**Протокол об итогах (вскрытие)**

**закупа тендера**

№9

|  |  |
| --- | --- |
| г.Алматы,ул.Казыбек би, 115 | 15 час. 00 мин.  06 май 2019 года |

Организатор / Заказчик: ГКП на ПХВ «Станция скорой медицинской помощи»

На основании 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, утвержденными постановлением Правительства РК от 30 октября 2009 года №1729 (далее – Правила) ГКП на ПХВ «Станция скорой медицинской помощи» УЗ г. Алматы проводит закуп и оформляет настоящий протокол итогов закупа тендера на 2019 год.

1. **Краткое описание и цена закупаемых товаров, их торговое наименование, фармацевтических услуг:**

|  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Наименование товара** | **Краткое описание** | Ед.изм. | Кол-во | Цена с учетом НДС |
|  | Универсальное дезинфицирующее средство с моющим эффектом 1 л | Дезинфицирующее средство, представляющее собой однородную, прозрачную или слегка опалесцирующую жидкость от бесцветной до желтоватого цвета.со слабым специфическим запахом. Содержит в своем составе: N-Алкилдиметилбензиламоний хлорид – не менее 13,0% и не более 13,8%; дидецилдимитиламмоний хлорид – не менее 13,0% и не более 13,8%, пероксид водорода - не менее 9,0% и не более 9,5%; комплекс кислот МЛО – до 3,0%; ингибитор коррозии и функциональные добавки; очищенная вода. Водородный показатель pH 1% рабочего раствора должен быть не менее 3,5 ± 1,0. Предназначено для дезинфекции поверхностей в помещениях, санитарно-технического оборудования, изделий медицинского назначения из различных материалов, включая хирургические, стоматологические инструменты, гибкие и жесткие эндоскопы и инструменты к ним. Проведение генеральных уборок в ЛПУ, в инфекционных очагах (при бактериальных инфекциях, включая туберкулез и ООИ, вирусной и грибковой этиологии. Средство должно относиться не менее чем к 4 классу малоопасных веществ, не обладать сенсибилизирующим эффектом, применяться в присутствии пациентов без средств индивидуальной защиты, не должно требоваться смывание с поверхностей.  Срок годности средства не менее 5-ти лет, рабочих растворов не менее 30 суток. Фасовка - полимерный флакон объемом не менее 1л со специальной крышкой-клапаном. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языках. | фл | 450 | 4200 |
|  | Универсальное дезинфицирующее средство (жидкий концентрат) с моющим эффектом 1 л | Средство должно представлять собой прозрачную жидкость и содержать N-бис(3-аминопропил)додециламин - от 2,7 до 3,0%, алкилдиметиламмония хлорид не менее -4,9% Дидецилдиметиламмония хлорид не более- 10,0%, N-[4’-{[диметил(додецил)аммонио]метил}[1,1’-бифенил]-4-илметил]-N,N-диметил-N-додециламмония дихлорид не более -0,1%. Средство должно обладать моющими и дезодорирующими свойствами, не вызывать коррозию. Срок годности рабочих растворов не менее 21 суток , активность растворов должна быть подтверждена результатами лабораторных исследований с использованием количественного суспензионного метода. Флакон объемом не менее 1л.  Средство должно обладать бактерицидным, в том числе в отношении возбудителей особо- опасных инфекций (чумы, холеры, туляремии, легионеллеза), а также возбудителей внутрибольничных инфекций, включая метициллен-резистентный стафилококк, ванкомицин-резистентный энтерококк, синегнойную палочку, туберкулоцидным (протестировано на Mycobacterium terrae), вирулицидным, в том числе вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов, энтеровирусов, ротавирусов, вирусов «атипичной пневмонии» (SARS), «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа А/H1N1, гриппа человека, герпеса и др.), фунгицидным (в отношении грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов) действием. | фл | 450 | 3400 |
|  | Таблетированное дезинфицирующее средство № 300 | Средство должно представлять собой дезинфектант широкого спектра действия. Должно содержать 1,3-дихлор-5,5-диметилгидантоин – не менее 6 %, дигидрат натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты – не менее 73 %, а также функциональные добавки. Противотуберкулезная активность препарата должна быть подтверждена, проведением испытаний с использованием количественного суспензионного метода и тест-культуры Mycobacterium terrae АТСС 15755. В виде таблеток белого цвета круглой формы с выпуклыми поверхностями и с кресто-образными разделительными насечками с характерным запахом хлора массой не менее 3,33 г. Масса активного хлора (при растворении 1 таблетки в воде) не менее 1,53 г. В 1 упаковке средства должно содержаться не менее 300 таблеток.  Назначение: для дезинфекции различных объектов ЛПУ любого профиля , в инфекционных очагах, дезинфекции ИМН, для дезинфекции санитарно-технического оборудования, поверхностей в пощениях, предметов ухада за больными, а также воды в плавательных бассейнов и питьевой воды. Срок годности рабочих растворов не менее 9 суток , активность растворов должна быть подтверждена результатами лабораторных исследований с использованием количественного суспензионного метода. Средство должно быть снабжено, индикаторными тест системами предназначенные для полуколичественного определения концентрации рабочих растворов дезинфицирующих средств на основе натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты.  Использованная тара должна вторично применяться для сбора колющих и острых предметов без предварительного разбора и дезинфекции и снабжена дополнительной этикеткой желтого цвета и крышкой. Крышка должна быть красного цвета, со специальными профилями для бесконтактного съема игл. Утилизация тары должна соответствовать требованиям Санитарных правил «Санитарно-эпидемиологические требования к объектам здравоохранения», утвержденных приказом МЗ РК от 31 мая 2017 года № 357 | банок | 400 | 4200 |
|  | Жидкое дезинфицирующее мыло | Средство должно представлять собой готовое к применению бесцветное прозрачное вещество гелеобразной консистенции, обладающее высокой моющей активностью. Средство должно представлять собой жидкое мыло с антисептическим эффектом. В качестве действующего вещества обязательно должно содержать ундециленамидопропилтримониум метосульфат – не менее 0,8% и не более 1,0%; функциональные и вспомогательные вещества - Beauplex VH(комплекс 5 витаминов), диэтанолaмид, раствор изотеазолинов, лаурилсульфоэтоксилат натрия; аллантоин, хлорид натрия и лимонную кислоту, отдушка, вода очищенная. РH средства 5,5 – 7,0. Средство не должно содержать триклозан, производные фенола, ЧАС, хлоргексидина. Средство должно обладать антимикробной активностью в отношении различных грамотрицательных и грамположительных бактерий (S. aureus, S. aeruginosa, E. coli и т.п.), а также фунгицидной активностью в отношении дрожжеподобных грибов и трихофитий. Средство должно относится не менее чем к 4 классу малоопасных соединений. Должно применяться для:  - гигиенической обработки рук хирургов и оперирующего персонала перед применением антисептика;  - гигиенической обработки кожных покров и кожи рук сотрудников перед проведением медицинских процедур и после их проведения в санпропускниках ЛПУ; родильных домах;  - гигиенической обработки рук и санитарной обработки кожных покровов служащих коммунальных служб;  - гигиенической обработки ступней ног населением в быту в целях профилактики грибковых заболеваний.  Срок годности средства не менее 1-го года. Средство должно быть расфасовано в полимерный флакон эйрлесс объемом не менее 1л. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке. | фл | 1500 | 3100 |
|  | Дезинфицирующие салфетки | Дезинфицирующие салфетки представляют собой готовые к использованию салфетки однократного применения из нетканого биоинертного низковорсового материала с повышенными гидрофильными и барьерными характеристиками. Салфетки должны быть белого цвета с размером салфетки не менее 160х250мм. В качестве пропиточного состава обязательно должно применяться готовое к применению дезинфицирующее средство (зарегистрированное в установленном порядке) в виде прозрачной бесцветной жидкости: этанол – 65,0-68,0%, пропанол-2 - 4,0-6,0%, хлоргексидина биглюконат (20%) – не менее 2,5%, катионные ПАВы, очищенная вода. Расфасованы в полимерные тубы с двойными зажимными крышками в виде рулона не менее 160 штук с перфорацией для отрыва.  Микробиологическая эффективность: салфетки должны обладать очень хорошими дезинфицирующими свойствами и являться бактерицидом, вирулицидом и фунгицидом. Должны активно разрушать на поверхностях бактерицидные пленки, обладать хорошими моющими свойствами. Должно обязательно быстро высыхать на обработанных поверхностях, обладать пролонгированным эффектом не менее 3-х часов, не портить и не оставлять на поверхностях ворса и следов, не требовать смывания.  Дезинфицирующие салфетки должны быть разрешены для:  дезинфекции и очистки небольших по площади твердых поверхностей в помещениях, жесткой мебели, гинекологических и стоматологических кресел, кувезов для новорожденных, кроватей, реанимационных матрацев и др.; дезинфекции поверхностей медицинских изделий и медицинской техники, которые не соприкасаются непосредственно с пациентами, датчики диагностического и электронного оборудования; наконечники для клизм, термометров, фонендоскопов; предметы ухода за больными, игрушки из гладких материалов; дезинфекция поверхностей осветительной аппаратуры, жалюзи, труднодоступные для обработки непористые поверхности и т.п.; дезинфекции внутренней поверхности обуви с целью профилактики грибковых заболеваний. Средство должно обладать утвержденными режимами: общее время дезинфекционной выдержки после обработки методом протирания небольших по площади твердых поверхностей в отношении бактериальных (включая туберкулез), грибковых (кандидозы, дерматофитии) и вирусных инфекций должно составлять не более 1-15 минут. Срок годности средства должен составлять не менее 5 лет со дня изготовления в невскрытой упаковке производителя при соблюдении условий хранения; во вскрытой упаковке – от 3-х до 6-ти месяцев. Потребительская упаковка средства должна содержать маркировку на казахском и русском языке. | банка | 1400 | 3500 |
|  | Кожный антисептик 120- 150 мл | Средство должно представлять собой готовый к применению кожный антисептик в виде прозрачной жидкости от бесцветного до светло-жёлтого цвета, с характерным спиртовым запахом. Средство должно содержать не менее 63 % н-пропанола, не более 0,2 % пироктон оламина, воду, а также смягчающие кожу компоненты и функциональные добавки.  Применение :  Кожный антисептик со спиртовым запахом для обработки кожи операционного и инъекционного полей перед введением катетеров и пункцией суставов, пациентов, локтевых сгибов доноров в медицинских организациях. Гигиеническая и хирургическая обработка рук медицинского персонала, персонала машин скорой помощи медицинской помощи, в зонах чрезвычайных ситуаций. | фл | 1000 | 1400 |
|  | Быстродействующее антисептическое средство для рук 120-150 мл | Состав : н-пропанол – 55 %, изопропанол – 10 %, гексадецилтриметиламмония хлорид – 0,1 %, функциональные добавки. Обладает антимикробной активностью в отношении  грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирулицидным действием , в том числе против вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов, энтеровирусов, ротавирусов, вирусов «атипичной пневмонии» (SARS), «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа А/H1N1, гриппа человека, герпеса и др.), фунгицидным (в отношении грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов) действием. Средство обладает пролонгированным действием до 3-х часов. | фл | 1000 | 950 |

2. Заявки на участие в тендере следующих потенциальных поставщиков, представивших их в установленные сроки, до истечения окончательного срока представления заявок на участие в тендере:

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Наименование потенциального поставщика** | **Адрес** | **Дата и время предоставления** |
| 1 | ТОО «Производственный комплекс Аврора» | Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Спасская,68а | 06.05.2019 14:45 |
| 2 | ТОО « Гиппократ» | Республика Казахстан, г. Алматы, ул.Азовская 31 | 26.04.2019  9:43 |
| 3 | ТОО «Nazar Global Trade» | Республика Казахстан, г. Алматы, ул. Земнухова 19а | 02.05.2019 11:53 |
| 4 | ТОО «БО-НА» | Республика Казахстан, г.Павлодар ул. Гагарина 36/4 | 26.04.2019 15.30 |
| 5 | ИП «Sapar Trans» | Республика Казахстан, г.Алматы мкр Алтай 1 д 11А кв 12 | 06.05.2019 13:05 |
| 6 | ТОО «Microhim» | Республика Казахстан, г.Алматы ул. Маметова 72-35 | 02.05.2019 11:18 |

**ВНИМАНИЮ ПОБЕДИТЕЛЯ!**

Победитель представляет заказчику или организатору закупа в **течение десяти календарных дней** со дня признания победителем следующие документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям:

1) заявку на участие в тендере в соответствии с приложением 2 к настоящим Правилам. На электронном носителе в обязательном порядке представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно приложению 3 к настоящим Правилам;

2) документы, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, предъявляемым к потенциальному поставщику:

копии лицензий, подтверждающих право потенциального поставщика на производство и (или) оптовую, розничную реализацию лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, и (или) талон уполномоченного органа в области здравоохранения о приеме уведомления или копию уведомления с отметкой о приеме центром обслуживания населения, или талон в форме электронного документа на оптовую, розничную реализацию медицинской техники и изделий медицинского назначения;

нотариально засвидетельствованную копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

оригинал или нотариально засвидетельствованную копию аудиторского отчета за последний финансовый год юридических лиц, для которых законодательными актами Республики Казахстан установлено обязательное проведение аудита. В случае, если вскрытие конвертов происходит в срок до 1 июня текущего года, то представляются оригинал или нотариально засвидетельствованная копия аудиторского отчета за финансовый год, предшествующий последнему финансовому году;

нотариально засвидетельствованную 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);

нотариально засвидетельствованную копию Устава для юридического лица (в случае, если в Уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также предоставляется выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или нотариально засвидетельствованная копия учредительного договора);

оригинал справки об отсутствии (наличии) налоговой задолженности налогоплательщика, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям по Республике Казахстан более чем за три месяца, выданной не позднее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов с тендерными заявками, за исключением случаев, когда срок уплаты отсрочен в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан, заверяется подписью руководителя, либо заместителя руководителя и печатью данного налогового органа. При передаче указанной справки в электронном виде заверяется электронной цифровой подписью уполномоченного органа;

оригинал справки банка или филиала банка с подписью и печатью, в которых обслуживается потенциальный поставщик, об отсутствии просроченной задолженности по всем видам обязательств потенциального поставщика, длящейся более трех месяцев, предшествующих дате выдачи справки, перед банком или филиалом банка 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, в соответствии с приложением 4 к настоящим Правилам (в случае, если потенциальный поставщик является клиентом нескольких банков или филиалов банка, а также иностранного банка, данная справка представляется от каждого из таких банков или филиалов банка). Справка должна быть выдана не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов с тендерными заявками. Отсутствие документа, подтверждающего полномочие должностного лица, подписавшего справку, не является основанием для признания такого потенциального поставщика не соответствующим квалификационным требованиям;

сведения о наличии и количестве специалистов с указанием их квалификации, стажа работы по специальности;

в случае, если потенциальный поставщик предусматривает использование преимущественного права, то им представляется нотариально засвидетельствованная копия сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и/или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи.

в случае, если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан, то представляется оригинал или нотариально засвидетельствованная копия справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик-нерезидент Республики Казахстан и не состоит на налоговом учете;

3) предлагаемую потенциальным поставщиком таблицу цен, представленную согласно приложению 5 к настоящим Правилам, которая должна содержать все фактические затраты потенциального поставщика, составляющие конечную цену поставляемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, включая стоимость сопутствующих услуг;

4) технические спецификации с указанием точных технических характеристик предлагаемого товара на бумажном носителе, при предложении медицинской техники - на электронном носителе (в формате \*doc).

5) предлагаемые сопутствующие услуги;

6) оригинал документа, подтверждающего внесение обеспечения тендерной заявки;

7) документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным настоящими Правилами;

7-1) акт проверки наличия условий для хранения и транспортировки лекарственных средств, выданный территориальными подразделениями уполномоченного органа в сфере обращения лекарственных средств, при необходимости наличия "холодовой цепи", выданный органами государственного санитарно-эпидемиологического надзора (акты должны быть выданы не позднее одного года до даты вскрытия конвертов с заявками);

8) другие документы, необходимые для представления в соответствии с тендерной документацией.

Сноска. Пункт 39 с изменениями, внесенными постановлениями Правительства РК от 26.05.2010 № 474 (порядок введения в действие см. п. 2); от 27.08.2010 № 844 (порядок введения в действие см. п. 2); от 22.02.2011 № 163; от 31.08.2011 № 983(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 08.11.2012 № 1415(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 21.12.2012 № 1649(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 06.06.2013 № 582(вводится в действие по истечении десяти календарных дней после первого официального опубликования); от 16.09.2013 № 964(вводится в действие по истечении десяти календарных дней со дня первого официального опубликования); от 20.12.2013 № 1363(вводится в действие с 01.01.2014); от 04.07.2014 № 767 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования); от 08.07.2015 № 515 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

40. Тендерная заявка потенциального поставщика лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения, за исключением потенциального поставщика фармацевтических услуг, а также кроме документов, предусмотренных пунктом 39 настоящих Правил, должна содержать следующие документы:

1) нотариально засвидетельствованные копии договоров (с указанием объемов и перечнем лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения) с производителями либо официальными представителями производителя лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов и/или изделий медицинского назначения;

1-1) оригинал или нотариально засвидетельствованная копия (в случае необходимости также нотариально засвидетельствованный перевод) документа, подтверждающего статус производителя либо официального представителя производителя предлагаемых к закупу лекарственных средств, изделий медицинского назначения, выданного в текущем году с указанием способа закупа проводимого единым дистрибьютором предшествующей дате вскрытия конвертов с тендерными заявками по торговым наименованиям;

**Председателя комиссии**

**Зам. главного врача по МЧ Лазарев А.Ю.**

**Заместителя председателя комиссии**

**Заместитель главного Врача по ГО и ЧС Бурда П.А.**

**Медсестра по медикаментам Борантаева Б.Б.**

**Секретарь Джумабеков М.А.**