

Техническая спецификация

Тендер по закупке вакцин и иммунобиологических препаратов на 2020 год за счет средств местного бюджета

№ Лота	Наименование	Ед.изм.	Техническая спецификация
1	Вакцина туляремиальная живая сухая	доза	Вакцина для профилактики туляремии. Вакцина туляремиальная живая сухая лиофилизат для приготовления суспензии для внутрикожного введения и накожного скарификационного нанесения составляет 0,1 мл/доза: 15-50 доз ампл. 5 шт. Обязательное наличие клинических испытаний, с полным описанием проявления поствакцинальных осложнений, реакции, побочных действий вакцины. Аллерген туляремиальный жидкий для накожного применения (тулярин для накожного применения), препарат представляет собой взвесь туляремиальных микробов вакцинного штампа Ft tularensis, убитых нагреванием в растворе натрия хлорида изотонического 0,9% для инъекций. Консервант-глицерин (3%). Выпускают в жидком виде. Препарат содержит в 1,0 мл (10+-1) млрд туляремиальных микробных клеток, составляет 20 накожных доз. суспензия серовато-белого или желтовато-белого цвета. Осадок, выпадающий при хранении должен легко разбиваться, образуя равномерную муть без хлопьев и посторонних включений.
2	Аллерген туляремиальный жидкий, суспензия, ампула 20доз/мл, 1 мл. №10	млгр	Вакцина сибирезвездная живая сухая для подкожного и скарификационного применения, лиофилизат для приготовления раствора для накожного скарификационного нанесения 10 накожных доз / ампула №5 в комплекте с растворителем. Обязательное наличие клинических испытаний, с полным описанием проявления поствакцинальных осложнений, реакции, побочных действий вакцины.
3	Вакцина сибирезвездная живая сухая для подкожного и скарификационного применения.	доза	

1. Вакцины должны быть зарегистрированы в РК или ввезены на территорию РК в соответствии с Кодексом и порядком, определяемым уполномоченным органом;

2. Условия транспортировки вакцин и прочих МИБП с соблюдением "холодовой цепи" (+2 - +8 градусов Цельсия), термоконтейнеры должны быть укомплектованы термондикаторами, в случае поставки в холодное время года - индикаторами заморозки.

3. Срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, 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);

4. Медицинские иммунобиологические препараты должны иметь достоверные данные о клинических испытаниях в стране производителя или испытания на биоэквивалентность и опыте применения в Республике Казахстан и (или) в странах СНГ не менее одного года.

Заместитель руководителя

Н. Ибраев

Исп. Г.Тобаев