

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

Изделия медицинского назначения

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	тех.спец	Ед. изм	Необхо димый объем	предель ная цена
1	медицинский кислородный датчикPuritan Bennet	датчик O2 для аппарата ИВЛ Puritan Bennett диапазон измерения от 0 до 100% электрический разъем:3штырьковый штекер молекс номинальный срок службы 1000000% часов02 условия работы температура от 10 до 50 *С давление воздуха от 60 до 175 кПа отн влажность воздуха до 100%	шт	1	250000*
2	<u>бидистиллятор УПВА-5</u>	производительность л/ч5- 10%) напряжение В220 потребляемость кВт3,6 расход воды на охлаждение л/ч-36(+/-10% габаритные размеры (дх111х	шт	1	1200000

		В)			
3	Sample probe assembly, nma пробоотборHnra	полая трубка с датчиками реагирующее на воздух и прикосновение Необходимо для забора образцов из кювет	<u>шт</u>	<u>1</u>	<u>400000</u>
	Итого				<u>1850000</u>

Лекарственные препараты

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения		Ед. изм	Необхо- димый объем	предель- ная цена
1	анаферон №20	- аффинно очищенные антитела к человеческому интерферону гамма (водно- спиртовая смесь с содержанием активного вещества не более 10-15 нг/г) 3 мг	<u>уп</u>	<u>20</u>	<u>1171</u>
2	<u>бронхомунал 3.5 мг №10</u>	иммуностимулятор последнего поколения, производится капсулами желтого цвета, которые имеют различные дозировки активного компонента в зависимости от возрастной категории пациентов. Химический состав содержит действующее вещество –лиофилизированный лизат бактерий в количестве 3.5-7.0 мг на одну капсулу	<u>уп</u>	<u>20</u>	<u>3311</u>
3	<u>аскорбиновая кислота</u>	международное непатентованное название: аскорбиновая кислота; основные физико-химические свойства: драже белого или белого с желтоватым оттенком цвета. По внешнему виду должны иметь шаровидную форму.	<u>уп</u>	<u>20</u>	<u>165</u>
	<u>Итого</u>				<u>92940</u>

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 – 30.10.2017 г. 9 часов 50 минут.
5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями
30.10.2017 год в 10 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 запусе 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, диагно

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.