

Утверждаю
ГКП на ПХВ «Жаркентский
родильный дом»
ГУ «Управления здравоохранения
Алматинской области»
Директор Байдаханова.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

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика	Ед изм	Необходимый объем	Предельная цена	Общая сумма
1	Тест полоска оптимум	Для определения уровня сахара в крови	уп	30	11875	356250
2	Кюветы реакционные №700	Кюветы для коагулометра TS 4000	уп	10	85995	859950
3	Креатинин	Набор реагентов креатинина (со стандартом):пикриновая кислота1*125мл+буфер 1*125мл+стандарт1*2мл	набор	15	11575	173625
4	Пробирки одноразовые пластмассовые	10мл-15мл без разделений	шт	2000	300	600000

5	Пипетка Пастера	Пластмассовые одноразовые 0,5-1мл	шт	30	47	1410
6	Стекло предметное 75*25*1,8мм	Стекло предметное боросиликатное без шлифованного края №50	уп	50	1638	81900
7	Центрофужные пробирки	Мерные стеклянные 10мл №100	уп	50	3780	189000
8	Пипетка Сали	ППСГ-01-20	шт	20	200	4000
9	Стекло покровное	Стекло покровное 18*18 №100	шт	15000	17	255000
10	Стекло покровное	Стекло покровное 24*24мм №100	шт	500	17	8500
11	Протромбиновый тест	Реагент для коагулометра 5*2мл/HT-Coag PT REAGENT kit 5*2ml	наб	20	13570	271400
12	Очиститель	Гематологический очиститель для анализатора ABACUS junior 30	л	2	22000	44000
	итого					2845035

ИМН и ЛС

	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходимый объем	Предельная цена	Общая сумма
1	Ретровир	Сироп 200мл	фл	2	7579,88	15159,76
2	Вирамун	Сироп 240мл	фл	2	4220,76	8441,52
3	Дуолазид №60	Таблетки	таб	60	874,17	52450,2
4	Невирапин 200мг	Таблетки 200мг	таб	60	108,71	6522,6

5	Зидоас№60	Таблетки 300мг	таб	60	86,95	5217
6	SURGICRIL 910 нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, по лифиламентной, с покрытием	USP 1 (M4) колючая - taper point 1/2 circle 90 см фиолетовая HR 48 mm Нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, полифиламентная, с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%), сополимер. нить сохраняет 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней. Нить окрашенная в фиолетовый цвет для улучшения визуализации в ране. Толщина нити M _____ USP _____ длина нити _____ см фиолетовая. Игла из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через плотные ткани. Высокопрочный сплав стали (высокий уровень сопротивляемости к межкристаллитной коррозии, упругая) обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см, что предотвращает необходимость замены иглы. Округлый корпус и конический наконечник, колючая , сплав Этталой, _____ окружности, _____ mm длиной. Соединение нити с атравматической иглой	шт	800		
7	SURGICRIL 910 нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, по лифиламентной, с покрытием	USP 2 (M5) колючая - taper point 1/2 circle 90 см фиолетовая HR 48 mm Нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, полифиламентная, с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция).	шт	500	1138	569000

	<p>Полиглактин 910 (гликолид 90%, Шт 1138</p> <p>покрытием лактид 10%), сополимер. нить сохраняет 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней.</p> <p>Нить окрашенная в фиолетовый цвет для улучшения визуализации в ране. Толщина нити M _ USP _____ длина нити _____ см фиолетовая. Игла из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через плотные ткани.</p> <p>Высокопрочный сплав стали (высокий уровень сопротивляемости к межкристаллитной коррозии, упругая) обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см, что предотвращает необходимость замены иглы.</p> <p>Округлый корпус и конический наконечник, колющая , сплав Этталой, _____ окружности, _____ mm длиной. Соединение нити с атравматической иглой</p>			
8	<p>USP 0 (M3,5) колющая - taper point 1/2 circle 90 см фиолетовая HR 40 mm Нить хирургическая стерильная рассасывающаяся из полиглактина-сополимера, плетеная, полифиламентная, с покрытием, облегчающим проведение нити через ткани (из сополимера гликолида, лактида и стеарата кальция). Полиглактин 910 (гликолид 90%, лактид 10%), сополимер. нить сохраняет 75% прочности на разрыв IN VIVO через 2 недели, 50% через 3 недели, 25% через 4 недели, срок полного рассасывания 56-70 дней.</p> <p>Нить окрашенная в</p>	шт	100	1165 116500

	фиолетовый цвет для улучшения визуализации в ране. Толщина нити M _ USP _____ длина нити _____ см фиолетовая. Игла из коррозионностойкого высокопрочного сплава, обработана силиконом, что способствует уменьшению трения между иглой и тканями, и облегчает проведение иглы через плотные ткани. Высокопрочный сплав стали (высокий уровень сопротивляемости к межкристаллитной коррозии, упругая) обеспечивает повышенную устойчивость к необратимой деформации (изгибу) не менее 4,6 Н/см, что предотвращает необходимость замены иглы. Округлый корпус и конический наконечник, колющая , сплав Этталой, _____ окружности, _____ mm длиной. Соединение нити с Шт 1165 атравматической иглой				
итого					1705291,08
Общая сумма					4550326,08

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 – 23.04.2018 г. 14 часов 50 минут.

5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями

23.04.2018 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, пред назначенным 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 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 единым 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 единым 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 единого 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.