

**ПЛАН ЗАКУПКИ**  
**инновационной продукции, высокотехнологичной продукции и лекарственных средств**  
**на 2017-2023 г.г.**

|                                 |  |
|---------------------------------|--|
| Наименование заказчика          | государственное автономное учреждение здравоохранения «Областной центр врачебной косметологии» |
| Адрес местонахождения заказчика | 664003, Иркутская область, г. Иркутск, ул. Фурье, 2  |
| Телефон заказчика               | (3952) 20-13-68  |
| Электронная почта заказчика     | <a href="mailto:zakupki@ocvk.ru">zakupki@ocvk.ru</a>   |
| ИНН                             | 3808002910   |
| КПП                             | 380801001  |
| ОКАТО                           | 25401000000  |

| Порядковый номер | Код по ОКВЭД 2 | Код по ОКПД 2 | Условия договора   |  |                   |              |                                |  |              |   |   |                                       | Способ закупки | Закупка в электронной форме |
|------------------|----------------|---------------|--|--|-------------------|--------------|--------------------------------|--|--------------|---|---|---------------------------------------|----------------|-----------------------------|
|                  |                |               | Предмет договора   | Минимально необходимые требования, предъявляемые к закупаемым товарам (работам, услугам)   | Единица измерения |              | Сведения о количестве (объеме) | Регион поставки товаров (выполнения работ, оказания услуг) |              | Сведения о начальной (максимальной) цене договора (цене лота) | График осуществления процедур закупки                                   |                                       |                |                             |
|                  |                |               |  |  | Код по ОКЕИ       | наименование |                                | Код по ОКАТО   | наименование |   | Планируемая дата или период размещения извещения о закупке (месяц, год) | Срок исполнения договора (месяц, год) |                |                             |
| 1                | 2              | 3             | 4  | 5  | 6                 | 7            | 8                              | 9  | 10           | 11  | 12  | 13                                    | 14             | 15                          |
| <b>2017 год</b>  |                |               |  |  |                   |              |                                |  |              |   |   |                                       |                |                             |
| 1                | 21.20.1        | 21.20.10.225  | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | -                 | -            | -                              | -  | -            | -   | 2017г.  | 2017г.                                | -              | -                           |
| 2                | 21.20.1        | 21.20.10.225  | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | -                 | -            | -                              | -  | -            | -   | 2017г.  | 2017г.                                | -              | -                           |
| 3                | 21.20.1        | 21.20.10.225  | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | -                 | -            | -                              | -  | -            | -   | 2017г.  | 2017г.                                | -              | -                           |

|                 |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|-----------------|---------|--------------|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 4               | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2017г. | 2017г. | - | - |
| 5               | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2017г. | 2017г. | - | - |
| 6               | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2017г. | 2018г. | - | - |
| 7               | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2017г. | 2018г. | - | - |
| <b>2018 год</b> |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
| 8               | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2018г. | - | - |
| 9               | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2018г. | - | - |
| 10              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2018г. | - | - |
| 11              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2018г. | - | - |
| 12              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД. Лيوфилизат для приготовления раствора для инъекций.   | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2018г. | - | - |

|                 |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|-----------------|---------|--------------|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 13              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2019г. | - | - |
| 14              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2018г. | 2019г. | - | - |
| <b>2019 год</b> |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
| 15              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2019г. | - | - |
| 16              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2019г. | - | - |
| 17              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2019г. | - | - |
| 18              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2019г. | - | - |
| 19              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2019г. | - | - |

|                 |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|-----------------|---------|--------------|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 20              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2020г. | - | - |
| 21              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2019г. | 2020г. | - | - |
| <b>2020 год</b> |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
| 22              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2020г. | - | - |
| 23              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2020г. | - | - |
| 24              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2020г. | - | - |
| 25              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2020г. | - | - |
| 26              | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2020г. | - | - |

|          |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|----------|---------|--------------|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 27       | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2021г. | - | - |
| 28       | 21.20.1 | 21.20.10.225 | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2020г. | 2020г. | - | - |
| 2021 год |         |              |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
| 29       | -       | -            | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2020г. | - | - |
| 30       | -       | -            | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2021г. | - | - |
| 31       | -       | -            | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2021г. | - | - |
| 32       | -       | -            | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2021г. | - | - |
| 33       | -       | -            | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2021г. | - | - |

|                 |   |   |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|-----------------|---|---|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 34              | - | - | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2021г. | - | - |
| 35              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2021г. | 2021г. | - | - |
| <b>2022 год</b> |   |   |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
| 36              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |
| 37              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |
| 38              | - | - | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |
| 39              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |
| 40              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |

|                 |   |   |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|-----------------|---|---|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 41              | - | - | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |
| 42              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2022г. | 2022г. | - | - |
| <b>2023 год</b> |   |   |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
| 43              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |
| 44              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |
| 45              | - | - | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |
| 46              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |
| 47              | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |

|    |   |   |  |  |   |   |   |   |   |   |        |        |   |   |
|----|---|---|--|--|---|---|---|---|---|---|--------|--------|---|---|
| 48 | - | - | Поставка лекарственных средств (Ботулинические токсины типа А)                         | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Изделие должно быть зарегистрировано и разрешено к применению на территории Российской Федерации. Качество должно соответствовать государственным стандартам Российской Федерации и подтверждаться прилагаемыми при поставке документами (декларация о соответствии и регистрационное удостоверение).<br>Остаточный срок годности на товар на дату получения товара Покупателем должен составлять не менее шести месяцев. | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |
| 49 | - | - | Поставка лекарственного средства (Комплекс ботулинический токсин типа А-гемагглютинин) | В соответствии с характеристиками указанными в Документации к закупке. Комплекс ботулинический токсин типа А - гемагглютинин 500 ЕД.<br>Лиофилизат для приготовления раствора для инъекций.  | - | - | - | - | - | - | 2023г. | 2023г. | - | - |

\_\_\_\_\_  
 Главный врач Д.С. Панченко  
 (Ф.И.О., должность руководителя (уполномоченного лица) заказчика)

\_\_\_\_\_  
 (подпись)  
 М.П.

\_\_\_\_\_  
 "28" декабря 2016 год  
 (дата утверждения)