

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

Медицинские изделия и дез средства

Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходимый объем	Предельная цена	Общая сумма
Азонирам	Химический реагент, который применяется для выявления следов крови на плохо очищенных перед стерилизацией медицинских изделиях.	фл	30	3360	100800
Мультихлор	Дез.средства в твердом виде №300	фл	100	5800	580000
Гипохлорид кальция	для дезинфекции всех видов ИМН в т ч жестких и гибких эндоскопов ручным и	кг	200	1050	210000

	механизированным способом а так же дез инфекции поверхностей и инвентаря				
Формалин 40%	для гистологий и для дезинфекций	упак/кг	30	1200	36000
Муравьиная кислота	Для первомура	кг	10	3850	38500
Браслетка для новорожденных	Стерильная одноразовая	шт	200	45	9000
Вазофиксы №18	Канюля внутривенная	шт	500	180	90000
Вазофиксы №16	Канюля внутривенная	шт	300	180	54000
Вазофиксы №20	Канюля внутривенная	шт	500	180	90000
Вазофиксы №17	Канюля внутривенная	шт	200	180	36000
Система для крови	Для переливания ЭР массы	шт	300	100	30000
Цоликлон АВ	Эритротест для определения группы крови	фл	70	720	50400
Цоликлон супер Д	Эритротест для определения группы крови	фл	50	820	41000
Цоликлон А	Эритротест для определения группы крови	фл	50	800	40000
Цоликлон В	Эритротест для определения группы крови	фл	50	800	40000
Общая сумма					1445700

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 – 14.05.2018г. 14 часов 50 минут.

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

14.05.2018 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 порядка, 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, 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 цеп лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением органных лекарственных средств.