

Приложение 10 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года
№ КР ДСМ-113

Форма

Объявление №5 от 12.04.2023 года о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

Наименование и адрес заказчика или организатора закупа: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Областной центр психического здоровья» Государственного учреждения «Управление здравоохранения Алматинской области», РК, Алматинская область, г. Талгар, ул.Кунаева 97

Международные непатентованные наименования лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной переносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству или медицинскому изделию:

| № п/п | Наименование | Единица измерения | Количество | Цена за единицу |
|-------|--|-------------------|------------|-----------------|
| 1 | Экспресс тест-панель для определения 8 наркотиков в моче: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатинона, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды (MOP, THC, TRA, AMP, MEP, MСAT, MDPV, K2+) 46 подтипов синтетических каннабиноидов. Вариант комплектации: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатинон, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды. Порог, нг/мл Морфин (MOP 300) Морфин 300, Марихуана (THC) 11-нор-Δ ⁹ -THC-9 COOH 50, Трамадол (TRA) Трамадол 100, Амфетамин (AMP), Мефедрон (MEP)500, Меткатинон (MСAT)1000,MDPV 3,4-метилendioксипировалерон 3000, синтетические каннабиноиды (K2+) (AB-PINACA метаболиты пентановой кислоты АВ- | упак | 2000 | 2500 |

PINACA N-(метаболиты 4-гидроксибензила), ADB-PINACA N-(метаболиты 4-гидроксибензила), ADB-PINACA N-(метаболиты 5-гидроксибензила, 5-флюоро AB-PINACA N-(4-гидроксибензил), ADB-PINACA метаболиты пентановой кислоты), AB-PINACA N-(метаболиты 5-гидроксибензила), 5-фтор AB-PINACA, AB-PINACA, AB-FUBINACA, 5-фтор ADB-PINACA, 5-хлор AB-PINACA, APINACA (AKB-48), APINACA (AKB-48) метаболиты 5-гидроксибензила, CUMYL-THPINACA, 5-фтор AEB, AB-CHMINACA метаболиты M2, PX 1 (5-фтор APP-PICA), PX 2 (5-фтор APP-PINACA), 5-фтор ADB (5-фтор MDMB-PINACA), 4-циано CUMYL-BUTINACA, MMB-FUBINACA, CUMYL-PICA, 5-фтор MN-18, MN-18, 5-фтор PB-22 метаболиты 3-карбоксииндолола BB-22 метаболиты 3-карбоксииндолола, AM 2201 N-(метаболиты 4-гидроксибензила), AB-CHMINACA, ADB-CHMINACA, MAB-CHMINACA, MMB-CHMINACA, MDMB-CHMINACA, MDMB-CHMICA, MDMB(N)-CHM, AB-FUBINACA, ADB-FUBINACA, MMB-FUBINACA, AB-PINACA (основное вещество); ADB-PINACA N-(5-гидроксибензил), AB-PINACA N-(4-гидроксибензил),

AB-PINACA N-(5-гидроксибензил), ADB-PINACA пентаановая кислота, ADB-PINACA N-(4-гидроксибензил), 5-фтор AB-PINACA N-(метаболиты 4-гидроксибензила), ACBM-018) 2000

Комплектность:

- Пластиковая панель с восемью тестовыми полосками, крышечкой и осушителем в герметичной фольгированной упаковке
- Инструкция

1) экспресс тест-панель для определения 8 наркотиков в моче: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатинон, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды (MOR, THC, TRA, AMP, MEP, MCAT, MDPV, K2+) 46 подтипов синтетических каннабиноидов должна быть зарегистрирована и разрешена к применению в Республике Казахстан:

2) у экспресс тест-панель для определения 8 наркотиков в моче: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатинон, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды (MOR, THC, TRA, AMP, MEP, MCAT, MDPV, K2+) 46 подтипов синтетических каннабиноидов должны отсутствовать не описанные в утвержденной инструкции по применению, случаи побочного действия;

3) на экспресс тест-панель для определения 8 наркотиков в моче: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатамина, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды (MOR, THC, TRA, AMP, MEK, MSAT, MDPV, K2+) 46 подтипов синтетических каннабиноидов должны отсутствовать случаи не соответствия требованиям утвержденной нормативной документации;

4) потребительская упаковка и инструкция по применению экспресс тест-панель для определения 8 наркотиков в моче: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатамина, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды (MOR, THC, TRA, AMP, MEK, MSAT, MDPV, K2+) 46 подтипов синтетических каннабиноидов, метилendioксипировалерон должны соответствовать установленным в Республике Казахстан требованиям, при этом инструкция должна содержать прямое указание на определяемое количество подтипов синтетических каннабиноидов.

5) остаточный срок годности на момент поставки экспресс тест-панель для определения 8 наркотиков в моче: морфин, марихуана, трамадол, амфетамин, мефедрон, меткатамина, метилendioксипировалерон, синтетические каннабиноиды (MOR, THC, TRA, AMP, MEK, MSAT, MDPV, K2+) 46 подтипов синтетических каннабиноидов, имеющих общий срок годности менее двух лет, должен составлять не менее 50% от общего срока годности, для экспресс тест-панели со сроком годности не менее двух лет, остаточный срок годности должен составлять не менее 12 месяцев на момент поставки;

Область применения

Быстрый тест для одновременного качественного определения наркотиков и их метаболитов в моче человека. Для работников здравоохранения в амбулаторных условиях. Настоящий тест обеспечивает только качественное, предварительное определение.

Условия хранения

Хранить тесты в неповрежденной упаковке при 2-30°C. Экспресс тест-панель стабильна в течение всего срока хранения, указанного на упаковке. Панель должна оставаться в запечатанном блистере до момента использования. НЕ ЗАМОРАЖИВАТЬ. Срок годности не менее 2 года.

Потенциальный поставщик с заявкой на участие обязан

| | | |
|--|--|--|
| <p>предоставить:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Разрешения (уведомления) и (или) патенты, свидетельства, сертификаты, другие документы, подтверждающие право потенциального поставщика на производство, переработку, поставку и реализацию закупаемого медицинского изделия. 2. Копий писем (сертификатов, свидетельств) от производителей либо их официальных представителей (дилеров или дистрибьюторов), технических паспортов, сертификатов соответствия продукции на закупаемое медицинское изделие, с указанием наименования наркотиков. 3. Инструкцию по медицинскому применению медицинского изделия, утвержденную приказом председателя Комитета фармации Министерства здравоохранения РК, которая содержит прямое указание на определяемое количество подтипов синтетических каннабиноидов. Инструкция должна быть размещена на сайте Национального центра экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий РК http://register.ndda.kz 4. Медицинское изделие должно быть зарегистрировано в Государственном реестре лекарственных средств и медицинских изделий на сайте Национального центра экспертизы РК http://register.ndda.kz | | |
| <p>Общая сумма</p> | | |

