

**Баға ұсыныстарын сұрату тәсілімен алдағы сатып алу туралы хабарландыру
№ 1**

Ақмола облысы Денсаулық сақтау басқармасы жанындағы "Көкшетау қалалық көпбейінді ауруханасы" шаруашылық жүргізу құқығындағы мемлекеттік коммуналдық кәсіпорны, 020000, Ақмола облысы, Көкшетау қаласы, Сәтбаев көшесі 85, дәріхана өндірісінің дәрілік заттарын сатып алуды өткізу туралы хабарлайды.

Қажетті көлем:

№	Тауардың атауы	Құты	Жалпы саны	Бірліктің жоспарланған құны
1	Р-р новокаин 0,25% 200мл	Құты	2254	750
2	Р-р новокаин 0,5% 200мл	Құты	720	810
3	Р-р фурациллин 1:5000-400мл	Құты	4404	940
4	Р-натрия гидрокарбоната 4% 200мл	Құты	960	950
5	Р-р натри хлориді 10% 100мл	Құты	240	790
6	Р-р антисептикалық 400мл	Құты	240	910
7	Р-р сутегі асқын тотығы 3% 50мл	Құты	534	510
8	Р-р сутегі асқын тотығы 3% 200мл	Құты	288	750
9	Р-р сутегі асқын тотығы 3% 500мл	Құты	1164	930
10	Р-р сутегі асқын тотығы 6% 500мл	Құты	3412	1420
11	Тазартылған су 400мл	Құты	1590	590
12	Күнбағыс майы 100,0	Құты	550	870
13	Первомур(С-4)1000мл	банка	48	980
14	Фурациллин мазі 100,0	Құты	120	1230
15	Пергидрол 33% 1литр	Құты	12	5100
16	Р-р формалин 40% 1литр	канистра	12	4940
17	Р-р формалин 10% 5литр	Құты	15	6270
18	Р-р формалин 10% 500мл	канистра	36	1970
19	Құмырсқа қышқылы 1литр	Құты	3	4210
20	Р-р новокаин 2% 50мл	Құты	48	710
21	Р-р калий йодиді 3% 50мл	литр	48	1120
22	Р-р сутегі асқын тотығы 3%	Құты	396	1620

Жеткізу мерзімі: жеткізу кестесіне сәйкес (№1 қосымша).

Тауарды жеткізу орны: Көкшетау қ., Сәтпаев к-сі, 85, дәріхана қоймасы.

Сатып алуға бөлінген сома-16 788 040,00 (он алты миллион жеті жүз сексен сегіз мың қырық) теңге 00тиын.

Жеткізу шарттары:

Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық қызметтерді, тегін медициналық көмектің және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай талаптар қойылады:

1) Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық

бұйымдарды қоспағанда, Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіпке сәйкес Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы медициналық мақсаттағы бұйымның құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтауыштарды Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытындының (рұқсат беру құжатының) негізінде; медициналық техниканы арнайы көлік құралынан сатып алған жағдайда – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеу.

Жинақтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарынан асып кетуіне жол беріледі;

3) қорытындының (рұқсат беру құжатының) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен халықаралық патенттелмеген атауы және (немесе) сауда атауы (бар болса) бойынша шекті бағалардың асып кетпеуі Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;

6) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);

7) Өнім беруші бірыңғай дистрибьюторға жеткізген күні сатып алатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде) кемінде алпыс пайызы және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде елу пайызы;

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтары кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он төрт ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан да көп) және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде он екі ай;

8) жұмылдыру резерві шеңберінде жеткізілетін, сондай-ақ осы тармақтың 9) тармақшасында көрсетілген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютор Тапсырыс берушіге жеткізу күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімін:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде отыз пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз ай (жарамдылық мерзімі екі жыл немесе одан да көп);

9) Бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне вакциналардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде қырық пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он ай (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп);

10) Бірыңғай дистрибьютордың дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарының ауыспалы қалдықтары үшін осы тармақтың 8) және 9) тармақшаларында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кем, олар жарамдылық мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге мақсаты бойынша пайдалану үшін жеткізіледі;

11) медициналық техниканың жаңалығы, оның жеткізілім сәтінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңіндегі пайдаланылмауы және өндірісі;

12) өлшеу құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу.

Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу қажеттілігінің болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;

13) шарттың талаптарына фармацевтикалық қызмет көрсету немесе жеткізу санының, САПАСЫНЫҢ және мерзімдерінің сақталуы.

Тармақшаларда көзделген талаптар 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) және 13) осы Қағидалардың 18-тармағын өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

Әлеуетті өнім беруші баға ұсыныстарын ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін мөрленген түрде бір ғана баға ұсынысын ұсынады.

Конвертте Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы, Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы белгілеген мерзімдерде рұқсат беру органдары лицензиялау немесе рұқсат беру рәсімі арқылы жүзеге асыратын қызметті немесе әрекеттерді (операцияларды) жүзеге асыруға жеке немесе заңды тұлғаның құқықтарын растайтын рұқсат, сондай-ақ ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) осы Қағидалардың 3,4-тарауында белгіленген талаптарға, сондай-ақ фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің сипаттамасы мен көлеміне сәйкес медициналық бұйымдар.

ҚР заңнамасына сәйкес дәрілік препараттарды жеткізу кезінде қойылатын талаптар: Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы, Қазақстан Республикасының 2020 жылғы 7 шілдедегі № 360-VI ҚРЗ кодексі " 250-бап. Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау, тасымалдау және жою

3. Дәрілік заттарды тасымалдауды және сақтауды жүзеге асыратын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың айналысы саласындағы субъектілер тиісті дистрибьюторлық практиканың (GDP) немесе Тиісті дәріханалық практиканың (GRP) талаптарын сақтауға міндетті. Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау және әлеуметтік даму министрінің 2015 жылғы 24 сәуірдегі № 262 бұйрығы. Қазақстан Республикасының Әділет министрлігінде 2015 жылғы 26 мамырда № 11191 болып тіркелді.

3. Дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық техниканы тасымалдау тәртібі.

88. Көлік құралдары дәрілік заттарды тасымалдау кезінде дәрілік заттардың сапасын, қауіпсіздігі мен тиімділігін қамтамасыз ету, сондай-ақ жалған дәрілік заттардың жеткізу тізбегіне ену қаупін болдырмау үшін қажетті сақтау шарттарын сақтайды.

89. Тасымалдаудың ерекше жағдайларын талап ететін дәрілік заттарды жеткізген жағдайда көлік құралы температураны бақылауға арналған аспаптармен жабдықталады.

91. Жоғары температураның әсерінен қорғауды талап ететін дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық техниканы тасымалдау хладоэлементтері бар термоконтейнерде немесе тоназытқышпен жабдықталған арнайы көлікте жүргізіледі".

Баға ұсыныстары бар құжаттар топтамасын 2023 жылғы 11 қаңтардан бастап 18 қаңтарға дейін, сағат 10: 00-ге дейін қоса алғанда 020000, Ақмола облысы, Көкшетау қаласы, Сәтпаев көшесі, 85, әкімшілік, мемлекеттік сатып алу жөніндегі бухгалтер кабинеті мекенжайы бойынша ұсыну. Баға ұсыныстары бар конверттер 2023 жылғы "18" қаңтар сағат 10.05-те келесі мекенжай бойынша ашылады: 020000, Ақмола облысы, Көкшетау қаласы, Сәтпаев көшесі 85, акт залы.

Директор

С. Қалымжанов

Объявление о предстоящем закупе способом запроса ценовых предложений

№ 1

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 лекарственных средств аптечного производства.

Требуемый объём:

№	Наименование товара	Флакон	Общее количество	Планируемая стоимость за единицу
1	Р-р новокаин 0,25% 200мл	флакон	2254	750
2	Р-р новокаин 0,5% 200мл	флакон	720	810
3	Р-р фурациллин 1:5000-400мл	флакон	4404	940
4	Р-натрия гидрокарбоната 4% 200мл	флакон	960	950
5	Р-р натрия хлорида 10% 100мл	флакон	240	790
6	Р-р антисептический 400мл	флакон	240	910
7	Р-р перекиси водорода 3% 50мл	флакон	534	510
8	Р-р перекиси водорода 3% 200мл	флакон	288	750
9	Р-р перекиси водорода 3% 500мл	флакон	1164	930
10	Р-р перекиси водорода 6% 500мл	флакон	3412	1420
11	Вода дистиллированная 400мл	флакон	1590	590
12	Масло подсолнечное 100,0	флакон	550	870
13	Первомур(С-4)1000мл	флакон	48	980
14	Фурациллин мазь 100,0	банка	120	1230
15	Пергидрол 33% 1литр	флакон	12	5100
16	Р-р формалина 40% 1литр	флакон	12	4940
17	Р-р формалина 10% 5литр	канистра	15	6270
18	Р-р формалина 10% 500мл	флакон	36	1970
19	Муравьиная кислота 1литр	канистра	3	4210
20	Р-р новокаин 2% 50мл	флакон	48	710
21	Р-р калия иодида 3% 50мл	флакон	48	1120
22	Р-р перекиси водорода 3%	литр	396	1620

Сроки поставки: согласно графика поставки (приложение №1).

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

Сумма, выделенная на закупки – 16 788 040,00 (Шестнадцать миллионов семьсот восемьдесят восемь тысяч сорок) тенге 00 тиын.

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.

Требования предъявляемые при доставке лекарственных препаратов согласно законодательства РК: О здоровье народа и системе здравоохранения, Кодекс Республики Казахстан от 7 июля 2020 года № 360-VI ЗРК «Статья 250. Хранение, транспортировка и уничтожение лекарственных средств и медицинских изделий

3. Субъекты в сфере обращения лекарственных средств и медицинских изделий, осуществляющие транспортировку и хранение лекарственных средств, обязаны соблюдать требования надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей аптечной практики (GPP). Приказ Министра здравоохранения и социального развития Республики Казахстан от 24 апреля 2015 года № 262. Зарегистрирован в Министерстве юстиции Республики Казахстан 26 мая 2015 года № 11191

3. Порядок транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники.

88. Транспортные средства при транспортировке лекарственных средств соблюдают условия хранения, необходимые для обеспечения качества, безопасности и эффективности лекарственных средств, а также предотвращения риска проникновения фальсифицированных лекарственных средств, в цепь поставок.

89. В случае поставок лекарственных средств, требующих особых условий транспортировки, транспортное средство оборудуется приборами для контроля температуры.

91. Транспортировка лекарственных средств, изделий медицинского назначения, медицинской техники, требующих защиты от воздействия повышенной температуры, проводится в термоконтейнере с хладоэлементами или в специальном транспорте, оборудованном холодильником».

Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с 11 января по 18 января 2023 года, до 10 ч: 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 10.05 ч. "18" января 2023 г. по следующему адресу: 020000, Акмолинская область, г.Кокшетау, ул. Сатпаева 85, актовый зал.

Директор

С. Калымжанов

Республиканский бюджет

[illegible]