

Государственное коммунальное предприятие на права хозяйственного ведения «Талдыкорганская городская поликлиника» 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 «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 изделий медицинского назначения, 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	Анаприлин 40 мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
2	Метопролол 50мг №60	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
3	Эгилек 50мг№60	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
4	Бипрол 10мг№30	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
5	Бисопролол10мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
6	Карведилол 6,5мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
7	Амлорус 10мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
8	Лопикард 10мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
9	Кордафен 10мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
10	Хартил 10мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
11	Фозикард 10мг №28	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
12	Рамкор 10мг	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
13	Нитросорбид 10мг или Монокард 20мг	уп	20	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
14	Бисопролол2,5мг №30	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
15	Изосорбид динитрат 0,1%-10,0№10	уп	3	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
16	Преднизолон 30мг№3или Дексаметазон 4мг-1,0№10	уп	30	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
17	Новокаин 0,5%-5,0№5	уп	300	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
18	Вода для инъекций 5,0№5	уп	20	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
19	Калия хлорид 4%-10,0№»10	уп	50	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
20	Тромбо-Асс 50мг№30 или Тромбопол или Астромбин 50мг№30	уп	30	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
21	Коргликон 0,06%-1,0или Строфантин 1,0№10 или Дигоксин	уп	50	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87

22	Амбро 2,0№10	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
23	Секразол30мг или АЦЦ сироп	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
24	Индапамид 2,5мг.№30	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
25	Альдарон 100мг или Тригрим	уп	10	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
26	Фуросемид 2,0№10	уп	20	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
27	Церукал 2,0№10	уп	20	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
28	Пентоксифиллин 5,0№5	уп	20	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
29	Папаверин 2%-2,0№10	уп	20	г.Талдыкорган, ул.Гаухар Ана, 87
30	Но-шпа 2,0№10	уп	20	г.Талдыкорган, ул.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.

5. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями будет произведено вскрытие конвертов с ценовыми предложениями потенциальных поставщиков. 13.03.2016 г.

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 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 орфанных лекарственных средств.