

«Жаркентский
родильный дом»
ГУ «Управления здравоохранения
Алматинской области»
Директор  Байлаханова.Г.У



**Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения
«Жаркентский родильный дом» государственного учреждения "Управления
здравоохранения Алматинской области**

Объявление

**о проведении закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения
способом запроса ценовых предложений**

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа
Заказчик и организатор закупа – ГКП на ПХВ «Жаркентский родильный дом» ГУ
«Управление здравоохранения Алматинской области», Республика Казахстан, Алматинская
область, Панфиловский р-н, г. Жаркент ул. Головацкого б/н
2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств
(торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования изделий
медицинского назначения, медицинской техники, описание фармацевтических услуг,
объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару

Лабораторные реагенты

<u>№</u>	<u>Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения</u>	<u>тех.спец</u>	<u>Ед. изм</u>	<u>Необх одим ый объем</u>	<u>предел ьная цена</u>	<u>сумма</u>
1	Билирубин прямой	Реагент 1:1*250мл+билирубин прямой 1*15мл нитрит реагент+билирубин прямой 1*3мл калибратор	Набо р	13	13500	175500
2	Общий белок	Набор реагентов общего белка:реагент 1*125мл+стандарт 1*2мл	набо р	15	11757	176355
3	Шарики стальные	(1600шт в упак)для TS1000,TS40 для коагулометра TS400000	уп	8	90090	720720
4	Фибриноген тест	Реагент для коагулометра TS 4000(Тромбин для определения содержания фибриногена 6*2мл,Референсная плазма для определения фибриногена 1*1мл,Буфер имидазоловый	набо р	15	55730	835950

		2*75мл, Тромбин для определения содержания фибриногена(for Fib Assay)				
5	АЛТ	Реагент для биохимический автоматического анализатора BioCh реагент1 1*100мл+реагент2 1*20мл em FC-200	наб	13	12000	156000
6	АСТ	Реагент для биохимический автоматического анализатора BioChem FC-200	наб	13	17640	229320
						2293845

Лекарственные препараты и мед. Изд.

<u>№</u>	<u>Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения</u>	<u>тех.спец</u>	<u>Ед. изм</u>	<u>Необх одим ый объем</u>	<u>предельн ая цена</u>	<u>сумма</u>
1	Эптаког альфа коагил	Лиофилизат для приготовления рвствора для В/В введения 1,2мг	фл	5	102439,98	512199,9
2	Транексамовая кислота	Тринакса 0,5мг/5мл	уп	5	3500	17500
3	проявитель	Проявитель E.O/S. DEV 20LIT	шт	3	22180	66540
4	Закрепитель	Закрепитель AGFA EOS на 25л готового раствора (шт)	шт	1	11975,00	11975
5	Рентген пленка	Рентген пленка AGFA CP-BU NEW NIF 100 24cm*30cm	шт	1	21200	21200
6	Рентген пленка	Рентген пленка AGFA ORTHO NEW NIF 100 35cm*35cm	шт	1	37470	37470
7	Фиксаж	Фиксаж AGFA EOS на 25л	кани стра	1	11975	11975
						678859,9
Общая сумма						2972704,90

3. Сроки и условия поставки

Данный товар необходимо поставить после вступления в силу договора с победителем закупа, по заявке заказчика. Доставка товара осуществляется авто транспортом поставщика. Транспорт должен соответствовать всем необходимым стандартам для перевозки лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений

ГКП на ПХВ «Жаркентский родильный дом» ГУ «Управление здравоохранения Алматиснской области», Республика Казахстан, Алматинская область, Панфиловский

район г. Жаркент ул. Головацкого б/н – администрация 2 этаж – кабинет бухгалтерия.
Окончательный срок подачи ценовых предложений – 28.03.2018 г. 14 часов 50 минут.
5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями
28.03.2018 год в 15 часов 00 минут будет произведено вскрытие конвертов с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков.

Требования

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, 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, диагно

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 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);

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 органных лекарственных средств.