**Қосымша 2**

**Приложение 2**

**Сатып алынатын тауарларға дезинфекциялық препараттарына сипаттама / Техническая спецификация**

**к закупаемым товарам - дезинфицирующие препараты**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **N лота** | **Тауардың атауы / Наименование товара** | **Өлшем бірлігі / Ед.измерения** | **Тауардың сапасына қойылатын талаптар, техникалық және функционалдық сипаттамалары (тұтыну қасиеттері) / Требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара** | **Көлемі / кол-во** |
| 1 | Дезинфектант широкого спектра действия, содержащий не менее 99,8% натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты. Для проведения текущих и генеральных уборок. Для обработки различных поверхностей, оборудования, предметов ухода за больными, белья, посуды, биологических выделений больных. Для обеззараживания питьевой воды и воды плавательных бассейнов. | Банка | Средство должно содержать в качестве действующего вещества 99,8% натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты, рН – 5,0-7,0, в виде таблеток круглой формы с выпуклыми поверхностями и с крестообразными разделительными насечками с характерным запахом хлора : весом не менее 2,66 г, выделяющие при растворении в воде не менее 1,50г активного хлора. Назначение: для дезинфекции различных объектов ЛПУ в инфекционных очагах , в т.ч. особо опасных инфекций - сибирской язвы (в т.ч. в споровой форме), чумы, холеры, туляремии; дезинфекции предметов мед. назначения и инструментария, для обеззараживания питьевой воды и воды плавательных бассейнов. В 1 упаковке средства должно содержаться не менее 375 таблеток. | 100 |
| 2 | Дезинфектант широкого спектра действия, содержащий не менее 99,8% натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты. Для проведения текущих и генеральных уборок. Для обработки различных поверхностей, оборудования, предметов ухода за больными, белья, посуды, биологических выделений больных. Для обеззараживания питьевой воды и воды плавательных бассейнов. | Банка | Дезинфектант широкого спектра действия, должен содержать в качестве действующего вещества натриевую соль дихлоризоциануровой кислоты (дигидрат) – не менее 80,5%, а также адипиновую кислоту, карбонат натрия и бикарбонат натрия, рН средства – 5,0-7,0. Масса активного хлора (при растворении 1 таблетки в воде) не менее 1,50 г -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. Назначение: для дезинфекции различных объектов ЛПУ любого профиля , в инфекционных очагах, дезинфекции ИМН, для обеззараживания питьевой воды и воды плавательных бассейнов.. В 1 упаковке средства должно содержаться не менее 300 таблеток. | 200 |
| 3 | Средство для дезинфекции поверхностей в помещениях, предстерилизационной очистки и дезинфекции (в т.ч. совмещенных в одном процессе) мед инструментария , ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним | Құты / флакон | Средство должно представлять собой прозрачную жидкость с содержанием ЧАС -смесь кокобензилдиметиламмоний, дидецилдиметиламмоний хлориды - не менее 15% (суммарно), N,N-бис-(3-аминопропил) додециламин - не более 12%. Средство должно обладать моющими и дезодорирующими свойствами, не вызывать коррозию. Флакон объемом не менее 1,0 л. | 80 |
| 4 | 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. | Құты / флакон | 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. Средство не должно содержать в своем составе 2-феноксиэтанол, ЧАС. Флакон объемом не менее 90 мл. | 40 |
| 5 | 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. | Құты / флакон | 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. Средство не должно содержать в своем составе 2-феноксиэтанол, ЧАС. Флакон объемом не менее 1 л . | 150 |
| 6 | Средство для мытья рук хирургов, оперирующего медицинского персонала перед обработкой антисептиком. Гигиеническая обработка рук перед и после проведения медицинских манипуляций работниками медицинских организаций, лабораторий . | Құты / флакон | Средство должно содержать не менее 0,5 % дидецилдиметиламмония хлорид, функциональные добавки . Водородный показатель (рН) 10 % водного раствора средства 5,0 – 8,5. Средство обладает бактерицидным, в том числе в отношении микобактерий туберкулеза, кишечной палочки и сальмонеллы, а также возбудителей внутрибольничных инфекций, включая метициллен-резистентный стафилококк ванкомицин-резистентный энтерококк, синегнойную палочку. Средство не должно содержать в своем составе полигексаметилен- гуанидин гидрохлорид, триклозан. Флакон объемом не менее 1 л . | 150 |
| 7 | Средство для дезинфекции поверхностей в помещениях, предстерилизационной очистки и дезинфекции (в т.ч. совмещенных в одном процессе) мед инструментария , ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним. Стерилизация ИМН. Дезинфекция высокого уровня (ДВУ) эндоскопов. | Құты / флакон | Средство должно представлять собой концентрат прозрачного или светло-желтого цвета. Средство должно содержать комплекс 2-х четвертично-аммо- ниевых соединений не менее 19,3%, глутарового альдегида не менее 9,5%. Назначение: Дезинфекция ИМН, совмещенная и несовмещенная с предстерилизационной очисткой включая стом. иструменты, жесткие и гибкие эндоскопы и инструменты к ним. Дезинфекция поверхностей любых помещений. Стерилизация ИМН. Дезинфекция высокого уровня (ДВУ) эндоскопов. | 25 |
| 8 | Средство для дезинфекции поверхностей в помещениях, предстерилизационной очистки и дезинфекции (в т.ч. совмещенных в одном процессе) мед инструментария , ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним. | Құты / флакон | Средство должно представлять собой концентрат зеленого цвета с запахом лимона, представляет собой композицию, содержащую в качестве действующих веществ комплекс 2-х ЧАС – алкилдиметилбензиламмоний хлорид не менее 4,5% и алкилдиметил(этил)бензиламмоний хлорид не менее 4,5%. Назначение: для дезинфекции, совмещенной с ПСО, всех видов ИМН, в т. ч. Жестких и гибких эндоскопов. Дезинфекция поверхностей, мебели, инвентаря и т.д. | 70 |
| 9 | Мыло жидкое с дезинфицирующим эффектом | Құты / флакон | Средство должно представлять собой готовый к применению кожный антисептик в виде прозрачной вязкой жидкости светло-зеленого цвета. Содержать в составе 5-хлор-2-(2,4-дихлорфенокси)фенол (триклозан) – не менее 0,5%, анионное поверхностно-активное вещество – не менее 8,5%, функциональные и технологические добавки. | 50 |

**Сатып алынатын медициналық тауарларға (дезинфекциялаушы препараттарға) қойылатын талаптар**

**4-тарау. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсету шеңберінде сатып алынатын тауарларға қойылатын талаптар**

      20. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсету үшін сатып алынатын және босатылатын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) дәрілік заттарға, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттарға, медициналық мақсаттағы бұйымдарға мынадай талаптар қойылады:

      1) Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен Қазақстан Республикасында дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттарды тіркеудің болуы (дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйым мен медициналық техниканың құрамына кіретін және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықты қоспағанда);

      2) дәрілік заттар, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттар, медициналық мақсаттағы бұйымдар денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен Дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканы сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігінің, тиімділігінің және сапасының сақталуын қамтамасыз ететін жағдайларда сақталады және тасымалданады;

      3) дәрілік заттардың, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың таңбалануы, тұтыну қаптамасы және қолдану жөніндегі нұсқаулықтар Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкес келеді;

      4) тапсырыс берушіге өнім берушінің беру күніне дәрілік заттардың, профилактикалық препараттардың (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) және медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде елу пайызды (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

      5) бірыңғай дистрибьюторға өнім берушінің беру күніне дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

      сатып алу жүргізілетін алдағы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтар кезеңінде тауарды жеткізген кезде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде алпыс пайызды (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса) және қаржы жылы ішінде келесі беру кезінде кемінде елу пайызды;

      сатып алу жүргізілетін алдыңғы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтар кезеңінде тауарды жеткізген кезде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он төрт айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) және қаржы жылы ішінде келесі беру кезінде кемінде он екі айды құрайды;

      6) осы тармақтың 7) тармақшасында көрсетілген тауарларды қоспағанда, тапсырыс берушіге бірыңғай дистрибьютордың беру күніне дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде отыз пайызды (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

      7) тапсырыс берушіге бірыңғай дистрибьютордың беру күніне вакцинаның жарамдылық мерзімі:

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде қырық пайызды жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

      8) олардың жарамдылық мерзімі өткенге дейін тағайындауы бойынша пайдалану үшін тараптардың келісімі бойынша есепке алу және өткізу қызметтері бірыңғай дистрибьютор тауарының ауыспалы қалдықтары үшін тапсырыс берушіге және (немесе) өнім берушіге ұсынылатын осы тармақтың 6) және 7) тармақшаларында көрсетілген жарамдылықтың аз мерзімін құрайды;

      9) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттардан, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттардан, тіркелмеген дәрілік заттардан, медициналық мақсаттағы бұйымдардан басқа, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіппен дәрілік заттардың саудалық атауында тіркелген бағаның және медициналық мақсаттағы бұйымдарға шекті бағаның бар болуы.

**«Мамлют ОАА» ШЖҚ КМК бас дәрігері М.Г.Коробкова**

**Требования к закупаемым товарам (дезинфицирующих препаратов)**

**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.

**Главный врач**

**КГП на ПХВ «Мамлютская центральная районная больница» Коробкова М.Г.**