

Объявление о проведении закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения

Государственным казенное коммунальное предприятие «Степногорский межрайонный противотуберкулезный диспансер» при Управлении здравоохранения Акмолинской области, 021500, Акмолинская область, г. Степногорск, 1-ый мкн, Больничный комплекс, здание №22 объявляет о проведении закупа по ценовым предложениям Приложение №1

Перечень закупаемых лекарственных средств

Перечень закупаемых изделий медицинского назначения

№ лота	Реактивы	Краткая информация	Ед. изм.	Кол-во	Цена планируемая	Сумма планируемая	Срок поставки
1	Трубка перистальтического насоса	Трубка перистальтического насоса МЕК-6400 (для гематологического анализатора)	шт	1	80000,0	80000,0	по заявке до конца 2017 года
2	L-Аспаргин моногидрат/BioChemica/	L-Аспаргин моногидрат/BioChemica/ 100г	упак	1	27000,0	27000,0	по заявке до конца 2017 года
3	Чистящий раствор L1	Чистящий раствор L1 для гематологического анализатора	фл	1	14700,00	14700,00	по заявке до конца 2017 года
		итого			сумма	121700,00	

Всего 121700,00

3.Сроки и условия поставки: С момента подписания Договора и по 31.12.2017г. согласно заявок Заказчика закупаемым и отпускаемым (при запуске 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:

1) наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения в Республике Казахстан в соответствии с положением Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения (за исключением лекарственных препаратов, изготавливаемых 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, 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 в порядке, определенном 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 Казахстана.

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготавливаемых в аптеках.

При ввозе и (или) производстве лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения 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, 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 пункте 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 дистрибутором заказчику составляет:
 - не менее сорока процентов от срока годности, указанного 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 дистрибутора поставляются по соглашению сторон для использования по назначению до истечения их срока годности
- 9) медицинские иммунобиологические препараты имеют достоверные данные, подтверждающие об опыте клинического применения в пострегистрационный период в Республике Казахстан и (или) странах-членах Международной конференции по гармонизации технических требований к регистрации лекарственных средств для человека (а 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.

4. Место предоставления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений:
 Пакет документов с ценовыми предложениями представить в срок с **05.12.2017г до 11 часов 00 минут 12.12.2017г включительно**
 по адресу: г. Степногорск, Больничный комплекс, 1-ый мкр, здание №22, администрация, 1-ый этаж, 3-ий кабинет

5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями : **12.12.2017г 11 час 00 минут**
 ГККП «Степногорский межрайонный противотуберкулезный диспансер»



заказу

Мусин Ж.С.

Мусин Ж.С.

Сибгатулина С.Ж.

Сибгатулина С.Ж.

Булатова Ш.Б.

Булатова Ш.Б.