

Техническая спецификация на лот (наименование лекарственного средства « _____ » форма выпуска, дозировка)

Номер закупки: Данные берутся с Плана государственных закупок

Наименование закупки: Данные берутся с Плана государственных закупок

Номер лота: Данные берутся с Плана государственных закупок

Наименование лота: Данные берутся с Плана государственных закупок

Описание лота: Данные берутся с Плана государственных закупок

Дополнительное описание лота: Данные берутся с Плана государственных закупок

Количество: Данные берутся с Плана государственных закупок

Единица измерения: Данные берутся с Плана государственных закупок

Места поставки: Данные берутся с Плана государственных закупок

Срок поставки: Данные берутся с Плана государственных закупок

Функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану мінездемесін сипаттау:

Бөлшек саудада өткізуге арналған сатып алынатын және босатылатын дәрілік заттарға, медициналық бұйымдарға мынадай талаптар қойылады:

1) Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіпке сәйкес Қазақстан Республикасында дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың (дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық бұйымның құрамына кіретін және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жинақтауыштарды қоспағанда) тіркелуінің болуы;

2) дәрілік заттар, медициналық бұйымдар денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігінің, тиімділігі мен сапасының сақталуын қамтамасыз ететін жағдайларда сақталады және тасымалданады;

3) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды таңбалау, тұтыну қаптамасы және қолдану жөніндегі нұсқаулық Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкес келеді;

4) бірыңғай дистрибьюторға өнім берушінің беру күніне дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

сатып алу жүргізілетін алдағы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтар кезеңінде тауарды жеткізген кезде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде алпыс пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса) және қаржы жылы ішінде келесі беру кезінде кемінде елу пайызын;

сатып алу жүргізілетін алдыңғы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтар кезеңінде тауарды жеткізген кезде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он төрт айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) және қаржы жылы ішінде келесі беру кезінде кемінде он екі айын құрайды;

5) дәрілік заттар, медициналық бұйымдар өзінің сипаттамасы (жинақтамасы) бойынша хабарландыруда немесе сатып алуға шақыруда көрсетілген сипаттамаға (жинақтамаға) сәйкес келуі тиіс;

б) өнім берушіде дәрілік заттарды көтерме саудада өткізуге қосымшасы бар фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға лицензияның болуы.

Описание и требуемые функциональные, технические, качественные и эксплуатационные характеристики закупаемых товаров:

К закупаемым и отпускаемым лекарственным средствам, медицинским изделиям, предназначенным для розничной реализации, предъявляются следующие требования:

1) наличие регистрации лекарственных средств, медицинских изделий 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, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, комплектующих, входящих в состав медицинского изделия и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, медицинские изделия хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, медицинских изделий соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, медицинских изделий на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период

ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

5) лекарственные средства, медицинские изделия по своей характеристике (комплектации) должны соответствовать характеристике (комплектации), указанной в объявлении или приглашении на закуп;

б) наличие у поставщика лицензии на осуществление фармацевтической деятельности с приложением на оптовую реализацию лекарственных средств.