

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 препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходим ый объем	Предельная цена	Общая сумма
1	АЧТВ	Набор реагентов для определения Активированного Частичного Тромбопластинового Времени 5*2мл, (эллаговая кислота)/HT- Coag APTT Reagent kit 5*2ml в комп Реагент для коагулометра TS4000 лекте Кальция	наб	15	11100	166500

		хлорид				
2	Контрольная кровь пара 12 Extend 3*2.5(1L.1N.1H)	Реагент для гематологического автоматического анализатора ABACUS (модификация ABACUS-Junior30)	наб	6	66500	399000
3	Азур по романовскому 2л	Предназначен для окраски форменных элементов	л	1	3950	3950
4	Сегмент фотометрических кювет	Кюветы для автоматического гематологического анализатора ABACUS (модификация ABACUS- Junior30)160шт/уп	наб	20	72845	1456900
5	Камера Горяева	Приспособление,предна- значенное для подсчета количества клеток в заданном объеме жидкости.Обычно ее используют для определения числа форменных элементов в образце крови.	уп	2	3200	6400
6	Раствор по Май- Грюнвальду	Раствор красителя эозина метиленового синего по Май- Грюнвальду	кг	1	10200	10200
7	Промывочный раствор для анализатора	Промывочный раствор №2 (концентрат) для Анализатора биохимического BioChem FC-360/FC200 автоматического	уп	1	27750	27750
8	Промывочный раствор для анализатора	Промывочный раствор №1 (концентрат) для Анализатора биохимического BioChem FC-360/FC200 автоматического	уп	1	27750	27750
9	Лизирующий	Реагент для автоматического	наб	20	33440	668800

		гематологического анализатора ABACUS (модификация ABACUS-Junior30)				
10	Моющий	Реагент для автоматического гематологического анализатора ABACUS (модификация ABACUS-Junior30)		30	21000	630000
11	Кислота уксусная ледяная	Для диагностики с целью назначения лечения пациентам	кг	1	2145	2145
12	Биохимическая контроль уровень 1 и 2,2*5мл	Реагент для биохимического автоматического анализатора BioChem FC-200	наб	3	14850	44550
13	Биохимический калибратор	Биохимический Калибратор Набор 1*5мл	наб	3	12540	37620
14	Натрий хлорид	Натрий хлорид (GMP) кг	кг	5	1020	5100
15	Наконечники 200мкл	Пластмассовые одноразовые для дозатора №1000	шт	5	3730	18650
	Общая сумма					3505315

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 – 28.06.2018г. 14 часов 50 минут.

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

28.06.2018 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 покупке 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, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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.