**Запрос ценовых предложений**

**Внимание!!! Внесены изменения в объявление о закупе лекарственных средств от 4 сентября 2019 года**

**Объявление**

**по закупу лекарственных средств.**

Срок объявления: с 09.00 часов 6 сентября 2019 года до 09.00 часов 13 сентября 2019 года.

1. **Заказчик:** КГП «Лисаковская городская больница»

Управления здравоохранения акимата Костанайской области

Костанайская область, г.Лисаковск, Больничный городок,1

БИН 960340000455

БИК HSBKKZKX

ИИК KZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

Тел: 8 (71433) 3-48-62

Е-mail: lisgorbol@mail.ru

1. **Наименование лекарственных средств:**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование | Ед.изм | Количество | Цена за единицу |
| 1 | Фенилэфрин 1% 1 мл в ампулах, раствор для инъекций №10. | амп | 500 | 38,47 |
| 2 | Ацетилсалициловая кислота в таблетках 500мг №10. | уп | 500 | 19,70 |
| 3 | Тиамина гидрохлорид 5% 1,0мл, раствор для инъекций №10. | амп | 5 000 | 10,98 |
| 4 | Амброксол 7,5мг/мл 100мл раствор для приема внутрь и ингаляций. | фл | 300 | 582,98 |
| 5 | Водный субстрат продуктов обмена веществ Escherichia coli DSM 4087, водный субстрат продуктов обмена веществ Enterococcus faecalis DSM 4086, водный субстрат продуктов обмена веществ Lactobacillus acidophilus DSM 4149, водный субстрат продуктов обмена веществ Lactobacillus herveticus DSM 4138 | фл | 200 | 784,74 |
| 6 | Аскорбиновая кислота 50мг №200 драже | шт | 300 | 90,36 |
| 7 | Бромгексин 8мг №50 | уп | 100 | 51,25 |
| 8 | Хлорамфеникол, мазь для наружного применения | шт | 1000 | 177,57 |
| 9 | Оксиметазолин 0,1мг, капли назальные | фл | 50 | 264,40 |
| 10 | Парацетамол 500мг №10 | уп | 500 | 21,0 |
| 11 | Эритромицин 10000Ед/10г, мазь глазная | уп | 20 | 120,1 |
| 12 | Пирацетам, раствор для инъекций 20% 5мл в ампулах | амп | 10 000 | 25,45 |
| 13 | Цефтриаксон 1079 мг + лидокаина гидрохлорид 35 мг, вода для инъекций 1 мг | фл | 2 000 | 1 500 |
| 14 | Тиамина гидрохлорид 100 мг пиридоксина гидрохлорид 100 мг, цианокобаламин 1 мг, лидокаина гидрохлорид 20 мг + вспомогательные вещества: спирт бензиловый, калия гексацианоферрат, натрия гексаметофосфат, раствор натрия гидроксид, вода для инъекций | амп | 3 000 | 350 |
| 15 | Перекиси водорода 3 % 50 мл | флакон | 1000 | 25,08 |
| 16 | Вазелин 25,0 г мазь | туба | 100 | 51,98 |
| 17 | Теноксикам 20 мг 2 мл № 3 порошок для приготовления раствора для инъекций в комплекте с растворителем | флакон | 900 | 837 |

**Место поставки**: г. Лисаковск, Больничный городок,1 склад ИМН, ЛС (1 этаж);

**Сумма, выделенная для закупа:** 5 739 830 (Пять миллионов семьсот тридцать девять тысяч восемьсот тридцать) тенге 00 тиын.

1. **Срок поставки:** от 15 календарных дней с даты подписания договора.

**Условия поставки:** DDP доставка Поставщиком до места поставки в количестве согласованном с Заказчиком.

1. **Место представления (приема) документов:** г. Лисаковск, Больничный городок, 1 (экономический отдел).

Режим работы: с 08.00 ч. до 17.00 ч., перерыв на обед с 12.00 ч. до 13.00ч.

**Окончательный срок подачи ценовых предложений:** 13 сентября 2019 г. в 09:00 часов.

1. **Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями:**

13 сентября 2019 года, 10.00 часов, г. Лисаковск, Больничный городок,1 (экономический отдел).

Каждый потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

**Конверт содержит:**

1. Ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

2. 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;

3.  Документы, подтверждающие соответствие предлагаемых товаров требованиям установленным Постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 мая 2019 года № 347 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг»:

1. наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий 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, медицинских изделий 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, медицинских изделий до истечения срока действия документа, подтверждающего регистрацию, необходимо представить документы, подтверждающие наличие заявленного количества, срок годности и порядок их хранения, предусмотренный настоящими Правилами;

1. лекарственные средства, медицинских изделий хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом;
2. маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям Кодекса и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
3. срок годности лекарственных средств, 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);

1. срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору 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);

1. срок годности лекарственных средств, медицинских изделий, 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);

1. 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);

1. переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;
2. 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);
3. 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;

наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, медицинских изделий, за исключением орфанных лекарственных средств.

**Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку товара.**

1. Победитель представляет заказчику или организатору закупа в течение десяти календарных дней со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:
2. копии разрешений (уведомлений) либо разрешений (уведомлений) в виде электронного документа, полученных (направленных) в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. 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 о разрешениях и уведомлениях;
3. копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
4. копию свидетельства о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица либо справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
5. копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);
6. сведения об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование, полученные посредством веб-портала «электронного правительства»;
7. подписанный оригинал справки банка, в котором обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам его обязательств, длящейся более трех месяцев перед банком согласно типовому плану счетов бухгалтерского учета в банках второго уровня, ипотечных организациях и акционерном обществе «Банк Развития Казахстана», утвержденному постановлением Правления Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или иностранного банка, то представляется справка от каждого из таких банков, за исключением банков, обслуживающих филиалы и представительства потенциального поставщика, находящихся за границей), выданный не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;
8. оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

Главный врач Изгалиев К.С.