


## Перечень закупаемых дезинфицирующих средств на 2018 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 (алкилдиметилбензиламмоний хлорид) – 9% (дицилдиметиламмоний хлорид) – 4%, а также неионогенные поверхностно-активные вещества и отдушку. Канистра 5л	канист.	25	727 500,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
2	Кожный антисептик (готовый раствор)	В качестве активного вещества содержит изопропиловый спирт 40%, пропиловый спирт 25%, функциональные добавки увлажнения кожи. Не имеет цвета со слабым запахом спирта. Флакон 1л	флакон.	100	570 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
3	Средство для дезинфекции (концентрат)	Должен содержать в своем составе в качестве действующих веществ (ДВ) алкилдиметилбензиламмоний хлорид – 10±0,5%, глутаровый альдегид – 2,0±0,5%, глиоксаль – 5,0±0,5%, а также функциональные добавки в виде поверхностно-активных веществ – 0,05-0,1%. Слабый специфический приятный запах. Канистра 5л	канист.	30	937 200,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
4	Дозирующее устройство локтевое настенное	Локтевой дозатор для жидких и гелеобразных средств, под все евро-флаконы прямоугольной формы объёмом 1 литр, снабженные дозатором-насосом.	шт.	20	566 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
5	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	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
6	Средство для быстрой дезинфекции поверхностей (готовый раствор)	Представляет собой прозрачную бесцветную жидкость с характерным запахом спирта. В качестве действующих веществ содержит: n-пропанол - не менее 53%, дицилдиметиламмоний хлорид - не более 0,2%. Предназначено для дезинфекции небольших по площади, а также труднодоступных поверхностей в помещениях, предметов обстановки, приборов, медицинского оборудования, при бактериальных, вирусных и грибковых (кандидозы, дерматофитии) инфекциях в медицинских организациях любого профиля, (включая детские отделения и отделения неонатологии). Время обработки: бактериальные, вирусные инфекции не более 3-5мин; кандидозы, дерматофитии, микобактерии туберкулеза - не более 5-10 мин. Флакон 750 мл с распылителем.	флакон.	120	540 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
7	Дезинфицирующее мыло (готовый раствор)	Представляет собой готовый к применению раствор. В состав средства должно входить: полигексаметиленбигуанидина гидрохлорид не менее 0,90 – 1,10%, а также функциональные добавки (в том числе пантенол, витамины А и Е). В состав средства не должны входить спирты, Часы, 2-фенксизтанол, триклозан. 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 метициллин-резистентный стафилококк, ванкомицин-резистентный энтерококк, синегнойную палочку. Евро-флакон 1л	флакон.	220	1 298 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
8	Средство для дезинфекции (концентрат)	Представляет собой прозрачную жидкость, содержит в своем составе в качестве действующих веществ дицилдиметиламмоний хлорид - не менее 9,6%, полигексаметиленбигуанидин 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.	170	1 207 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.

9	Средство широкого дезинфицирующего спектра действия, включая ДВУ (концентрат)	Представляет собой прозрачную или опалесцирующую жидкость от бесцветного до темно-желтого цвета со слабым специфическим запахом. Содержит в своем составе в качестве действующих веществ (ДВ): N,N-бис(3-аминопропил) додециламина – не менее 10%; смесь четвертичных аммониевых соединений (дидецилдиметиламмоний хлорид-7%, алкилдиметилбензиламмоний хлорид – 5%) – не менее 12%, полигексаметиленгуанидин гидрохлорида - не более 3,0%. В состав средства не должны входить глюкосьаль, глутаровый альдегид, перекись водорода, кислоты. Средство обладает бактерицидным, в том числе в отношении возбудителей особо-опасных инфекций, а также возбудителей внутрибольничных инфекций, туберкулоцидным, вирулицидным, фунгицидным (в отношении грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов), спороцидным действием. Средство имеет моющие свойства, не портит обрабатываемые объекты, не фиксирует органические загрязнения, не вызывает коррозии металлов. Флакон 1л	флакон.	170	1 768 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
10	Кожный антисептик (готовый раствор)	Представляет собой готовый к применению кожный антисептик Средство содержит: не менее 63 % н-пропанола, не более 0,2 % пироктон оламина, воду, а также смягчающие кожу компоненты и функциональные добавки. В состав средства не должны входить этиловый спирт, изопропиловый спирт, Час, 2-фенокситанол. Флакон 90 мл	флакон.	650	715 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
11	Дезинфицирующее хлорсодержащее средство	Таблетки цилиндрической формы без рисок или гранулы белого цвета с различными оттенками с характерным запахом хлора, содержащие в качестве действующего вещества дигидрат натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты – 97,8 %, 1,3-дихлор-5,5-диметилгидантонин – 2,0 %, рН – 5,0- 7,0. Средство выпускается в двух формах: таблетки весом 2,66 г, выделяющие при растворении в воде 1,50 г активного хлора, и гранулы, содержащие 56% активного хлора. Применяется для заключительной, профилактической и текущей дезинфекции (минимальная концентрация по активному хлору 0,015%), дезинфекции питьевой воды, емкостей для воды. Количество таблеток (порций гранул) в банке 375 шт.	банка.	100	630 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
12	Дезинфицирующее средство для дезинфекции и предстерилизационной очистки (концентрат)	Средство представляет собой однородную прозрачную жидкость без механических примесей от бесцветного до желтого цвета содержит в своем составе в качестве действующих веществ содержит смесь дидецилдиметиламмония хлорида не более 4,5 – 5,5% и функциональных добавок, в том числе изопропилового спирта. В состав средства не должны входить глюкосьаль, глутаровый альдегид, перекись водорода, кислоты, триамин, гуанидин, 2-фенокситанол, спирты. Средство обладает бактерицидным, в том числе в отношении возбудителей особо-опасных инфекций, а также возбудителей внутрибольничных инфекций, туберкулоцидным, вирулицидным, фунгицидным (в отношении грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов) действием. Средство имеет моющие свойства, не портит обрабатываемые объекты, не фиксирует органические загрязнения, не вызывает коррозии металлов. Канистра 5л	канист.	10	283 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
13	Рулонные салфетки	Рулонные салфетки с центральной вытяжкой для пропитки дезинфекционным средством для перезаряжаемой системы. Высокопрочные салфетки из материала спанлейс, текстура «сетка», высота рулона не более 15см, шаг перфорации не менее 60 см, плотность не более 40гр/м, не более 90 шт в 1 рулоне	рулон.	750	4 125 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.
14	Кожный антисептик (готовый раствор)	Представляет собой готовый к применению кожный антисептик. Средство содержит: очищенный этиловый спирт - не менее 70%, полигексаметиленгуанидина гидрохлорид - не менее 0,1%, ЧАС - не менее 0,15%, (алкилдиметилбензиламмоний хлорид - 0,075%, дидецилдиметиламмоний хлорид - 0,075%), а также смягчающие кожу компоненты и функциональные добавки. В состав средства не должны входить пропиловый спирт, изопропиловый спирт, 2-фенокситанол. Евро-флакон 1л	фл.	100	750 000,00	по заявке Заказчика	Мангистасская область г.Актау 24 мкр, здание поликлиники.

15	Нетканые полотенца	Полотенца из нетканого материала, разделенные перфорированной линией на отдельные полотенца. Обладают высокой прочностью, при использовании не рвутся. Изготовлены из высококачественных и экологически чистых материалов. Безопасны для людей и окружающей среды. Размер салфеток (полотенец) - не более 110 x 300 мм. Количество салфеток в рулоне - не более 119 шт. Плотность материала сухих салфеток – не менее 45 гр./кв.м. Рулон салфеток должен быть упакован в пленку ПЭ80, 92.	рулон.	750,00	4 537 500,00	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 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, 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 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) переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются заказчику по соглашению 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.