

Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения «Талдыкорганская городская поликлиника» государственного учреждения "Управления здравоохранения Алматинской области

Объявление на потребность изделий медицинское от 06.03.2020 г.

о проведении закупа медицинской изделий, лекарственных средств способом запроса ценовых предложений

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа

Заказчик и организатор закупа – ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская поликлиника» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области», Республика Казахстан, Алматинская область, г. Талдыкорган ул. Гаухар Ана 87

2. Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название - в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинской изделий, медицинской техники, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Ед.изм	Необходимый объем	Место поставки
1	Сумка универсальная, цвет синий мед.(Сумка универсальная СМУ-03)	шт	1,000	Гаухар Ана 87
2	Светильник медицинский Cliplight (054)	шт	2,000	Гаухар Ана 87
3	Светильник медицинский Cliplight (264)	шт	3,000	Гаухар Ана 87
4	Термометр Little doctor электронный цифровой гибкий LD-302 водонепроницаемый (Little Doctor Electronic Nantong Co Ltd: L 19012, 19A, срок годности не ограничен, не сертифицировано письмо № 17-16-4267/ОЗ-И от 19.04.2019)	шт	5,000	Гаухар Ана 87
5	Тонометр LD 80 комбинированный без стетоскопа+3 детские манжеты поверен (Little Doctor Electronic Nantong Co. серия 013 не серт. письмо №17-16-426/ОЗ-И от 19.04.19.) срок год. не ограничен 19В	шт	10,000	Гаухар Ана 87
6	Стетоскоп LD PROF-2 педиатрический черный (Little Doctor Electronic Nantong Co.Ltd 1, срок годности не ограничен, не серт-ся письмо № 17-16-4267/ОЗ-И от 19.04.2019)	упак	5,000	Гаухар Ана 87
7	Стетоскоп LD Special 56 см черный (Little Doctor Electronic Nantong Co.Ltd 012019 срок годности не ограничен, не серт-ся письмо № 17 -16-4267/ОЗ-И от 19,04,2019)	шт	5,000	Гаухар Ана 87
8	Сантиметр медицинский "OMRON"	шт	5,000	Гаухар Ана 87
9	Трубка газоотводная мед.	шт	5,000	Гаухар Ана 87
10	Ножницы тупоконечные прямые, 140 мм.	шт	5,000	Гаухар Ана 87
11	Шпатель одноразовый (ЛОП) стерильный мед.	шт	200,000	Гаухар Ана 87
12	Кружка Эсмарха №3 (пластиковая на 2л) серия 010217 годен до 01,02,22 заключение о без-ти и кач-ве KZ.7500.02.01.00504174 до 01,02,2022г.	шт	25,000	Гаухар Ана 87
13	Респиратор Алина 316 FFP3	шт	545	Гаухар Ана 87
14	Противочумные костюм	шт	45	Гаухар Ана 87
15	Алмасептин ОП-1 л	фл	400	Гаухар Ана 87
16	Карманный антисептик	фл	200	Гаухар Ана 87

3. Сроки и условия поставки

Данный товар необходимо поставить после вступления в силу договора с победителем закупа, по заявке заказчика. Доставка товара осуществляется автотранспортом 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 «Талдыкорганская городская поликлиника» ГУ «Управление здравоохранения Алматинской области», Республика Казахстан, Алматинская область, г. Талдыкорган ул. Гаухар Ана 87- администрация – бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 16.03.2020 г. 08 часов 50 минут.

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

16.03.2020 год в 09 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, дезинфицирующих) препаратов, 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 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 ИСН);

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 орфанных лекарственных средств.