

Объявление № 1

О проведении закупа способом запроса ценовых предложений на 2024г.

г. Актау

«28» октября 2024г.

1. Наименование и адрес Заказчика или организатора закупа: ГКП на ПХВ «Областной онкологический диспансер» УЗ МО, адрес: г. Актау, 1А мкр., здание №3.

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Ед-изм	Кол-во	Цена за единицу, тенге	Выделенная сумма, тенге
1	МНН- Палбоциклиб (Айбранс), 125 мг		капсула	315	54677,3	17 223 349,5
2	МНН-Пембролизумаб (Китруда, 100 мг)		флакон	40	1503810	60 152 400

3. Место поставки товаров: ГКП на ПХВ «Областной онкологический диспансер» УЗ МО, адрес: г. Актау, 1А мкр., здание №3, ОГФ 2 этаж.

4. Сроки и условия поставки товаров- в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика.

5. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Актау, 1А мкр., здание №3, до 04.11.2024 года время: до 10 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, 6 этаж, конверт в запечатанном виде.

6. Дата и время рассмотрения ценовых предложений: г. Актау, 1А мкр., здание №3, отдел государственных закупок, 6 этаж, дата: 04.11.2024 года, время: 12 часов 00 минут.

Согласно п.136 главы 10 постановления Правительства Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительной помощи для лиц, нуждающихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее –Правила) Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:

- 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных

препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристик или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному нелатентному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий 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).

Директор



Джариев Н.Н.

Заведующая отделом химиотерапии



Маштакова С.А.

Заведующий отделом госпитальной фармации



Саркулов М.К.

**Специалист
государственных закупок**



Искалиева А.И.