



## Объявления проведении закупа способом запроса ценовых предложений

г. Алматы

«31» марта 2022 г.

**Наименование Заказчика:** КГП на ПХВ «Городская поликлиника №26 » УОЗ г. Алматы на праве хозяйственного ведения Управления общественного здоровья г.Алматы, адрес: мкр.Таусамалы, ул. Гроза, 102 объявляет о проведение закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений в соответствии Главы 9 постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее - Правила 2.Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – в случае индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий, описание фармацевтических услуг, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому товару

№ лота	Наименование Лекарственного средств Номенклатура ИМН	Техническая спецификация	Ед. изм.	Кол-во.	Цена за единицу по лотам	Сумма по лотам
1	Реагент для ручного и автоматического определения тромбинового времени Hemostat Trombin TIME	Реагент для ручного и автоматического определения тромбинового времени Hemostat Trombin TIME фасовка 3x3 ml (60/180тестов) для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка	набор	8	23 080	184 640
2	Набор реагентов для ручного и автоматического определения фибриногена плазмы Hemostat Fibrinogen	Набор реагентов для ручного и автоматического определения фибриногена плазмы Hemostat Fibrinogen фасовка 5x2 ml (100/200 тестов) для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка	набор	8	46 098	368 784
3	Набор для автоматического и полуавтоматического активированного частичного тромбoplastинового времени АЧТВ	Набор для автоматического и полуавтоматического активированного частичного тромбoplastинового времени АЧТВ фасовка 6x4ml (240 тестов) для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка	набор	8	49 891	399 128
4	Реагент для ручного и	Реагент для ручного и автоматического	набор	8	71 843	574 744

	автоматического определения протромбинового времени Hemostat Thromboplastin -SI	определения протромбинового времени Hemostat Thromboplastin -SI фасовка 6x10ml (300/600 тестов) для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка				
5	Контрольная плазма Нормальная Hemostat control Plasma Norma	35001 Контрольная плазма Нормальная Hemostat control Plasma Norma фасовка 6x1ml для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка	набор	3	36 175	108 525
6	Контрольная плазма Патологическая Plasma Abnormal	35002 Контрольная плазма Патологическая Plasma Abnormal фасовка 6x1ml для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка	набор	3	36 175	108 525
7	ЭритроТест - Цоликлон Анти- А.	Антитела диагностические Моноклональные для определение Групп крови человека.	набор	3	15 200	45 600
8	ЭритроТест- Цоликлон Анти- В.	Антитела диагностические Моноклональные для определение Групп крови человека.	набор	3	15 200	45 600
9	Цоликлон Анти- А В.	Антитела диагностические Моноклональные для определение Групп крови человека.	набор	3	15 200	45 600
10	ЭритроТест – Цоликлон Анти-Д.	Антитела диагностические Моноклональные для определение Групп крови человека.	набор	3	40 200	120 600
11	Наконечники для Дозаторов 200 мл. полипропиленовые тип Gilson желтые.	Для распыления реагентов и групп крови.	упаковка	3	3800	11 400
12	15660/10 Кюветы одноразовые Cuvettes Dispo Prefilled with Mixers (5x100 pcs)	15660/10 Кюветы одноразовые Cuvettes Dispo Prefilled with Mixers (5x100 pcs) для Анализатора HumaClotDuoPlus калибровка	набор	10	215 200	2 152 000
13	12021 Жидкий-УФ Тест определения активности аспартатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови «GOT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	12021 Жидкий-УФ Тест определения активности аспартатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови «GOT (ASAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка R1 - Реагент 1, ферментативный реагент ТРИС буфер (рН 7,8) 80 ммоль/л L-аспартат240ммоль/л Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) > 600 Е/л Малатдегидрогеназа (МДГ) > 600 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент 2-оксоглутат12 ммоль/л NADH 0.18 ммоль/л Пробы  Сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА плазма. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +4°C ~ 10%, при 20-25°C – 17% Условия измерения Длина волны Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм Оптический путь 1 см Температура 25°C, 30°C или 37°C ИзмерениеПротив	набор	10	35 700	357 000



		воздуха (или дист.воды), реакция с уменьшением оптической плотности Вычисление Для вычисления изменение опт. плотности за 1 минуту (dA/мин) в пределах 0.06-0.08 (Hg 365 нм) или 0.12-0.16 (Hg 334 нм, 340 нм) (процедуры 1+2), используйте только результаты измерения первых 2 минут (1 минута инкубации, 2 минуты измерения).				
14	12022 Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	12022 Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquiUV Humazym Test» Фасовка 8 x 50 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка R1 - Реагент 1, ферментативный реагент ТРИС буфер (pH 7,5)-100 ммоль/л L-аланин- 500 ммоль/л Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) > 1200 Е/л R2 - Реагент 2, стартовый реагент 2-оксоглурат 15 ммоль/л NADH 0.18 ммоль/л Пробы  Сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА плазма. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +4°C ~ 10%, при 20-25°C - 17% Условия измерения Длина волны Hg 365 нм, 340 нм или Hg 334 нм Оптический путь 1 см Температура 25°C, 30°C или 37°C Измерение Против воздуха (или дист.воды), реакция с уменьшением оптической плотности Вычисление Для вычисления изменение опт. плотности за 1 минуту (dA/мин) в пределах 0.06-0.08 (Hg 365 нм) или 0.12-0.16 (Hg 334 нм, 340 нм) (процедуры 1+2), используйте только результаты измерения первых 2 минут (1 минута инкубации, 2 минуты измерения).	набор	10	35 700	357 000
15	10741 Фотометрический тест для определения Прямого Билирубина «auto-BILIRUBIN D liquicolor» фасовка 375 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	10741 Фотометрический тест для определения Прямого Билирубина «auto-BILIRUBIN D liquicolor» фасовка 375 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка, постановка на анализаторе включено в стоимость Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует с диазокомплексом 3,5-дихлорфенил-диазоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1.	набор	1	35 800	35 800

		Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил- diaзоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20°C или 37°C Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием				
16	Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T Iquicolor» фасовка 375 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T Iquicolor» фасовка 375 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200, калибровка, постановка на анализаторе включено в стоимость Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует с диазокомплексом 3,5-дихлорфенил- diaзоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе RGT 1. Детергент (зеленая крышка) 3,5-дихлорфенил- diaзоний-тетрафлюороборат 0,9 ммоль/л Кофеин 5,2ммоль/л Детергент Консервант RGT 2. Длина волны 546 нм (520-560 нм) Оптический путь 1 см Температура 20°C или 37°C Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием оптической плотности	набор	10	38 700	387 000
17	Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN Iquicolor» фасовка 4x100 ml для Анализатора автоматического Humastar 200	Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN Iquicolor» фасовка 4x100 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка, постановка на анализаторе включено в стоимость  Метод Ионы меди вступают в реакцию с протеином в щелочном растворе с образованием комплекса фиолетового цвета. Абсорбция этого комплекса пропорциональна концентрации протеина в исследуемом образце Цветной Реагент Гидроксид натрия 200 mmol/l Тартрат калия и натрия 32 mmol/l Сульфат меди 18 mmol/l Йодид калия 30 mmol/l Стандарт Протеин 8 g/dl или 80 g/l Азид натрия 0.095%	набор	8	19 310	154 480
18	Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea Iquicolor» фасовка	Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea Iquicolor» фасовка 2x100 ml для	набор	10	88 780	887 800



	2x100 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка, постройка на анализаторе включено в стоимость Повышение абсорбции при 578 нм пропорционально концентрации мочевины в исследуемом образце. Реагент 1 Фосфатный буфер (pH 7.0) 120 ммоль/л Салицилат натрия 60 ммоль/л Нитропруссид натрия 5 ммоль/л ЭДТА 1 ммоль/л Реагент 2  [RGT1], [RGT2] и [ENZ] после открытия стабильны в течение 6 недель при условии, что они хранятся при температуре 2...8°C или 2 недели при 15...25°C. Стандарт стабилен до истечения срока годности, даже после открытия. Ферментный реагент 1a стабилен в течение 4 недель при температуре 2...8°C или 2 недели при температуре 15...25°C.				
19	Кинетический метод без депротеинизации для проведения измерения креатинина в сыворотке, плазме и моче «CREATININE liquidcolor» фасовка 250 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	Кинетический метод без депротеинизации для проведения измерения креатинина в сыворотке, плазме и моче «CREATININE liquidcolor» фасовка 250 ml калибровка, постройка на анализаторе включено в стоимость  для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 Комплектность Гидроксид натрия X <sub>i</sub> (R36/38) (S 26-37/39-45) 2x100 ml не менее Пикриновая кислота 1x50 ml Стандарт Креатенин 1x5 ml Определение Длина волны:Hg 492 нм (490-510 нм) Оптический путь: 1см Температура: +37°C Измерение: против воздуха (возрастание оптической плотности). Прогрейте реагенты и кюветы до желаемой температуры и поддерживайте её постоянной (± 0,5°C) на протяжении выполнения теста.	набор	12	19 200	230 400
20	Ферментативный колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ), для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче «URIC ACID liquidcolor» фасовка 4x30 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	Ферментативный колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ), для определения мочевой кислоты в сыворотке, плазме крови и моче «URIC ACID liquidcolor» фасовка 4x30 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка	набор	1	29 870	29 870
21	Сифилис РПП-Карбон тест.	RPR-Reagent-1-10ml . RPR1-0.5ml . RPR-1-0.5ml. Dac -SpectroMeD .s.r.l.	набор	10	33 465	334 650
22	Энзиматический колориметрический тест	Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без	набор	10	25 780	257 800

	для определения глюкозы без депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	депротеинизации в сыворотке и плазме крови «GLUCOSE liquicolor» фасовка 4x100 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 фасовка 4x100 ml калибровка, постановка на анализаторе включено в стоимость  не менее МЕТОД: Глюкоза ферментативно окисляется в присутствии глюкозооксидазы. Образующаяся в процессе реакции перекись водорода реагирует в присутствии пероксидазы с фенолом и 4-аминофеназоном и образует красно-фиолетовый хинон-иминный продукт, который фотометрируется. Ферментативный реагент Фосфатный буфер (pH 7.5) 0.1 моль/л 4-аминофеназон 0.25 ммоль/л Фенол 0.75 ммоль/л Глюкозооксидаза (ГО) > 15 кЕ/л Пероксидаза (П) > 1.5 кЕ/л Мутаротаза > 2.0 кЕ/л Стабилизаторы Депротеинизирующего раствор Уранил ацетат 1.6 г/л Хлорид натрия 9 г/л разведения).				
23	10028 Набор реагентов для определения холестерина в сыворотке или плазме крови «CHOLESTEROL liquicolor» фасовка 4x100 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	10028 Набор реагентов для определения холестерина в сыворотке или плазме крови «CHOLESTEROL liquicolor» фасовка 4x100 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка, постановка на анализаторе включено в стоимость  Ферментативный реагент Фосфатный буфер (pH 6.5) 100 ммоль/л 4-аминоантилин 0.25 ммоль/л Фенол 5 ммоль/л Пероксидаза >5000 Е/л Холестерингидролаза > 150 Е/л Холестериноксидаза > 100 Е/л Азид натрия > 0.05% STD - Стандартный раствор холестерина 200 мг/дл или 5.17 ммоль/л Пробы Сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА. Условия измерения Длина волны 500 нм, Hg 546 нм Оптический путь 1 см Температура 20°C-25°C или 37°C	набор	10	51 337	513 370
24	10084 Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПВП в сыворотке или плазме крови "HDL Cholesterol liquicolor "	10084 Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПВП в сыворотке или плазме крови "HDL Cholesterol liquicolor " фасовка 80 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка	набор	1	98 890	98 890
25	Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или	Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови "LDL Cholesterol liquicolor " фасовка 80 ml для	набор	1	159 870	159 870



	плазме крови	Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка, постанoвка на анализаторе включено в стоимость				
26	Фотометрический колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON Iquicolor»	Фотометрический колориметрический тест с антилипидным фактором (АЛФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON Iquicolor» фасовка 2 x 30 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора	набор	1	18 900	18 900
27	Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов HUMAN фасовка 4x5 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	13160 Мультикалибратор AUTOCAL для калибровки биохимических анализаторов HUMAN фасовка 4x5 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	набор	5	56 820	284 100
28	Калибровочные растворы: N 6x5 мл	Калибровочные растворы: Humatrol N 6x5 мл фасовка 6x5 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	набор	5	46 700	233 500
29	Калибровочные растворы: P 6x5 мл	Калибровочные растворы: Humatrol P 6x5 мл фасовка 6x5 ml для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200	набор	5	46 700	233 500
30	Промывочный раствор Wash additive 4*25 мл	18971 Промывочный раствор Wash additive 4*25 мл для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка	набор	6	45 040	270 240
31	Специальный промывочный раствор Special wash solution 12*30 мл	18974 Специальный промывочный раствор Special wash solution 12*30 мл для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 калибровка	набор	10	49 570	495 700
32	Промывочный раствор для кювет Cuvette clean 4*100 мл	18 973 Промывочный раствор для кювет Cuvette clean 4*100 мл для Анализатора автоматического биохимического Humastar 200 и Huma Star калибровка	набор	3	44870	134 610
33	Тест для качественного и полуколичественного определения в неразбавленной сыворотке крови антистрептолизина-О «HUMATEX ASO»	Тест для качественного и полуколичественного определения в неразбавленной сыворотке крови антистрептолизина-О «HUMATEX ASO» 100 тес тов	набор	3	19 900	59 700
34	Тест для качественного и полуколичественного определения в неразбавленной	Тест для качественного и полуколичественного определения в неразбавленной сыворотке крови С-реактивного белка (латексная	набор	3	19 900	59 700

	сыворотке крови С-реактивного белка (латексная агглютинация на предметном стекле) «HUMATEX CRP»	агглютинация на предметном стекле) «HUMATEX CRP»				
35	Тест для качественного и и полуколичественного определения в неразбавленной сыворотке крови ревматоидного фактора (латексная агглюцинация) "Humatex RF" (Agglutination test) набор №40 и №100	Тест для качественного и и полуколичественного определения в неразбавленной сыворотке крови ревматоидного фактора (латексная агглюцинация) "Humatex RF" (Agglutination test) набор №40 и №100	набор	3	19 900	59 700
36	Экспресс-тест для качественного и количественного определения реакиновых антител в сыворотке или плазме Syphilis Test №500	Экспресс-тест для качественного и количественного определения реакиновых антител в сыворотке или плазме Syphilis RPR Test № 500	набор	5	85 555	427 775
37	Тест полосы «Combina 13» на 13 параметров в упаковке № 100	Тест полосы «Combina 13» на 13 параметров в упаковке № 100 для Анализатора мочи полуавтоматического Combilyzer 13	набор	150	27 900	4 185 000
38	Разбавитель, изотонический солевой раствор: HC Diluent (пластиковая канистра 20 литров)	Разбавитель, изотонический солевой раствор: HC Diluent (пластиковая канистра 20 литров) для Анализатора <b>HumaCount 60</b>	канистра	30	42 700	1 281 000
39	Лизирующий реагент без цианида: HC Lyse CF (пластиковая бутылка 1 литр)	Лизирующий реагент без цианида: HC Lyse CF (пластиковая бутылка 1 литр) для Анализатора <b>HumaCount 60</b>	штук	15	67 500	1 012 500
40	Очищающий раствор: HC Cleaner (пластиковая бутылка 1 литр)	Очищающий раствор: HC Cleaner (пластиковая бутылка 1 литр) для Анализатора <b>HumaCount 60</b>	бутылка	15	22 300	334 500
41	Контрольная кровь	Гематологический контроль HC Control (3 флакона по 2,5 мл) для Анализатора <b>HumaCount 60</b>	набор	12	146 000	1 752 000

**Выделенная сумма: 18 811 501,00** (восемнадцать миллиона восемьсот одиннадцать тысяча пятьсот один тенге) **00** тиын.

**Срок поставки товара:** Сроки и условия поставки: в течение 3 (трех) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика, срок действия договора до 31.12.2022 г.

**Место поставки товара:** КГП на ПХВ «Городская поликлиника №26» УОЗ г. Алматы, г. Алматы, мкр. Таусамалы, ул. Гроза 102

**Место и окончательный срок предоставления ценовых предложений:** г. Алматы, мкр. Таусамалы, ул. Гроза 102, 07.04.2022 года время: до 09 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, конверт в запечатанном виде с обязательным указанием номера и наименования закупок.

**Дата и время вскрытия ценовых предложений:** г. Алматы, Наурызбайский р-он, мкр. Таусамалы, ул. Гроза 102, малый конференц-зал, дата: 07.04.2022 года время: 11 часов 00 минут. На основании Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 июля 2020 года № ҚР ДСМ-78/2020 Присутствие представителей от поставщиков будет



производиться удаленно видеоконференция-связью через приложение Zoom. Ссылка к данному приложению для участия в видеоконференции

[https://us04web.zoom.us/j/72916468434?pwd=Z20Mjr-yYqjl-N\\_WH8NF8zxyMfhUW1.1](https://us04web.zoom.us/j/72916468434?pwd=Z20Mjr-yYqjl-N_WH8NF8zxyMfhUW1.1)

Согласно п.97 «Правила организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

Конверт содержит ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий требованиям, установленным главой 4 настоящих Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг..

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации 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, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинской техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному

названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий 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);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых 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 лекарственных средств и медицинских изделий 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;

Главный врач



Турысбекова А.Т.