

**Объявление
о проведении закупа изделий медицинского назначения
способом запроса ценовых предложений**

в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 «Об утверждении 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», утвержденными постановлением (далее- Правила)

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа;
КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», г. Павлодар, ул.Щедрина,63, объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений
2. международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств, (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий медицинского назначения, медицинской техники, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару;

№ лота	Международное непатентованное название	Техническое описание	Ед.изм.	Общее количество	Сумма	Место поставки
1	Катетер мочеточниковый тип Нелатон размер 5F, длиной 70см	Катетер предназначен для контрастных рентгенологических исследований, для эндоскопического исследования чашечно-лоханочной системы(восходящая уретр пиелография), для временного наружного дренирования мочевыводящих путей. Катетер изготовлен из высококачественного мягкого, пластичного рентген контрастного материала, имеют сантиметровую шкалу.	шт	100	360 000,00	г.Павлодар ул.Щедрина,63, склад заказчика
2	Щипцы биопсийные с каналом от 2.8 мм и более, длина 1550 мм.	Многоразовые биопсийные щипцы с круглыми браншами из нержавеющей стали. Возможность работы с эндоскопами с каналом от 2.8 мм и более, длина 1550 мм. Наличие отверстия в браншах для захвата увеличенного количества материала. Вводимая часть имеет конструкцию с двухэтапной гибкостью. Возможность автоклавирования и ультразвуковой обработки.	шт	6	1 620 000	г.Павлодар ул.Щедрина,63, склад заказчика

3	Щипцы биопсийные с каналом от 2.8 мм и более, длина 2300 мм	Многоразовые биопсийные щипцы с круглыми браншами из нержавеющей стали. Возможность работы с эндоскопами с каналом от 2.8 мм и более, длина 2300 мм. Наличие отверстия в браншах для захвата увеличенного количества материала. Вводимая часть имеет конструкцию с двухэтапной гибкостью. Возможность автоклавирования и ультразвуковой обработки.	шт	2	1080 000,00	г.Павлодар ул.Щедрина,63, склад заказчика
4	Контейнер для транспортировки (мочи) баночек	Максимальное количество переносимых баночек, температура воздействия на поверхности контейнера не выше 75градусов, размеры контейнера длина 530мм, ширина 200мм, высота 300мм. Масса контейнера, не более 2,0кг.	шт	25	500 000,00	г.Павлодар ул.Щедрина,63, склад заказчика

3.Сроки и условия поставки – с даты заключения договоров в течение 15 календарных дней и графика к договору закупа до 31 декабря 2018г. Поставляемый товар должен храниться и транспортироваться в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами.

4. Место предоставления(приема) документов: г. Павлодар, ул. Щедрина, 63, КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», 3 этаж бухгалтерия

Окончательный срок подачи ценовых предложений: до 09:00 часов 05 сентября 2018года

5.Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 15:00 часов 05 сентября 2018 года по адресу г. Павлодар, ул. Щедрина, 63, КГП на ПХВ «Павлодарская областная больница им.Г.Султанова», 3 этаж бухгалтерия

Каждый 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 товаров требованиям, установленным главой 4 настоящих Правила также описание и объем фармацевтических услуг.

Форма

**Ценовое предложение потенциального поставщика
(наименование потенциального поставщика) (заполняется отдельно на каждый лот)**

Лот № _____

№ п/п	Содержание
1	Описание лекарственного средства (международное непатентованное наименование, состав лекарственного средства, техническая характеристика, дозировка и торговое наименование), изделия медицинского назначения
2	Страна происхождения
3	Завод-изготовитель
4	Единица измерения
5	Цена ___ за единицу в ___ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010 (пункт назначения)
6	Количество
7	Общая цена, в _____ на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2010, пункт назначения, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы

_____ Печать (при наличии) _____
Подпись должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

Примечание: потенциальный поставщик может не указывать составляющие общей цены, при этом указанная в данной строке цена рассматривается как цена, определенная с учетом всех затрат потенциального поставщика.

Глава 4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

20. К закупаемым и отпускаемым (при покупке 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, комплектующих, 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.