

ГУЗ «Областной специализированный Дом ребенка г.Талдыкорган»

Объявление

о проведении закупа лекарственных средств и изделий медицинского назначения способом запроса ценовых предложений

1. Наименование и адрес заказчика или организатора закупа:

Заказчик и организатор закупа – ГУЗ «Областной специализированный Дом ребенка г. Талдыкорган» Алматинской области», Республика Казахстан, Алматинская область, г. Талдыкорган, мкр.Гарышкер,34

Закуп осуществляется в соответствии с гл.9 п.101 Постановление Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года №1729 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования»

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

№ лота	Торговое название, дозировка и форма выпуска	Страна, фирма производитель	Общее кол-во (объем)	Ед.изм.	Цена
1	Аква Марис спрей назальный дет. 50,0	Ядран,Хорватия	7	уп.	2585,00
2	Актиферрин капли 30,0	Меркле ГМБХ, Германия	2	фл.	1145,00
3	Алоэ экстракт амп.1мл №10	Борисовский ФЗ,Беларусь	3	уп.	265,00
4	Амбробене сир.15мг/5мл 100,0	Меркле ГМБХ,Германия	6	фл.	385,51
5	Ангисепт таб. №10	Жанафарм ТОО,Казахстан	14	уп.	60,00
6	Водорода перекиси-DF кап 3% 100,0	Досфарм ТОО, Казахстан	78	фл.	90,00
7	Ибуфен сусп.100мг/5мл 100мл	Медана Фарма АО, Польша	5	уп.	500,25
8	Креон® 10000 ,капсулы №20	Солвей Фарм,Германия	6	уп.	1537,40
9	Лазолван Юниор сир. 15мг/5мл 100,0	Берингер Ингельхайм, Испания	6	уп.	395,72
10	Мукалтин таб. 0,05 №10	Химфарм АО, Казахстан	13	уп.	165,00
11	Парацетомол сусп.120мг/5мл 100,0	Синтез ОАО, Россия	5	фл.	315,93
12	Пилобакт НЕО комбикит таб.№42	Сан Фармасьютикал Индастриес Лтд, Индия	1	уп.	7170,00

13	Пиридоксина г/хл.5% 1,0 №10	БЗМП, Беларусь	4	уп.	95,20
14	Спирт этиловый 70% 50мл Шанш.	Шаншаров-фарм, Казахстан	50	фл.	56,42
15	Феназепам таб.0,5мг №50	Валента Фарма ОАО Россия	6	упак	513,00
16	Цианокобаламин 0,05% 1мл №10	Борисовский ФЗ, Беларусь	3	уп.	220,00
17	Эмигил-Ф сусп.60мл	Плетхико, Индия	5	фл.	1000,00
18	Салфетка спиртовая 65x30мм Biopad Budget	Ningbo Greetmed Medical instruments Co, Китай	500	шт	35,00

3. 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.

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

ГУЗ «Областной специализированный Дом ребенка г.Талдыкорган» - администрация – бухгалтерия. Окончательный срок подачи ценовых предложений – 25.08.2017 г. до 10.00 часов

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

25.08.2017 год в 10 часов 05 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 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](#) 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.

