

Утверждаю
ГКП на ПХВ «Жаркентский
родильный дом»
ГУ «Управление 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

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходимый объем	Предельная цена	Общая сумма
1	Эндотрахеальные трубки	Размер 6,5сманжеткой	шт	350	400	140000
2	Эндотрахеальные трубки	Размер 6,0сманжеткой	шт	10	400	4000
	Эндотрахеальные трубки	Размер 2,5сманжеткой	шт	20	400	8000
3	Эндотрахеальные трубки	Размер 6,5сманжеткой	шт	10	400	4000
4	Воздуховод №4,5	Одноразовый стер	шт	6	2000	12000
6	Экспресс тест	Набор реагентов для иммунохроматического	уп	50	800	40000

		выявления антител к ВИЧ1-гои2-го типаантител к вирусу№25				
	Общая сумма					208000

Лекарственные средства

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходимый объем	Предельная цена	Общая сумма
1	Вирамун	МНН(невирапин)50мг/5 Во флаконе 240мл	фл	2	3587,65	7175,3
2	тенофовир	В таблетках	табл	300	41,35	12405
3	Лабеталол	0,1мг№30 в таблетах	уп	20	7000	140000
4	Сыворотка противостолбнячная	3000МЕ№5/1мл	уп	1	3700	3700
5	нифедипин	Коринфарретард20мг №50	уп	30	645	19350
	Общая сумма					182630,30
	итого					390630,3

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 – 17.08.2018г. 14 часов 50 минут.

5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями 27.08.2018 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) 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 органических лекарственных средств.