

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

Срочное 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, сумма, выделенную для закупа по каждому товару

№	Наименование лекарственного средства и изделия медицинского назначения	Ед.изм	Необходимый объем	Место поставки
1	Индометацин таб.25мг №30	уп	30	Гаухар Ана 87
2	Диклофенак 5% 30 г гель д/наруж. прим.	уп	30	Гаухар Ана 87
3	Кальция глюконат 0,5 N10 табл	уп	90	Гаухар Ана 87
4	Нитроглицерин-KZ 0,5 мг №40 табл.сублингв.	уп	30	Гаухар Ана 87
5	Парацетамол 500 мг №10 табл.	уп	30	Гаухар Ана 87
6	Ацетилсалициловая кислота 500 мг №10 табл.	уп	30	Гаухар Ана 87
7	Нафазолин-ШФ кап. 0,1% 10,0	фл	30	Гаухар Ана 87
8	Бриллиантового зеленого 1% 20 мл р-р флак.	фл	30	Гаухар Ана 87
9	Бинт не стер. 5x10 марл. мед.	шт	30	Гаухар Ана 87
10	Альбуцид-DF 30% 10мл капли глазные	фл	30	Гаухар Ана 87
11	Валокордин кап.25мг/мл 20мл	уп	30	Гаухар Ана 87
12	Перекись водорода 3% 50 мл р-р наружн.	фл	30	Гаухар Ана 87
13	Пентоксифиллин 5,0 №5	уп	100	Гаухар Ана 87
14	Вит В1-1,0- №10	уп	50	Гаухар Ана 87
15	Вит В6-1,0- №10	уп	50	Гаухар Ана 87
16	Вит В12 500мг- №10	уп	50	Гаухар Ана 87
17	Диклофенак 25 мг №50	уп	50	Гаухар Ана 87
18	Бисептрим 480 мг №20	уп	50	Гаухар Ана 87
19	Де -Нол120мг №112	уп	50	Гаухар Ана 87
20	Панкрим 25ед №60	уп	100	Гаухар Ана 87
21	Азитро 250 мг №6	уп	50	Гаухар Ана 87
22	Кларитромицин 250 мг №10	уп	50	Гаухар Ана 87
23	Мидокалм 25мг № 30	уп	50	Гаухар Ана 87
24	Циннаризин 25 мг №50	уп	30	Гаухар Ана 87
25	Пирацетам 400мг №10	уп	50	Гаухар Ана 87
26	Винпоцетин 5мг№30	уп	20	Гаухар Ана 87
27	L-лизина Эсцинат 5,0№10	уп	100	Гаухар Ана 87
28	Маннит 10%-100,0	фл	50	Гаухар Ана 87
29	Актовегин 200мг№50	уп	20	Гаухар Ана 87
30	Никотиновая кислота 1,0 №10	уп	50	Гаухар Ана 87
31	Фуросемид 2,0№10	уп	25	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 – 24.04.2017 г. 08 часов 50 минут.

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

24.04.2017 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.