



Приложения №2 к тендерной документации

| № | Наименование ИМН | Техническая спецификация | Ед.изм. | Общее кол-во | Цена за ед., тенге | Сумма, выделенная для закупки, в тенге | Срок поставки | Место поставки |
|---|--|---|---------|--------------|--------------------|--|----------------------------------|---|
| 1 | KARL STORZ Видеоэндоскоп n (Video Bronchoscope) | от производителя KARL STORZ Видеоэндоскоп (Video Bronchoscope), цветовая система PAL, 1 включая устройство для аспирации, совместим с видеосистемой Image1 GI Инструментальный канал: 2,3 мм Угол зрения: 0° Угловая апертура: 120° Отклонение вверх 180°, вниз 100° Глубина обзора 3-50 мм Рабочая длина: 610 мм Внешний диаметр: 6,2 мм В комплект входят: чемодан | шт | 1 | 6900000 | 6 900 000 | Согласно условиям Договора | Мангистауская область, город Актау, 24 мкр. Больничный комплекс №2, склад Заказчика |

20. К закупке и отпуску (при закупке фармацевтических услуг) лекарственными средствами, профилактическими (иммунобиологическими, диагностическими, дезинфицирующими) препаратами, изделиями медицинского назначения для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального страхования, профилактическими (иммунобиологическими, диагностическими, дезинфицирующими) препаратами, изделиями медицинского назначения в Республике Казахстан и наличие регистрации лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения до истечения срока соответствия 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).

Отсутствие необходимости регистрации подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, 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 действующими 2) лекарственными средствами, профилактическими (иммунобиологическими, диагностическими, дезинфицирующими) препаратами, изделиями 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 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 не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет); не менее двадцати 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 сорока процентов 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 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 сходство и (или) идентичность их по качеству, безопасности, эффективности и иммуногенности в сравнительных исследованиях с оригинальным биологическим лекарственным препаратом, подтверждающие экспертную организацию;

11) наличие зарегистрированных цен лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением орфанных лекарственных средств.