



**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.

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации лекарственно	Ед изм	Необходимый объем	Предельная цена	Общая сумма
1	Аптечка матери и ребенка	По приказу № 666 11 наименований	шт	3000	1680	5040000
2	КТГ бумага	Для записи серцебиения плода А5 рулоновая	шт	60	700	42000
3	Лента диаграмная	Складывающаяся термочувствительная Размеры 210*140*142	шт	50	700	35000
4	Лента индикаторная	Индикаторная лента для наклеивания на упаковке(биксы) с ИМН с наружной стороны 100*150*100	рул	10	2500	25000
5	Набор ПДА	Набор для эпидуральной анестезии, игла №18G	шт	100	5200	520000

5	итого				5662000
---	-------	--	--	--	---------

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 5.03.19г - окончательный срок подачи ценовых предложений по 14.03.2019г. 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

14.03.2019 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 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 порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратах, 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

- 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 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 цен лекарственных средств,** изделий медицинского назначения, за исключением органных лекарственных средств.