

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

Лекарственного средства

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Ед.изм	Необходимый объем	предельная цена
	Амри –К(фитименадион)10мг№5	уп	200	1800
	аминал250мл(для новорожденных)	фл	5	
	Атропина сульфат 0,1% 1,0*10	уп	20	114.5
	венофер5,0мл	уп	5	10544.5
	глюкоза10%-200	фл	1000	149.84
	глюкоза 5%100мл	фл	240	120.9
	глюкоза5%-400	фл	2000	141.37
	гептрал400мг№5	фл	5	14600
	допегит250мг№50	фл	50	1426.5
	дюфастон10мг№20	уп	50?	2787.6
	дюфалак сироп	фл	10	1646.68
	натрий оксibuтират20%-10,0№10	уп	5	1375.2
	натрий хлорид0,9%-200мл	фл	2000	115,85
	натрий хлорид0,9%-400мл	фл	2000	188,28
	натрий хлорид0,9%-100мл	фл	1000	105.76
	прозерин0,05%1мл	уп	10	116.6

промедол 2% 1мл №5	уп	184	598.75
реланиум 5мг/мл 2мл №5	уп	4	423.6
спирт этиловый 96*	кг	250	596.28
тавегил №5	уп	10	1300
Трисоль 200,0 мл	фл	48	211.12
липофундин (для новорожденных)	фл	10	
Кальция глюконат 10% 5,0*5	уп	30	211.9
кор глюкон №10	уп	5	204.3
фентанил 0,005% 2,0 №5	уп	154	478.25
церебролизин 5мл №5	уп	5	9950
эссенциале 5мл №5	уп	10	5200
фортум 1.0	фл	100	
пентаглобулин	фл	2	
цераксон 1000мг № 5	уп	5	7500
актовегин 40мг/мл 5мл №5 ампул	уп	5	2244
церебролизин 5мл №5	уп	5	8700
тетрациклиновая мазь глазная 1% 3 г	тюб	2000	512

Изделия медицинского назначения

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	тех. спец	Ед. изм	Необходимый объем	предельная цена
1.	набор одноканальный для катетаризации крупных сосудов педиатрический 2F*8см	набор одноканальный для катетаризации крупных сосудов педиатрический 2F*8см	шт	100	1248
2.	зажим пупочный (скоба) для новорожденных	зажим пупочный (скоба) для новорожденных	шт	1000	90
3.	Набор реагентов АЛТ: Реагент 1 1*100мл+Реагент 2 1*20мл	Реагент для биохимического анализатора Biochem FC	шт	6	10 475,00
4.	AST Реагент 1: 1*100мл + Реагент 2: 1*20мл (1шт)	Реагент для биохимического анализатора Biochem FC	шт	6	16 290,00

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 Алматинской области», Республика Казахстан, Алматинская область, Панфиловский район г. Жаркент ул. Головацкого б/н – администрация 2 этаж – кабинет бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 14.04.2017 г. 14 часов 50 минут.

5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями
14.04.2017 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) 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 органических лекарственных средств.