

Перечень закупаемых дезинфицирующих средств на 2019 год.

№	Наименование товара.	Техническая характеристика.	Ед.изм.	Кол-во	Выделенная сумма	Срок поставки	Место поставки
1	Средство для дезинфекции (концентрат)	Представляет собой прозрачную жидкость, в своем составе содержит ЧАС (алкилдиметилбензиламмония хлорид) – 9 % (дицилдиметиламмоний хлорид) – 4%, а также неионогенные поверхностно-активные вещества и отдушку. Канистра 5л	канист.	50	1 500 000,00	по заявке Заказчика	Мангистаская область г.Актау 26 мкр, здание 54
2	Дезинфицирующее хлорсодержащее средство	В качестве действующего вещества в состав средства входит натриевая соль дихлоризоциануровой кислоты (дигидрат) от 28 до 99 %. Содержание активного хлора в готовом продукте от 20 до 60%. Форма выпуска таблетки белого цвета круглой формы с выпуклыми поверхностями с характерным запахом хлора. Масса таблеток от 2 до 5 гр. Масса активного хлора при растворении 1 таблетки любого веса - 1,5 г. Банка 1 кг, 300-320 таблеток в банке.	банка.	100	632 000,00	по заявке Заказчика	Мангистаская область г.Актау 26 мкр, здание 55
3	Дезинфицирующее мыло (готовый раствор)	Представляет собой готовый к применению раствор. В состав средства должно входить: полигексаметиленбигуанидина гидрохлорид, а также функциональные добавки (в том числе пантенол, витамины А и Е). Средство должно обладать бактерицидным, в том числе в отношении микобактерий туберкулеза (в том числе на <i>Mycobacterium terrae</i>), кишечной палочки и сальмонеллы, а также возбудителей внутрибольничных инфекций, включая метциллин-резистентный стафилококк, ванкомицин-резистентный энтерококк, синегнойную палочку. Эффективное дезинфицирующее средство в виде прозрачной бесцветной жидкости со слабым запахом этанола, предназначено для обработки кожи операционных и инъекционных полей, локтевых сгибов доноров, обработки рук хирургов, гигиенической обработки рук медицинского персонала. Средство обладает антимикробной активностью в отношении бактерий (включая микобактерии туберкулеза), грибов родов Кандида и Трихофитон; вирусов (включая аденовирусы, вирусы гриппа, парагриппа и др. возбудителей острых респираторных инфекций, энтеровирусы, ротавирусы, вирус полиомиелита, вирусы энтеральных, парентеральных гепатитов, герпеса, атипичной пневмонии, птичьего гриппа, «свиного» гриппа, ВИЧ и др.) Евро-флакон 1л	флакон.	200	1 200 000,00	по заявке Заказчика	Мангистаская область г.Актау 26 мкр, здание 56
4	Средство для дезинфекции (концентрат)	Представляет собой прозрачную жидкость, содержит в своем составе в качестве действующих веществ дицилдиметиламмоний хлорид - не менее 9,6%, полигексаметиленгуанидин гидрохлорид - не менее 1,0%, а также функциональные компоненты - ПАВ, ингибитор коррозии. В состав средства не должны входить глиоксаль, глутаровый альдегид, спирты, перекись водорода, кислоты. Средство обладает бактерицидным, туберкулоцидным, вирулицидным, фунгицидным действием. Средство имеет моющие свойства, не портит обрабатываемые объекты, не фиксирует органические загрязнения, не вызывает коррозии металлов. Флакон 1л	флакон.	200	1 200 000,00	по заявке Заказчика	Мангистаская область г.Актау 26 мкр, здание 57
5	Кожный антисептик (готовый раствор)	Представляет собой готовый к применению кожный антисептик Средство содержит: не менее 63 % n-пропанола, не более 0,2 % пироктон оламина, волю, а также смягчающие кожу компоненты и функциональные добавки. Флакон 90 мл	флакон.	1000	800 000,00	по заявке Заказчика	Мангистаская область г.Актау 26 мкр, здание 58

6	Для дезинфекции ИМН	Дезинфекция ИМН из различных материалов, в том числе чувствительных к высокой температуре; Дезинфекция высокого уровня (ДВУ) жестких и гибких эндоскопов ручным, механизированным и автоматизированным способом в автоматических установках для мойки и ДВУ эндоскопов. Состав: 0,6% ортофталевого альдегида в качестве действующего вещества, а также функциональные компоненты; pH средства 7,4-7,6. 3,8-л канистра	канист.	70	2 100 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 26 мкр, здание 59
7	Для дезинфекции ИМН	Средство для предварительной, предстерилизационной и окончательной очистки изделий медицинского назначения из различных материалов, включая хирургические (в том числе микрохирургические) и стоматологические инструменты, жесткие и гибкие эндоскопы, инструменты к ним, ручным, механизированным (с применением ультразвука) и автоматическими способами. Состав: протеолитические ферменты (савиназа и алкалаза), дистиллированная вода, а также ряд функциональных добавок: неионогенные ПАВ, ингибитор коррозии, стабилизатор ферментов и другие; pH средства 7,50-8,50. 3,8-л канистра	канист.	10	250 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.

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, 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 электронной-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 одному 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);

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 вакцины 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) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по согласию 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.