



**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

**Мед оборудование и комплектующие материалы**

<u>№</u>	<u>Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения</u>	<u>тех.спец</u>	<u>Ед. изм</u>	<u>Необходимый объем</u>	<u>предельная цена</u>	<u>сумма</u>
1	Монитор прикроватный	Цветной, сенсорный прикроватный взрослый применяется в отделении реанимации и интенсивной терапии с 10 параметрами в комплекте	комплект	2	1100000	2200000
2	Стерилизатор паровой автомат с	возможностью выбора режимов стерилизации с установкой	комплект	1	1400000	1400000
3	Вакуум –экстрактор плода KIWI	комплексное устройство для вакуумной экстракции плода чашечка для доношенных -5шт	уп	1	70000	350000
4	Кислородный датчик	Для аппарата ИВЛ Vella	шт	1	24000	24000
5	Кислородный датчик	Для аппарата ИВЛ Bennet-760	шт	1	24000	24000
6	Тест капиляры	Для аппарата КШС ЕРОС №50	уп	1	196000	196000
7	Тест карта	Для аппарата КШС ЕРОС №50	уп	1	<u>42000</u>	<u>42000</u>
9	Манжета взрослых многоразовая резиновая	Манжета для взр многоразовая (ширина 13см ,окружность руки 21-30) для монитора Nihon-kondex BSM-2301K размер 13	шт	10	6500	65000
						<u>4301000</u> <u>0</u>

### **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 перевоза 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 Алматинской 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 препаратах, 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 и 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 единому дистрибутору 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 единственным дистрибутором 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 единственным дистрибутором 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 единственного дистрибутора 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.**