**Объявление**

**о проведении закупу реактивов**

**способом запроса ценовых предложений**

в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009года № 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) 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

1. 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** | **кол-во** | **Сумма** |
| 1 | Набор для лаборатоных исследований | Натрий хлористый- натриевая соль соляной кислоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99,9 | наб | 1 | 1 155 530,00 |
| Калий хлористый -калиевая соль соляной кислоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99,9 |
| Магний сернокислый 7-водный -магниевая соль серной килоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99,5 |
| Натрий фосфорнокислый двузамещенный -натриевая соль фосфорной кислоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99,9 |
| Кальций азотнокислый 4-водный -кальциевая соль азотной кислоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99 |
| Глюкоза (D) водная, удельное вращение раствора с массовой долей Л-глюкозы 10 % (ад), градусы, не менее 52.5 |
| Феноловый красный кислотно-основный индикатор, изменяющий окраску от жёлтой (в кислой среде) до красной (в щелочной), интервал перехода окраски, рН 6,8-8,4 |
| Натрий углекислый кислый -кислая натриевая соль угольной кислоты, массовая доля основного вещества в препарате, высушенном над серной кислотой, % 99,8 |
| Глютатион реактивный, органическое вещество из цистеина, глутаминовой кислоты и глицина, содержание основного вещества %, не менее 98 |
| Л-аргинин реактивный, содержание основного вещества %, не менее 98 |
| Л-лизин моногидрохлорид реактивный, содержание основного компонента :%, не менее 98% |
| Л-гистидин гетероциклическая альфа-аминокислота реактивная, содержание основного вещества по сухому веществу %, 99,9 |
| Л-изолейцин аминокислота реактивная, содержание основного вещества %, не менее 98,5 |
| Л-лейцин аминокислота реактивная, содержание основного вещества %, не менее 98,5 |
| Л-метионин алифатическая серосодержащая аминокислота реактивная, молярная масса 149.21 г/моль, плотность 1.340 г/см³ |
| Л-фенилаланин реактивный. Массовая доля основного вещества, %, не менее 98.5 |
| Л-треонин аминокислота реактивная, содержание основного вещества %, не менее 98 |
| Л-триптофан аминокислота реактивная, содержание основного вещества %, не менее 99 |
| Л-тирозин аминокислота с реакционноспособным фенольным гидроксилом, содержание основного вещества %, не менее 98 |
| Л-цистин содержание основного вещества %, не менее 99.9 |
| Л-серин гидроксиаминокислота реактивная, массовая доля основного вещества, %, не менее 99.0 |
| аминоэтановая кислота реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99.3 |
| Л-аспарагин реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 98 |
| Л-аспарагиновая кислота реактивная, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Л-оксипролин гидроксипролин реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Л-пролин циклическая аминокислота реактивная, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Л-глутаминовая кислота реактивная, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Л-валин реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 98.0 |
| Биотин-D(+) реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |  |
| Холина хлорид реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Фолиевая кислота реактивная, массовая доля основного вещества, %, не менее 96 |
| Кальций D-пантотенат реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 97.5 |
| Тиамин гидрохлорид реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Никотиновая кислота реактивная, массовая доля основного вещества, %, не менее 98 |
| Пиридоксин гидрохлорид реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99 |
| Рибофлавин реактивный, массовая доля основноин вещества, %, не менее 98 |
| мезо-инозит реактивный, массовая доля основноин вещества, %, не менее 98 |
| П-аминобензойная кислота реактивная, массовая доля основноин вещества, %, не менее 99.5 |
| Л-глутамин реактивный, массовая доля основноин вещества, %, не менее 99.5 |
| Лектин- Фитогемагглютинин реактивный, содержание основного вещества (по белку)%, не менее 70 |
| 2 | Гимза азур-эозин | метиленовый синий по Гимзе, краситель микроорганизмов, клеточных структур и тканей различных видов (в том числе крови) для изучения методом световой микроскопии | уп | 8 | 276 000,00 |
| 4 | Натрий лимоннокислый | цитрат натрия реактивный, массовая доля основного вещества, %, не менее 99,5 | кг | 1 | 4 850,00 |
| 5 | Натрий хлористый | натриевая соль соляной кислоты, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99,8 | кг | 1 | 2 220,00 |
| 6 | Калий хлористый | калиевая соль соляной кислоты, массовая доля основного веществаа, %, не менее 99,8 | кг | 1 | 4 900,00 |
| 7 | Натрий фосфорнокислый | натриевая соль фосфорной кислоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 98.5 | кг | 1 | 5 930,00 |
| 8 | Калий фосфорнокислый | калиевая соль ортофосфорной кислоты рективная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 98 | кг | 1 | 12 500,00 |
| 9 | Трилон Б | 2-водная динатриевая соль этилендиамин- N,N,N’,N’-тетрауксусной кислоты реактивная, массовая доля основного веществаа, %, не менее 98.5 | кг | 1 | 10 810,00 |
|  | Бария гидроокись | Химическая формула — Ba(OH)2 Гидроксид бария при стандартных условиях представляет собой бесцветные кристаллы. Гигроскопичен. Не растворим в спирте, но растворим в воде. | кг | 1 | 12 200,00 |
|  | Натрий гидроокись | Вещество имеет химическую формулу NaOH. Соединение взаимодействует с различными веществами любых агрегатных состояний, нейтрализуя их, с кислотами, образуя соль и воду. | кг | 1 | 2 700,00 |
|  | Масло иммерсионное | Иммерсионное масло предназначено для оптических микроскопов с большим коэффициентом увеличения. Объём флакон – 100 мл | литр | 3,7 | 736 300,00 |

3.Сроки и условия поставки – с даты заключения договоров в течение 3-х календарных дней и согласно письменной заявки к договору закупа до 31 декабря 2019г. Поставляемый товар должен хранится 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 04 июня 2019года

5.Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 11:00 часов 04 июня 2019 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.

Приложение 12  
к приказу Министра здравоохранения и  
социального развития Республики Казахстан  
от \_\_ \_\_\_\_\_\_ 201\_\_ года №\_\_

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 закупе 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.