# ГКП на ПХВ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» г.Талдыкорган ГУ«Управление здравоохранения Алматиснкой области»

**Объявление**

|  |
| --- |
| **ЗАЯВКА НА УЧАСТИЕ В ЗАКУПЕ ЛЕКАРСТВЕННЫХ СРЕДСТВ, ПРОФИЛАКТИЧЕСКИХ (ИММУНОБИОЛОГИЧЕСКИХ, ДИАГНОСТИЧЕСКИХ, ДЕЗИНФИЦИРУЮЩИХ) ПРЕПАРАТОВ, ИЗДЕЛИЙ МЕДИЦИНСКОГО НАЗНАЧЕНИЯ СПОСОБОМ ЗАПРОСА ЦЕНОВЫХ ПРЕДЛОЖЕНИЙ СЛЕДУЮЩИХ ТОВАРОВ :** |
|
|
|

**от 18.06.2021 года**

1. *Наименование и адрес заказчика или организатора закупа*

Заказчик и организатор закупа – ГКП на ПХВ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» г. Талдыкорган ГУ «Управление здравоохранения Алматиснкой области», Республика Казахстан, Алматинская область, г.Талдыкорган ,ул.Медеу , 3.

1. *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*

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№ лота** | **Торговое название, дозировка и форма выпуска** | **Страна, фирма производитель** | **Общее кол-во (обьем)** | **Ед.изм.** | **Отпускная цена , тенге** | | **Сумма,тенге** |  |
| **1** | Альбуцид-DF кап.20% 10мл | Досфарм ТОО, Казахстан | 20 | фл. | 315 | | 6 300 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **2** | Аммиак р-р 10% 20,0 Шанш. рец | Шаншаров-фарм ТОО, Казахстан | 20 | фл. | 60 | | 1 200 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **3** | Ацетилсалициловая к-та 0,5 №10 татхимф | Татхимфармпрепараты, Россия | 20 | упак | 40 | | 800 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **4** | Бадяга гель бальзам 75мл (с НДС) | Мирролла ООО, Россия | 10 | упак | 355 | | 3 550 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **5** | Бриллиант.зел.р-р 1% 20мл фармация | Фармация, Казахстан | 20 | фл. | 70 | | 1 400 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **6** | Валидол таб.0,06 №10 | Фармак ПАО, Украина | 20 | уп. | 120 | | 2 400 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **7** | Дексаметазон амп.0,4%1мл №25 | KRKA, Словения | 3 | уп. | 2 135 | | 6 405 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **8** | Диклофенак натрия мазь 1% 30г | Борисовский ЗМП, Беларусь | 20 | уп. | 160 | | 3 200 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **9** | Кетанов таб.10мг №20 | Терапия КО АО, Румыния | 20 | уп. | 715 | | 14 300 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **10** | Корвалол 25,0укр | Фармак ПАО, Украина | 20 | уп. | 180 | | 3 600 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **11** | Левомицетин таб. 0.5 №10 химф | Химфарм АО, Казахстан | 20 | уп. | 310 | | 6 200 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **12** | Магния сульфат 25% 5мл №5 | Химфарм АО, Казахстан | 5 | шт. | 235 | | 1 175 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **13** | Найз гель 10мг/20г | Реддис Лабор., Индия | 20 | уп. | 840 | | 16 800 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **15** | Парацетамол таб.0,5 №10 (татхимфарм) | Татхимфармпрепараты, Россия | 20 | упак | 85 | | 1 700 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **16** | Система "Bioset"д/влив.инф.21G | Anhui Hongyu Wuzhou Medical Manufacturer Co, Ltd, Китай | 50 | шт. | 50 | | 2 500 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **17** | Супрастин амп. 20 мг 1мл №5 рец | Эгис ОАО, Венгрия | 1 | уп. | 1 855 | | 1 855 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **18** | Тонометр Вio-Press Aneroid BL-ASM-1 | Ningbo Greetmed Medical instruments Co, Китай | 20 | шт. | 5 120 | | 102 400 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **19** | Уголь активированный 0,25 №10 ИРБИТ | Ирбитский ХФЗ ОАО, Россия | 50 | уп. | 40 | | 2 000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **20** | Шприц 10,0 3-x комп.21Gx1 | Anhui Hongyu Wuzhou Medical Manufacturer Co, Ltd, Китай | 100 | шт. | 20 | | 2 000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| **21** | Шприц 20,0 3x комп. 20Gх1 | Anhui Hongyu Wuzhou Medical Manufacturer Co, Ltd, Китай | 100 | шт | 30 | | 3 000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| ***22*** | Средство охлаждающего действия .Спрей хлодогент | ООО «Биофармус» Россия | 48 | шт | | 5000 | 240000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |  |  |  |  |  |
|  |  |  |  |  | | ***ИТОГО:*** | ***422 785,00*** |  |  |  |  |  | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |

1. *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 перевоза лекарственных средств и изделий медицинского назначения.

1. *Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений*

ГКП на ПХВ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» г. Талдыкорган ГУ «Управление здравоохранения Алматиснкой области», Республика Казахстан, Алматинская область, г.Талдыкорган ,ул.Медеу , 3. - администрация – бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 28.06.2021 г. 14 часов 00 минут.

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

28.06.2021 год в 14 часов 15 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 закупе 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](http://adilet.zan.kz/rus/docs/K090000193_#z1) 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;

1. **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;

1. **маркировки, потребительские упаковки и инструкции по применению** лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям [Кодекса](http://adilet.zan.kz/rus/docs/K090000193_#z1) и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;
2. **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);

1. **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);

1. **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);

1. **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);

1. **переходящие остатки товара единого дистрибьютора поставляются** заказчику по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;
2. **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);
3. **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;
4. **наличие зарегистрированных цен лекарственных средств,** изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.