

Утверждаю  
**ГКП на ПХВ «Жаркентский  
 родильный дом»  
 ГУ «Управления здравоохранения  
 Алматинской области»**  
 Зам. директора **Кадрахунова.Г.Е.**



**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.

**ИМН, Лекарственные препараты, дез.препараты, лабораторные реактивы**

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходим ый объем	Предельная цена	Общая сумма
	<b>ИМН</b>					
1	Флюропленка70*30	Для диагностики с целью назначения лечения пациентам; для рассмотрения, совместного использования или обучения	Рулон	10	40000	400000
2	Проявитель20л	Проявитель AGFA 20LIT	кан	2	20000	40000
3	фиксаж	фиксаж AGFA EOS на 25л	кан	2	11000	22000
4	Рентген пленка24*30	Рентген пленка AGFA CP- BU NEW NIF 100	шт	2	20000	40000

		24cm*30cm				
5	Рентген пленка 30*40	Рентген пленка AGFA ORTHO NEW NIF 100 30cm*40cm	шт	2	28000	56000
	<b>Общая сумма</b>					<b>558000</b>

### 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. С 16.07.19г - окончательный срок подачи ценовых предложений по 23.07.2019г. 14 часов 50 минут.

В связи с изменениями по приказу №1729 от 13.12.17 мы даем на рассмотрение 7 дней

5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями 23.07.2019 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.**