# 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 09.02.2023 года**

1. *Наименование и адрес заказчика или организатора закупа*

Заказчик и организатор закупа – КГУ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» г. Талдыкорган ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу», Республика Казахстан, область Жетісу, 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** | **Общее кол-во (обьем)** | **Ед.изм.** | **Отпускная цена , тенге** | **Сумма тенге** | **Место поставки** |
| 1 | Адреналин Раствор для инъекций 0,18 % 1 мл № 10 | 2 | Уп. | 1000 | 2000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 2 | ИЗО-МИК 1,25 МГ/ДОЗА 300 ДОЗ 15 МЛ АЭРОЗ.ДОЗ. | 5 | фл | 3760 | 18800 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 3 | Дицинон 1 мл, №10 | 3 | Уп | 1700 | 5100 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 12 | Натрий хлорид 0,9% 10,0 №5 | 20 | уп | 300 | 6000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 13 | Лоперамид Капсулы, 2 мг, №10 | 10 | шт | 100 | 1000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 14 | Левомицетин Таблетки, 500 мг, №10 | 10 | шт | 500 | 5000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 26 | Валериана№50 | 20 | шт | 200 | 4000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 27 | ЭКГ бумага 110\*25\*12 | 200 | шт | 1200 | 240 000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
| 29 | фрост спрей охлаждающий 400 мл | 100 | фл | 6000 | 600 000 | г.Талдыкорган ул.Медеу 3 |
|  | ИТОГО: |  |  |  | 881 900,00 тенге |  |

*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*

КГУ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу», Республика Казахстан, область Жетісу, г.Талдыкорган ,ул.Медеу , 3. - администрация – бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 09.02.2023 г. 14 часов 00 минут.

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

17.02.2023 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.