

## Объявление о проведении закупа лекарственных средств

ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская поликлиника» ГУ «Управление здравоохранения Алмагиснской области»

Срочное Объявление

О проведении закупа 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 Алмагиснской области» Республика Казахстан, Алмагиснская 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	ед изм	колич
1	Тест - полоски для определения концентрации глюкозы в капиллярной крови АВКСareMulti № 50, производитель ТОО «Аксель и А», Казахстан	шт	10621
2	Тест - полоски для определения концентрации холестерина в капиллярной крови АВКСareMulti № 25, производитель ТОО «Аксель и А», Казахстан	шт	10621
3	XDA655ES NEEDLE, SAMPL. NEEDLE P60C+/P80 Игла пробоотборника	штг	1
4	ХЕА486FS KIT, MAINT. 1 YEAR P60/80 RANGES Годовой рем. комплект	штг	1
5	ХЕС236AS KIT, MAINT. 6 M P60/P80/PXL/PXR Полугодовой рем. комплект	штг	5
6	3203-063 SPINLAB, system solution – системный раствор 1 литр	штг	1
8	Наконечники на 200 уп/1000 шт	штг	1
9	Стекло предметное 76*26, 1мм 50шт/уп	штг	20
10	DIFFTROL (N) 2ml контрольная кровь	штг	1
11	ABX Minotrol - 16 Twin Pack Контрольная кровь (1N+1H+1L)	штг	2
12	MINOCAL Calibrator 2ml	штг	1
13	Гемоглобин Агат	штг	10
14	Скарификатор стерильный, о/р	штг	28000
15	Ланцет безболезненный	штг	4000
16	1709104 COAGULATION NORMAL CONTROL - норма 4x1 мл	штг	1
17	Гепатит В HBs Ag-strips 20 tests-VED	штг	200
18	Тест на скрытую кровь №50	уп	2

19	ИФА БЕСТ гепатит С	уп	15
----	--------------------	----	----

### 3. Сроки и условия поставки

Данный товар необходимо поставить после вступления в силу договора с победителем закупы, 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» - администрация – бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 11 часов 00 минут 07.04.2017г.

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

07.04.2017 год в 11 часов 10 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 порядке, 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.