

**Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг №5  
от 11.03.2024г**

на 2024 год согласно Приложения 1. (11.03.2024 год)

Заказчик: Коммунальное государственное предприятие «Аркалыкская региональная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области по адресу: 110300 Костанайская область, г.Аркалык, пр.Абая, 15, e-mail: arkhosp@yandex.kz, интернет-ресурс [www.arkhosp.kz](http://www.arkhosp.kz), раздел «Запрос ценовых предложений», объявляет о проведении 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 2024 год согласно Приложению. К запуску допускаются все потенциальные поставщики, осуществляющих деятельность в сфере закупа лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг.

Просим Вас предоставить ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. Каждый 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 - товаров требованиям, установленным главой 3 Правил, а также описание и объем фармацевтических услуг, указанной в приложении 1 (таблица цен) к Правилам, которое должно быть оформлено в письменном виде.

Поставка лекарственных средств и медицинских изделий, фармацевтических услуг в КГП «Аркалыкская региональная больница» УЗАКО по адресу: Костанайская область, г.Аркалык пр.Абая, 15, бухгалтерию, e-mail: arkhosp@yandex.kz. Окончательный срок предоставления ценовых предложений до 10 ч 00 мин 19 марта 2024 года.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков будут вскрываться в 11 ч 00 мин 19 марта 2024 года в бухгалтерии.

Поставка должна быть осуществлена в сроки, установленные заказчиком (по заявке заказчика).

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

В течение 10 календарных дней с даты завершения приема ценовых предложений заказчик закупа составляет протокол итогов. Протокол размещается на Интернет-ресурсе организатора. Победителем признается потенциальный поставщик, предложивший наименьшее ценовое предложение, которого заказчик уведомляет об этом.

Победитель предоставляет заказчику закупа в течении 10 календарных дней со дня признания победителем следующие документы подтверждающие квалификационные требования:

1) копии соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных (направленных) в соот-



ветствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. При отсутствии сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

2) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

3) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица, копию удостоверения личности или паспорта (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) копию устава юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, то также представляются выписка из реестра держателей акций или выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора после даты объявления закупа);

5) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика";

6) оригинал справки налогового органа Республики Казахстан о том, что данный потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан (если потенциальный поставщик не является резидентом Республики Казахстан и не зарегистрирован в качестве налогоплательщика Республики Казахстан).

Заказчик в течение 3 (трех) календарных дней после дня определения победителя соответствующим условиям настоящих Правил или получения протокола итогов направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупа, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупа о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора закупа, договора на оказание фармацевтических услуг считается отказом от его заключения (уклонение от заключения договора). Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней.

Договор будет заключен по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Закупаемые и отпускаемые лекарственные средства и медицинские изделия, фармацевтические услуги должны соответствовать требованиям, указанным в главе 1 Приказа Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования».

Главный врач



Исламов С.М

Приложение №1.

№	Наименование	Описание	Ед.и зм	Количе ство	Цена за ед	Сумма
1	Система забора и диагностики крови	<p>Оптимальные решение для быстрый диагностики критических состояний. Благодаря уникальной технологии SmartCard (совстроеннымбиосенсорным чипом.) Каждая измерительная карта одноразового использования оснащена технологией SmartCard и содержит полный набор аналитов для проведения исследований. Система позволяет интегрироваться в информационные медицинские базы данных (LIS,HIS). Тест –карты не нуждаются в специальном температурном режиме, могут использоваться вместе с анализатором в любой момент и в любом месте, где требуется экстренная медицинская помощь.</p> <p>В комплекте имеется средства сосудистого доступа (забор,транспортировка,выдача) в количестве 25шт. Необходимо лишь около 90мкл образца цельной крови для исследования и 35 секунд до получения результата. Измеряемые параметры рН,рСО2,Na+,K+,Ca++,Hcf,Glu,Lac,Crea/Cl</p>	уп	6	170000	1020000
2	Контроль качества	1QC/2QC/3QC	уп	1	40000	40000
3	Пакеты для утилизации мед отходов класс А не менее 700*800 цвет черный плотность не менее20	Пакеты для утилизации мед отходов класс А не менее 700*800 цвет черный плотность не менее20	шт	3000	43	129000
4	Пакеты для утилизации мед отходов класс Б не менее 700*800 цвет желтый плотность не менее20	Пакеты для утилизации мед отходов класс Б не менее 700*800 цвет желтый плотность не менее20	шт	3000	43	129000
5	Вектоген В-НВs-антиген Набор реагентов для иммуноферментного выявления НВsAg (комплект3 (одностадийная	<p><b>1. СОСТАВ НАБОРА</b></p> <p>1. планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к НВsAg - 1 шт.;</p> <p>2. положительный контрольный образец, инактивированный (K<sup>+</sup>), содержит 4±2 МЕ/мл НВsAg ауw 2 субтипа, прозрачная жидкость красного цвета - 1 фл., 1,5 мл;</p> <p>3. слабоположительный контрольный образец, инактивированный (K<sup>слаб</sup>), содержит</p>	уп	7	30618	214326



	<p>постановка). Количество определений – 96 (12x8). D0556</p>	<p>0,2±0,1 МЕ/мл HBsAg ауw 3 субтипа (прозрачная жидкость малинового цвета) - 1 фл. 1,5 мл; 4. отрицательный контрольный образец, инактивированный (К<sup>-</sup>), прозрачная или с лёгкой опалесценцией жидкость жёлтого цвета - 1 фл., 2,5мл; 5. конъюгат, концентрат - поликлональные антитела к HBsAg, конъюгированные с пероксидазой хрена; (жидкость синего цвета)-1 фл.,0,8мл; 6. раствор для разведения конъюгата (PK), прозрачная опалесцирующая жидкость - 1 фл. по 8мл; 7. субстратный буферный раствор (СБР), прозрачная бесцветная жидкость - 1фл. по 13 мл; 8. Концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т*25)-1фл,28мл 9.Тетраметилбензидин (ТМБ),концентрат-1фл,1,5мл 10. Стоп- реагент-1фл,12мл.</p>				
6	<p><b>Векто HBsAg – антитела.</b> Набор реагентов для качественного и количественного иммуноферментного определения антител к HBs – антигену вируса гепатита В в сыворотке (плазме) крови Количество определений – 96 (12x8). D0562</p>	<p>Количество определений 96 (12x8). <b>Состав набора:</b>1. планшет разборный (12 восьмилучных стрипов) с иммобилизацией на внутренней поверхности лунок рекомбинантным HBsAg субтипов ау и ad,готовый для использования-1шт 2. калибровочный образец, не содержащий анти-HBsAg, 0 мМЕ/мл, готовый для использования-1 флакон (12,0мл) 3.калибровочные образцы, содержащие анти-HBsAg, аттестованные относительно WHO International Standart for anti-hepatitis B surface antigen (anti-HBs) immunobilin, human NIBSC code :07/164:10мМЕ/мл, 100мМЕ/мл, 400мМЕ/мл, 1000мМЕ/мл-готовые для использования -4 флакона по 1,3мл 4.конъюгат-рекомбинантный HBsAg, конъюгированный с пероксидазой хрена, готовый для использования -1 флакон(13,0мл) 5.25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т*25)-1 флакон (28,0мл) 6. раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ), готовый для использования -1 флакон (13,0мл) 7.стоп- реагент, готовый для использования-1 флакон (12,0мл)</p>	уп	1	60361	60361
7	<p><b>Гепатит В анти- HBc – IgG.</b> Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулин</p>	<p><b>Состав набора:</b> • планшет разборный(12 восьмилучных стрипов) с иммобилизованным на внутренней поверхности лунок рекомбинантным HBc-антигеном - 1 шт.; • положительный контрольный образец, инактивированный (К<sup>+</sup>); прозрачная жидкость</p>	уп	5	60361	301805

	ов класса G к core-антигену вируса гепатита В. Количество определений – 96 (12x8). D0574	<p>красного цвета) - 1 фл., 1,5 мл;</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• слабopоложительный контроль образец, инактивированный (K+слаб; прозрачная жидкость зеленого цвета) - 1 фл., 1,5 мл;</li> <li>• отрицательный контрольный образец, инактивированный (K-; прозрачная жидкость желтого цвета) - 1 фл., 2,5 мл;</li> <li>• раствор для разведения сывороток (PPC; прозрачная жидкость фиолетового цвета) - 1 фл., 12 мл;</li> <li>• конъюгат моноклональные антитела к Ig G человека с пероксидазой хрена- 1 фл., 13 мл;</li> <li>• фосфатно-солевой буферный раствор с твином, концентрат (ФСБ-Тх25); – 2 фл. по 28 мл;</li> <li>• раствор тетраметилбензидина (раствор ТМБ) - 1 фл., 13 мл;</li> <li>• стоп-реагент - 1 фл., 12 мл;</li> <li>• пленка для заклеивания планшета - 2 шт.;</li> <li>• пластиковая ванночка для реагентов - 2 шт.;</li> <li>• наконечники для пипеток - 16 шт.;</li> </ul>				
8	<b>БЕСТ анти-ВГС</b> Набор реагентов для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. Количество определений – 96 (12x8). D0772	<p><b>1. СОСТАВ НАБОРА</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами ВГС - 1 шт.;</li> <li>2. положительный контрольный образец, инактивированный (K<sup>+</sup>, прозрачная жидкость красного цвета) -1 фл. 1 мл;</li> <li>3. отрицательный контрольный образец, инактивированный (K<sup>-</sup>, прозрачная жидкость желтого цвета) -1 фл., 1 мл;</li> <li>4. конъюгат (антитела к IgM и IgG человека, меченные пероксидазой хрена) - 1 фл 1,5мл;</li> <li>5. раствор для разведения сывороток (PC, жидкость фиолетового цвета) - 1 фл., 10 мл;</li> <li>6. раствор для разведения конъюгата (PK, жидкость зеленого цвета) - 1 фл., 13 мл;</li> <li>7. 25- КРАТНЫЙ концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 фл., 28 мл;</li> <li>8. субстратный буферный раствор (СБР) - 1 фл., 13 мл;</li> <li>9. тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат - 1 фл., 1,5 мл;</li> <li>10. Стоп реагент , готовый для использования- 1фл, 12мл</li> </ol> <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> плёнка для заклеивания планшета - 3 шт.;</li> <li><input type="checkbox"/> ванночка для реагентов - 2 шт.;</li> <li><input type="checkbox"/> наконечники для пипеток - 16 шт.</li> </ul>	уп	7	30618	214326
9	<b>БЕСТ анти-ВГС подтверждающий тест</b>	<p><b>1. СОСТАВ НАБОРА</b></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С,</li> </ol>	уп	4	52261	209044



	<p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и M к вирусу гепатита С. (комплект 4) <b>D0776</b></p>	<p>готовый для использования - 1 шт.;</p> <p>2. положительный контрольный образец (<math>K^+</math>) на основе,, инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования - 1 фл., 1 мл;</p> <p>3. отрицательный контрольный образец (<math>K^-</math>) на основе, инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования - 1 фл., 1 мл;</p> <p>4. конъюгат (смесь антител к IgM и IgG человека, меченных пероксидазой хрена) концентрат - 1 фл 1,5мл;</p> <p>5. раствор для разведения конъюгата (PK) - 1 фл., 13 мл;</p> <p>6. раствор для разведения сывороток (PC) - 1 фл., 10 мл;</p> <p>7. тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат - 1 фл., 1,5 мл;</p> <p>8. субстратный буферный раствор (СБР) - 1 фл., 13 мл;</p> <p>9. 25- КРАТНЫЙ концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 фл., 28 мл;</p> <p>10. Стоп реагент, готовый для использования- 1 фл, 12мл</p> <p><input type="checkbox"/> плёнка для заклеивания планшета - 3 шт.;</p> <p><input type="checkbox"/> ванночка для реагентов - 2 шт.;</p> <p><input type="checkbox"/> наконечники для пипеток - 16 шт.</p>				
10	<p><b>Вектоген В-НВs-антиген подтверждающий тест (комплект 5)</b></p> <p>Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия НВsAg <b>D0558</b></p>	<p><b>1. СОСТАВ НАБОРА</b></p> <p>1. планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами мыши к НВsAg - 1 шт.;</p> <p>2. положительный контрольный образец, инактивированный (<math>K^+</math>), содержит <math>4,0 \pm 2,0</math> МЕ/мл НВsAg - 1 фл., 1,5 мл;</p> <p>3. слабopоложительный контрольный образец (<math>K^+_{слаб}</math>), инактивированный содержит <math>0,2 \pm 0,1</math> МЕ/мл НВsAg - 1 фл. 1,5мл;</p> <p>4. отрицательный контрольный образец (<math>K^-</math>), инактивированный - 1 фл., 2,5мл;</p> <p>5. конъюгат, концентрат - поликлональные антитела к НВsAg, меченные с пероксидазой хрена - 1 фл., 0,8мл;</p> <p>6. раствор для разведения конъюгата (PK) - 1 фл. по 8мл;</p> <p>7. Концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т*25) – 1 фл, 28мл</p> <p>8. Тетраметилбензидин, концентрат (ТМБ), концентрат-1 фл, 1,5мл</p> <p>9. раствор подтверждающего агента (РПА), содержащий нейтрализующие поликлональные</p>	уп	6	44485	266910

		<p>антитела козы и HBsAg – 1 фл., 1.5 мл.</p> <p>10. раствор для разведения образцов (РРО) – 1 фл., 21 мл.</p> <p>11. субстратный буферный раствор (СБР), прозрачная бесцветная жидкость - 1 фл. по 13 мл;</p> <p>12. Стоп- реагент-1 фл, 12 мл.</p> <p>Набор дополнительного комплектуется:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Пленками для заклеивания планшета – 2 шт.</li> <li>• Ванночками для реагентов – 2 шт.</li> <li>• Наконечниками для пипеток 4 на 4-200 мкл – 16 шт.</li> </ul>				
11	ВЛК анти ВГС наб. для внутрилабораторного контроля качества ИФА и сыворотка содержащая антитела к вирусу гепатита С D-0738	<p><b>В составе набора входят :</b></p> <p>-- Образец ВЛК анти ВГС, на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащей анти ВГС, лиофилизированный - 24 фл</p> <p>--- Этикетки со штрих-кодами, самоклеющиеся - 1 лист</p> <p>--- инструкция по применению</p>	уп	1	61560	61560
12	Набор для внутрилабораторного контроля качества ИФА «Сыворотка, содержащая HBsAg» (ВЛК HBsAg) D-0537	<p><b>1. СОСТАВ НАБОРА</b></p> <p>1. образец ВЛК HBsAg, на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий HBsAg, лиофилизированный – 20 фл. (комплект 1, № D-0537)</p> <p>2. этикетки со штрих-кодами, самоклеющиеся - 1 лист</p> <p>3. инструкция по применению</p>	уп	1	53200	53200
		<b>ИТОГО</b>				2 699 532

Главный врач



Исламов С.М.