**Қосымша 2**

**Приложение 2**

**Сатып алынатын тауарларға дезинфекциялық препараттарына сипаттама / Техническая спецификация**

**к закупаемым товарам - дезинфицирующие препараты**

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **N лота** | **Тауардың атауы / Наименование товара** | **Өлшем бірлігі / Ед.измерения** | **Тауардың сапасына қойылатын талаптар, техникалық және функционалдық сипаттамалары (тұтыну қасиеттері) / Требования к качеству, техническим и функциональным характеристикам (потребительским свойствам) товара** | **Көлемі / кол-во** |
| 1 | Хирургтардың, ота жасайтын медицина қызметкерлерінің қолдарын антисептикті қолданар алдында жуу. Медициналық мекемелерінің және зертхана қызметкерлерінің медициналық әрекеттерді орындағанда немесе орындаудың алдында қолды гигиеналық өңдеу / Средство для мытья рук хирургов, оперирующего медицинского персонала перед обработкой антисептиком. Гигиеническая обработка рук перед и после проведения медицинских манипуляций работниками медицинских организаций, лабораторий . | Құтты/фл | Құралда кемінде 0,5% дидецилдиметиламмоний хлориді, функционалдық қоспалар болуы тиіс . Сутегі көрсеткіші (рН) 10% су ерітіндісі 5,0-8,5, глицерин. Препараттың бактерицидті, соның ішінде туберкулез микобактериялары, ішек таяқшалары мен сальмонеллалары, сондай-ақ метицил-лен-резистентті стафилокококк ванкомицин-резистентті энтерококк, синегті таяқшаны қоса алғанда, ауруханаішілік инфекциялар қоздырғыштары бар. Көлемі 1,0 л кем емес құты./ Средство должно содержать не менее 0,5 % дидецилдиметиламмония хлорид, функциональные добавки . Водородный показатель (рН) 10 % водного раствора средства 5,0 – 8,5, глицерин. Средство обладает бактерицидным, в том числе в отношении микобактерий туберкулеза, кишечной палочки и сальмонеллы, а также возбудителей внутрибольничных инфекций, включая метициллен-резистентный стафилококк ванкомицин-резистентный энтерококк, синегнойную палочку. Флакон объемом не менее 1,0 л | 50 |
| 2 | Хирургтардың, ота жасайтын медицина қызметкерлерінің қолдарын антисептикті қолданар алдында жуу. Медициналық мекемелерінің және зертхана қызметкерлерінің медициналық әрекеттерді орындағанда немесе орындаудың алдында қолды гигиеналық өңдеу / Средство для мытья рук хирургов, оперирующего медицинского персонала перед обработкой антисептиком. Гигиеническая обработка рук перед и после проведения медицинских манипуляций работниками медицинских организаций, лабораторий . | Құтты/фл | Құралда кемінде 0,5% дидецилдиметиламмоний хлориді, функционалдық қоспалар болуы тиіс . Сутегі көрсеткіші (рН) 10% су ерітіндісі 5,0-8,5, глицерин. Препараттың бактерицидті, соның ішінде туберкулез микобактериялары, ішек таяқшалары мен сальмонеллалары, сондай-ақ метицил-лен-резистентті стафилокококк ванкомицин-резистентті энтерококк, синегті таяқшаны қоса алғанда, ауруханаішілік инфекциялар қоздырғыштары бар. Эйрлесс ыдысындағы көлемі 1,0 л кем емес құты./ Средство должно содержать не менее 0,5 % дидецилдиметиламмония хлорид, функциональные добавки . Водородный показатель (рН) 10 % водного раствора средства 5,0 – 8,5, глицерин. Средство обладает бактерицидным, в том числе в отношении микобактерий туберкулеза, кишечной палочки и сальмонеллы, а также возбудителей внутрибольничных инфекций, включая метициллен-резистентный стафилококк ванкомицин-резистентный энтерококк, синегнойную палочку. Флакон объемом не менее 1,0 л в таре эйрлесс. | 50 |
| 3 | Құрал операциялық, инъекциялық өрістердің терісін өңдеу үшін, катетерлерді енгізер алдында және буындардың пункциясы, донорлардың шынтақ бүгілуі алдында, медициналық ұйымдарда хирургтардың қолын өңдеу үшін, қолдануға дайын, түссіз мөлдір сұйықтық түріндегі тері антисептигі болып табылады../ Средство представляет собой готовый к применению кожный антисептик в виде прозрачной жидкости от бесцветной до светло-жёлтого цвета с характерным спиртовым запахом для обработки кожи операционного, инъекционного полей, перед введением катетеров и пункцией суставов, локтевых сгибов доноров, для обработки рук хирургов в медицинских организациях | Құты / флакон | Құрал құрамында н-пропанол-кемінде 55 % - кемінде 57%, изопропанол-кемінде 10% - кемінде 12%, гексадецилтиметиламмоний хлорид-кемінде 0,1%, функционалдық қоспалар болуы тиіс. Антимикробты белсенділікке ие грам-оң және грам-теріс бактер-риялар, вирулицидтік әсермен , оның ішінде энтеральды және парентеральды гепа-титтер вирустарының (оның ішінде А, В және С гепатиті), АИТВ, полиомиелдер, аденовирустар, энтеровирустар, ротавирустар, "атипті пневмония" (SARS), "H5N1 құс" тұмауы, А/H1N1 "шошқа" тұмауы, А / H1N1 тұмауы, а / H1 тұмауы, А / H1N1 тұмауы, а / H5N1 тұмауы, а / H5 тұмауы,-адам, герпес және т. б.), фунгицидтік (Кандид, трихофитон, зең саңырауқұлақтарының салдарынан) қолдану. Құрал 3 сағатқа дейін ұзартылған әсерге ие. Көлемі 1,0 л кем емес құты/ Средство должно содержать н-пропанол – не менее 55 % - не более 57%, изопропанол – не менее 10 % - не более 12%, гексадецилтриметиламмония хлорид – не более 0,1 %, функциональные добавки. Обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирулицидным действием , в том числе против вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов, энтеровирусов, ротавирусов, вирусов «атипичной пневмонии» (SARS), «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа А/H1N1, гриппа человека, герпеса и др.), фунгицидным (в отношении грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов) действием. Средство обладает пролонгированным действием до 3-х часов. Флакон объемом не менее 1,0 л. | 50 |
| 4 | Құрал операциялық, инъекциялық өрістердің терісін өңдеу үшін, катетерлерді енгізер алдында және буындардың пункциясы, донорлардың шынтақ бүгілуі алдында, медициналық ұйымдарда хирургтардың қолын өңдеу үшін, қолдануға дайын, түссіз мөлдір сұйықтық түріндегі тері антисептигі болып табылады../ Средство представляет собой готовый к применению кожный антисептик в виде прозрачной жидкости от бесцветной до светло-жёлтого цвета с характерным спиртовым запахом для обработки кожи операционного, инъекционного полей, перед введением катетеров и пункцией суставов, локтевых сгибов доноров, для обработки рук хирургов в медицинских организациях | Құты / флакон | Құрал құрамында н-пропанол-кемінде 55 % - кемінде 57%, изопропанол-кемінде 10% - кемінде 12%, гексадецилтиметиламмоний хлорид-кемінде 0,1%, функционалдық қоспалар болуы тиіс. Антимикробты белсенділікке ие грам-оң және грам-теріс бактер-риялар, вирулицидтік әсермен , оның ішінде энтеральды және парентеральды гепа-титтер вирустарының (оның ішінде А, В және С гепатиті), АИТВ, полиомиелдер, аденовирустар, энтеровирустар, ротавирустар, "атипті пневмония" (SARS), "H5N1 құс" тұмауы, А/H1N1 "шошқа" тұмауы, А / H1N1 тұмауы, а / H1 тұмауы, А / H1N1 тұмауы, а / H5N1 тұмауы, а / H5 тұмауы,-адам, герпес және т. б.), фунгицидтік (Кандид, трихофитон, зең саңырауқұлақтарының салдарынан) қолдану. Құрал 3 сағатқа дейін ұзартылған әсерге ие. Эйрлесс ыдысындағы көлемі 1,0 л кем емес құты / Средство должно содержать н-пропанол – не менее 55 % - не более 57%, изопропанол – не менее 10 % - не более 12%, гексадецилтриметиламмония хлорид – не более 0,1 %, функциональные добавки. Обладает антимикробной активностью в отношении грамположительных и грамотрицательных бактерий, вирулицидным действием , в том числе против вирусов энтеральных и парентеральных гепатитов (в т.ч. гепатита А, В и С), ВИЧ, полиомиелита, аденовирусов, энтеровирусов, ротавирусов, вирусов «атипичной пневмонии» (SARS), «птичьего» гриппа H5N1, «свиного» гриппа А/H1N1, гриппа человека, герпеса и др.), фунгицидным (в отношении грибов родов Кандида, Трихофитон, плесневых грибов) действием. Средство обладает пролонгированным действием до 3-х часов. Флакон объемом не менее 1,0 л в таре эйрлесс. | 50 |
| 5 | Кең ауқымды әсер ететін Дезинфектант. Ағымдағы және күрделі жинау үшін. Әр түрлі беттерді, жабдықтарды, науқастарды күту заттарын, киім-кешектерді, ыдыстарды, науқастардың биологиялық бөлінуін өңдеу үшін. Ауыз суды зарарсыздандыру үшін../ Дезинфектант широкого спектра действия. Для про-ведения текущих и гене-ральных уборок. Для обра-ботки различных поверхно-стей, оборудования, пред-метов ухода за больными, белья, посуды, биологиче-ских выделений больных. Для обеззараживания пить-евой воды. | Банка | Құрал кең ауқымды әсер ететін дезинфектант болуы тиіс. 1,3-дихлор-5,5-диметилгидантоин – кемінде 6 %, ди-хлоризоцианур қышқылының натрий тұзының дигидраты – кемінде 73 %, сондай-ақ функционалдық қоспалар болуы тиіс. Дөңес беті бар дөңгелек пішінді ақ түсті таблетка түрінде және массасы 3,33 Г кем емес хлордың өзіне тән иісі бар крест тәрізді бөлінген таб-летка түрінде Препараттың туберкулезге қарсы белсенділігі сандық суспензиялық әдісті және Mycobacterium terrae АТС 15755 тест-дақылдарын қолдана отырып, сынақтар жүргізумен расталуы тиіс. Құрал дихлоризоцианур қышқылының натрий тұзының негізінде дезинфекциялаушы заттардың ерітінділерінің концентрациясын жартылай мөлшерлі анықтауға арналған ин-дикаторлық тест жүйелерімен жабдықталуы тиіс. Белсенді хлордың массасы (суда 1 таблетканы еріту кезінде) 1,50 Г кем емес. Жұмыс ерітінділерінің жарамдылық мерзімі 9 тәуліктен кем емес , ерітінділердің белсенділігі сандық суспензиялық әдісті пайдалана отырып, зертханалық зерттеулердің нәтижелерімен расталуы тиіс. 1 қаптамада кемінде 300 таблетка болуы тиіс. / Средство должно представлять собой дезинфектант широкого спектра действия. Должно содержать 1,3-дихлор-5,5-диметилгидантоин – не менее 6 %, дигидрат натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты – не менее 73 %, а также функциональные добавки. В виде таблеток белого цвета круглой формы с выпуклыми поверхностями и с кресто-образными разделительными насечками с характерным запахом хлора массой не менее 3,33 г. Противотуберкулезная активность препарата должна быть подтверждена, проведением испытаний с использованием количественного суспензионного метода и тест-культуры Mycobacterium terrae АТСС 15755. Средство должно быть снабжено, индикаторными тест системами предназначенные для полуколичественного определения концентрации рабочих растворов дезинфицирующих средств на основе натриевой соли дихлоризоциануровой кислоты. Масса активного хлора (при растворении 1 таблетки в воде) не менее 1,50 г.Средство должно быть предназначено для дезинфекции: различных объектов ЛПУ любого профиля , в инфекционных очагах, дезинфекции ИМН. Срок годности рабочих растворов не менее 9 суток , активность растворов должна быть подтверждена результатами лабораторных исследований с использованием количественного суспензионного метода. В 1 упаковке средства должно содержаться не менее 300 таблеток. | 100 |
| 6 | Бөлме ішіндегі беттерді, әр түрлі материалдан жасалынған медициналық мақсаттағы аспаптарды, қатты және иілгіш эндоскоптар мен олардың қолдық және механикаландырылған әдістерімен аспаптарын дезинфекциялау мен стерилдеу алдындағы тазалау, сондай-ақ бір процессте біріктіріп өткізу үшін арналған. / Средство для дезинфекции поверхностей в помещениях, предстерилизационной очистки и дезинфекции (в т.ч. совмещенных в одном процессе) мед инструментария , ИМН из различных материалов, жестких и гибких эндоскопов и инструментов к ним. | Құты / флакон | Дезинфекциялау құралы мөлдір сұйықтық болып табылады ТАҚ қоспасымен құрамына кокобензилдиметиламмоний, дидецилдиметиламмоний хлоридінің қоспасы - кем емес 15% (қосындысы), N,N-бис-(3-аминопропил) додециламин - 12% көп емес. Жұмыс ерітінділерінің жарамдылық мерзімі кемінде 21 тәулік, ерітінділердің белсенділігі сандық суспензиялық әдісті пайдалана отырып зертханалық зерттеулердің нәтижелерімен расталуы тиіс. Құралы жуу және дезодорируымдық қасиеттерімен болуы тиіс, тат туғызбау керек.Сауыттың көлемі 1,0 л кем емес. / Средство должно представлять собой прозрачную жидкость с содержанием ЧАС -смесь кокобензилдиметиламмоний, дидецилдиметиламмоний хлориды - не менее 15% (суммарно), N,N-бис-(3-аминопропил) додециламин - не более 12%. Срок годности рабочих растворов не менее 21 суток , активность растворов должна быть подтверждена результатами лабораторных исследований с использованием количественного суспензионного метода. Средство должно обладать моющими и дезодорирующими свойствами, не вызывать коррозию. Флакон объемом не менее 1,0 л. | 100 |

**Сатып алынатын медициналық тауарларға (дезинфекциялаушы препараттарға) қойылатын талаптар**

**4-тарау. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсету шеңберінде сатып алынатын тауарларға қойылатын талаптар**

      20. Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсету үшін сатып алынатын және босатылатын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) дәрілік заттарға, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттарға, медициналық мақсаттағы бұйымдарға мынадай талаптар қойылады:

      1) Кодекстің ережелеріне және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен Қазақстан Республикасында дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттарды тіркеудің болуы (дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйым мен медициналық техниканың құрамына кіретін және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықты қоспағанда);

      2) дәрілік заттар, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттар, медициналық мақсаттағы бұйымдар денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен Дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар мен медициналық техниканы сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігінің, тиімділігінің және сапасының сақталуын қамтамасыз ететін жағдайларда сақталады және тасымалданады;

      3) дәрілік заттардың, профилактикалық (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) препараттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың таңбалануы, тұтыну қаптамасы және қолдану жөніндегі нұсқаулықтар Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкес келеді;

      4) тапсырыс берушіге өнім берушінің беру күніне дәрілік заттардың, профилактикалық препараттардың (иммундық-биологиялық, диагностикалық, дезинфекциялаушы) және медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде елу пайызды (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

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

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

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

      6) осы тармақтың 7) тармақшасында көрсетілген тауарларды қоспағанда, тапсырыс берушіге бірыңғай дистрибьютордың беру күніне дәрілік заттардың, медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде отыз пайызды (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

      7) тапсырыс берушіге бірыңғай дистрибьютордың беру күніне вакцинаның жарамдылық мерзімі:

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде қырық пайызды жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

      қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

      8) олардың жарамдылық мерзімі өткенге дейін тағайындауы бойынша пайдалану үшін тараптардың келісімі бойынша есепке алу және өткізу қызметтері бірыңғай дистрибьютор тауарының ауыспалы қалдықтары үшін тапсырыс берушіге және (немесе) өнім берушіге ұсынылатын осы тармақтың 6) және 7) тармақшаларында көрсетілген жарамдылықтың аз мерзімін құрайды;

      9) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттардан, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттардан, тіркелмеген дәрілік заттардан, медициналық мақсаттағы бұйымдардан басқа, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіппен дәрілік заттардың саудалық атауында тіркелген бағаның және медициналық мақсаттағы бұйымдарға шекті бағаның бар болуы.

**«Ақжар АА» ШЖҚ КМК бас дәрігері Ш.Қ.Сабитова**

**Требования к закупаемым товарам (дезинфицирующих препаратов)**

**Глава 4. Требования к товарам, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**

      20. К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

      1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники 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, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия 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 техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

      3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

      4) 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);

      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) 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;

      6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

      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) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

      9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

**Главный врач КГП на ПХВ «Акжарская районная больница» Сабитова Ш.К.**