 л	400,00	1 372 112	
8	Средство для обработки рук (спирт этиловый 60%, ренатурированный 35 %, 2-феноксиэтанол 0,06 %, pH – 5,8)	Кожный антисептик, состав: спирт этиловый 80-85%, аликилдиметилбензиламмоний хлорид 0,2-0,25%, глицерин, функциональные добавки	раствор 5 л	150,00	2 572 707	
9	N,N-бис(3-аминопропил) додециламмина не менее 10%, смесь четвертичных аммониевых соединений (дицетидиметиламмоний хлорид не менее 7%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид не менее 5%, суммарно не более 13,5%), полигексаметиленугандин гидрохлорида не более 3,0%.	N,N-бис(3-аминопропил) додециламмина не менее 10%, смесь четвертичных аммониевых соединений (дицетидиметиламмоний хлорид не менее 7%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид не менее 5%, суммарно не более 13,5%), полигексаметиленугандин гидрохлорида не более 3,0%.	1л фл.	50,00	371 520	
10	N,N-бис(3-аминопропил) додециламмина не менее 10%, смесь четвертичных аммониевых соединений (дицетидиметиламмоний хлорид не менее 7%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид не менее 5%, суммарно не более 13,5%), полигексаметиленугандин гидрохлорида не более 3,0%.	N,N-бис(3-аминопропил) додециламмина не менее 10%, смесь четвертичных аммониевых соединений (дицетидиметиламмоний хлорид не менее 7%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид не менее 5%, суммарно не более 13,5%), полигексаметиленугандин гидрохлорида не более 3,0%.	5л канистра	100,00	3 320 210	

11	Пероксид водорода не менее 1,2%, анилидиметибизиламмоний хлорид не менее 3,5%, полигексаметиленуанидин гидрохлорид не более 2,2%		1 л фл.	100,00	711 555
12	Глутаровый альдегид не менее 5%. Содержит ЧАС-смесь анилидиметилензиламмония хлорид не менее 8,5% и диденидиметиляммония хлорид не менее 3,0% не более 18% (суммарно), 2-феноксиэтанол не более 10%		1 л фл.	100,00	652 593

Директор
КП "Многопрофильный центр
матери и ребенка города Темиртау"



Аманжолова С.Г.