# КГУ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» г.Талдыкорган ГУ«Управление здравоохранения области Жетісу»

**Объявление**

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

**от 31.01.2023 года**

1. *Наименование и адрес заказчика или организатора закупа*

Заказчик и организатор закупа – КГУ «Областной врачебно-физкультурный диспансер» г. Талдыкорган ГУ «Управление здравоохранения Алматиснкой области», 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*

**РЕАГЕНТЫ И КОНТРОЛИ ДЛЯ SWELAB ALFA:**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **№** | **Кат. №** | **Название товара по Регистрационному Удостоверению** | **Описание** | **Цена,****тенге** | **Кол-во** | **сумма** |
| 1 | 1504124 | Гематологический разбавитель | Гематологический разбавитель 20л (**примерно 900 определений)** | 53 000 | 11 | 583 000 |
| 2 | 1504125 | Гематологический лизирующий реагент | Гематологический лизирующий реагент 5л **(примерно 1100 определений)** | 92 900 | 11 | 1 021 900 |
| 3 | 1504022набор | Реагенты Boule (**контрольные образцы крови**, калибратор, комплект для очистки) | Контрольная кровь Boule Con Diff Tri-level 3\*4,5 мл | 101 900 | 1 | 101 900 |
| 5 | 1070030 | Набор для МКА | Набор для МКА 10х100 | 92 900 | 5 | 464 500 |
| 6 |  | Гель для УЗИ средней вязкости 5 кг. | Гель для УЗИ средней вязкости 5 кг. | 5000 | 1 | 5000 |
| 7 |  | Гематологический контрольный материал 3-х уровневый Boule 3-level control (Normal, Low, High) (РК-МТ-5№017602\_38) (РК-МТ-5№017602\_38;) | контрольный материал 3-х уровневый Boule 3-level | 78900 | 1 | 78900 |
| **Итого реагенты и расходные материалы:** | **2 255 200** |

*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» г. Талдыкорган ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу», Республика Казахстан, область Жетісу, г.Талдыкорган ,ул.Медеу , 3. - администрация – бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 08.02.2023 г. 14 часов 00 минут.

1. Дату, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями 08.02.2023 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;
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](http://adilet.zan.kz/rus/docs/K090000193_#z1) 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.