

**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
№19
от 13.08.2024г**

на 2024 год согласно Приложения 1. (13.08.2024 год)

Заказчик: Коммунальное государственное предприятие «Аркалыкская региональная больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области по адресу: 110300 Костанайская область, г.Аркалык, пр.Абая, 86, e-mail: arkhosp@yandex.kz, интернет-ресурс <https://arkrb.kz/ru/zayavki-na-ls-i-imn.html>, раздел «Запрос ценовых предложений», объявляет о 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 2024 год согласно Приложению.

К запусу 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 21 августа 2024 года.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков будут вскрываться в 11 ч 00 мин 21 августа 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 соответствии 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 Министра 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. изм	Количество	Цена за ед	Сумма
1	Набор для количественного определения тиреоид-стимулирующего гормона (TSH) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения тиреоид-стимулирующего гормона (TSH) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	6	208 140	1 248 840
2	Набор для количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения свободного трийодтиронина (FT3) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	6	208 140	1 248 840
3	Набор для количественного определения свободного тироксина (FT4) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения свободного тироксина (FT4) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	6	208 140	1 248 840
4	Набор для количественного определения ферритина (Ferritin) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения ферритина (Ferritin) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2х100 Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл, R3-6 мл Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	уп	6	248 400	1 490 400
5	Набор для количественного определения	Набор для количественного определения витамина B12 (Vitamin B12) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом	уп	6	168 000	1 008 000

	витамина (B12)	анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 50 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 50. Калибратор в комплекте. Один картридж должен содержать не менее R1-2.3 мл, R2-3.0 мл. Второй Картридж содержит PT1-2.5 мл, PT2-22 мл, PT3-2.3 мл Обязательная регистрация в Республике Казахстан				
6	Набор для количественного определения фолата (Folate) (ИХЛ)	Набор для количественного определения фолата (Folate) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 50 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 50. Калибратор в комплекте. Один Картридж должен содержать не менее R1-3.5 мл, R2-3.0 мл., R3-2.8 мл. Второй картридж содержит PT1-2.0 мл, PT2-22 мл, Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	уп	6	248 40 0	1 490 400
7	Набор для количественного определения 25-ОН Витамина D (25-ОН VD) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения 25-ОН Витамина D (25-ОН VD) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 0.5 мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2x100. Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	уп	5	575 00 0	2 875 000
8	Набор для выявления и количественного определения концентрации поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) (ИХЛ)	Набор для выявления и количественного определения концентрации поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) (ИХЛ) в сыворотке или плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1мл. Фасовка в упаковке должна быть не менее 2x100. Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	14	265 80 0	3 721 200
9	Набор для выявления гепатита С (HCV COMBO) (ИХЛ)	Набор для выявления гепатита С (HCV COMBO) (ИХЛ) в сыворотке и плазме крови человека методом ИХЛА на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 рассчитан на проведение не менее 200 анализов. Набор должен состоять из двух картриджей с RFID метками, которые позволяют отслеживать остатки анализов в системе и не менее двух флаконов калибраторов Cal1, Cal2 объемом по не менее 1мл. Фасовка в упаковке	уп	16	312 00 0	4 992 000

		должна быть не менее 2х100. Калибратор в комплекте. Каждый картридж должен содержать не менее R1-6 мл, R2-11 мл, R3-6 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан				
10	Контроль фолата (Folata) Контроль витамина B12	Контроль фолата (Folate), Контроль B12 должен состоять из не менее двух пробирок не менее 3.0 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упковке должна быть не менее 3.0 мл х 2. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	4	114 60 0	458 400
11	Контроль 25-ОН витамина D уровень 1(25-ОН VITAMIN D LEVEL 1)	Контроль 25-ОН витамина D Уровень 1 (25-ОН Vitamin D Level 1) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 0.5/1 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения 25-ОН витамина D на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 1мл х 1/0.5мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	4	68 000	272 000
12	Контроль 25-ОН витамина D уровень 2 (25-ОН VITAMIN D LEVEL 2)	Контроль 25-ОН витамина D Уровень 2 (25-ОН Vitamin D Level 2) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 0.5/1 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения 25-ОН витамина D на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 1мл х 1/0.5мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	4	68 000	272 000
13	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 1(CIM Level 1)	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 1 (CIM Level 1) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких аналитов на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 5 мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	3	254 70 0	764 100
14	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 2(CIM Level 2)	Контроль нескольких аналитов для иммунохемилюминесцентного анализа Уровень 2 (CIM Level 2) должен состоять из не менее одной пробирки не менее 5 мл. Универсальный контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения нескольких аналитов на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 5 мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	3	254 70 0	764 100
15	Контроль гепатита С (HCV)	Контроль гепатита С (HCV) должен состоять из не менее двух пробирок по не менее 1 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала	уп	4	62 100	248 400

		объективного контроля качества для мониторинга состояния набора для выявления гепатита С (HCV COMBO) (ИХЛ) на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее. 1мл x 2. Обязательная регистрация в Республике Казахстан.				
16	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В Уровень 1 (HBSAG LEVEL 1)	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) уровень 1 должен состоять из не менее одной пробирки не менее 2 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения HBsAg на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 2мл x 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	3	43 000	129 000
17	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В Уровень 2 (HBSAG LEVEL 2)	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) уровень 3 должен состоять из одной пробирки не менее 2 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения HBsAg на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 .Фасовка в упаковке должна быть не менее 2мл x 1.Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	3	43 000	129 000
18	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В Уровень 3 (HBSAG LEVEL 3)	Контроль поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) уровень 2 должен состоять из не менее одной пробирки не менее 2 мл. Контроль предназначен для использования в качестве материала объективного контроля качества для мониторинга прецизионности количественного реагента для определения HBsAg на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Фасовка в упаковке должна быть не менее 2мл x 1.Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	3	43 000	129 000
19	Промывочный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Промывочный буфер представляет собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000 . Он используется для промывки зондов и трубок в процессе обнаружения, для промывки твердофазных иммунных комплексов с целью уменьшения перекрестного загрязнения и интерференции между реагентами, а также удаления других свободных компонентов. Промывочным буфером также могут быть разбавлены некоторые образцы. Фасовка в упаковке должна быть не менее 250 мл x 2 мл Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	65	32 000	2 080 000
20	Субстратный буфер для хемилюминесцентного анализатора	Субстратный буфер должен состоять из Субстрат А в объеме не менее 500 мл. и Субстрат В в объеме не менее 500 мл. Он предназначен для использования после инкубации и промывки, для использования с набором на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000. Анализатор добавляет субстрат-буфер А для иммуноанализа. Жидкая среда будет подкислена, чтобы предотвратить слишком раннее высвобождение энергии и слипание магнитных гранул, а также отделение сложного эфира акридина (АЭ) от реакционного соединения. Затем добавляется субстрат В с помощью которого жидкая среда подщелачивается и подвергается реакции окисления эфиром акридина (АЭ), которая	уп	6	151 500	909 000

		генерирует хемилюминесценцию. Фасовка Субстрата А должна быть не менее 500 мл х 1, Субстрата В не менее 500 мл х 1. Обязательная регистрация в Республике Казахстан				
21	Промывочный буфер WS	Промывочный буфер представляет собой концентрат, предназначенный для использования на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000. Он используется для промывки зондов и трубок в процессе обнаружения, для промывки твердофазных иммунных комплексов с целью уменьшения перекрестного загрязнения и интерференции между реагентами, а также удаления других свободных компонентов. Промывочным буфером также могут быть разбавлены некоторые образцы. Фасовка в упаковке должна быть не менее 250 мл х 2 мл. Обязательная регистрация в Республике Казахстан	уп	3	32 000	96 000
22	Реакционные кюветы для хемилюминесцентного анализатора	Пластиковые кюветы в планшетах для установки в анализатор, для использования на автоматическом анализаторе «TAKURRA» T1000. В планшете должно быть не менее 104 шт. Используются для постановки анализа. Фасовка должна быть не менее 2496 шт/упаковка. Обязательная регистрация в Республике Казахстан.	уп	70	16 500	1 155 000
23	Кювета для полностью автоматизированного хемилюминесцентного анализатора	Кювета для полностью автоматизированного хемилюминесцентного анализатора. Кювета (микроборика) пластиковая с крышкой. Для установки в анализатор, для использования на автоматическом анализаторе TAKURRA T1000. Объем 2 мл. Используется для постановки анализа. Фасовка 200шт/упаковка	уп	3	45000	135000
		ИТОГО				26 864 520

Главный врач

И.о. Главного бухгалтера



Исламов С.М.

Муратова Ш.А.