

**Об утверждении правил организации и проведения закупок
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
№13
от 13.06.2024г**

на 2024 год согласно Приложению 1. (13.06.2024 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://ark-poliklinika.kz/ru/zakupki-na-ls-i-inn.html>, раздел «Запрос ценовых предложений», объявляет о проведении закупки 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 закупке допускаются все потенциальные поставщики, осуществляющие деятельность в сфере закупки 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 закупки, и 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» УЗАО 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 июня 2024 года.

Ценовые предложения потенциальных поставщиков будут вскрываться в 11 ч 00 мин 21 июня 2024 года в бухгалтерии.

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

Предоставление 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 закупки 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 закупки 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 закупки в течение 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 закупы);

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 закупы или договор на оказание фармацевтических услуг, составленный по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

В течение 5 (пяти) рабочих дней со дня получения победитель подписывает договор закупы, договор на оказание фармацевтических услуг либо письменно уведомляет заказчика или организатора закупы о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора закупы, 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.

№	Наименование	Описание	Ед. изм	Количество	Цена за ед.	Сумма
1	Маленькая пластина локтя и лучевой кости Используется с фиксирующим и винтами 2,7 мм, кортикальным и винтами 2,7 мм	Количество отверстий 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12. Длина 74, 86, 98, 110, 122, 134, 138 мм. Маленькая пластина локтя и лучевой кости изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволы круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 2,7 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	8	53 000	424000
2	Плечевая пластина проксимальная латеральная LCP Используется с фиксирующим и винтами 3,5 мм, кортикальным и винтами 3,5 мм	Количество отверстий 3, 4, 5, 6, 7, 8, 10, 12. Длина 93, 107, 121, 135, 149, 163, 191, 219 мм. Плечевая пластина проксимальная латеральная LCP изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволы круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	4	53 000	212000
3	Ключичная пластина реконструкционная LCP (левая, правая) Используется с фиксирующим и винтами 3,5 мм, кортикальным и винтами 3,5 мм	Количество отверстий 6, 7, 8. Длина 95, 108, 120 мм. Ключичная пластина реконструкционная LCP изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта, так и кортикальных винтов. Пластины должны иметь дополнительные отверстия для имплантации спиц. Пластина должна иметь ограниченный контакт. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	8	58 000	464000
4	Дистальная медиальная большеберцовая пластина LCP	Количество отверстий 5, 6, 8, 10, 12. Длина 136, 146, 174, 202, 230 мм. Дистальная медиальная большеберцовая пластина LCP изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что	шт	4	72 000	288000

	ая пластина LCP (левая, правая) Используется с фиксирующим и винтами 3,5 мм, кортикальным и винтами 3,5 мм	соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.				
5	Большеберцовая проксимальная медиальная пластина LCP (левая, правая) Используется с фиксирующим и винтами 5,0 мм, кортикальным и винтами 4,5 мм и губчатыми винтами 6,5 мм	Количество отверстий 5, 6, 7, 8, 10 длина 124, 142, 160, 178, 214 мм. Большеберцовая проксимальная медиальная пластина LCP изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 6,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	4	58 000	232000
6	Малая пластина для плечевой кости LCP (I) Используется с фиксирующим и винтами 3,5 мм, кортикальным и винтами 3,5 мм	Количество отверстий 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12 длина 70, 86, 102, 118, 134, 150, 166, 198 мм. Малая пластина для плечевой кости LCP (I) изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластического приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	6	54 000	324000
7	Малоберцовая пластина дистальная латеральная LCP (левая, правая) Используется с фиксирующим и винтами 2,7 и	Количество отверстий 3, 4, 5, 6 длина 74, 87, 100, 113 мм. Малоберцовая пластина дистальная латеральная LCP (I) изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные	шт	8	53 000	424000

	3,5 мм, кортикальным и 3,5	костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволов круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластинеского приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 3,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.				
8	Дистальная бедренная пластина LCP (левая ,правая) Используется с фиксирующим и винтами 5,0 мм и кортикальным и винтами 4,5 мм	Количество отверстий 4, 5, 6, 7, 8, 9, 11, 13 длина 140, 160, 180, 200, 220, 240, 280, 320 мм. Дистальная бедренная пластина LCP изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Пластины должны иметь дополнительные отверстия для имплантации спиц. Пластина должна иметь ограниченный контакт с костью и возможность минимально инвазивной установки за счет конической формы краев пластины. Конструкция стволы круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластинеского приваривания. Пластина должна иметь блокировочные отверстия под винты диаметром не менее 4,5 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой и правой конечности, и иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	6	70 000	420000
9	Узкая пластина LCP Используется с фиксирующими винтами 5,0 мм и кортикальными винтами 4,5 мм	Количество отверстий 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14 длина 134, 154, 174, 194, 214, 234, 294 мм Узкая пластина LCP изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволы круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластинеского приваривания. Пластина должна иметь отверстия под винты диаметром не менее 5,0 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой конечности и правой иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	6	56 000	336000
10	Реконструкционная компрессионная пластина Используется с фиксирующим и винтами 3,5 мм, кортикальным и винтами 3,5 мм	Количество отверстий 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12 длина 48, 60, 72, 84, 96, 120, 144 мм Реконструкционная компрессионная пластина изготовлена из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2, нержавеющей стали, что соответствует спецификации ISO 5832-1. Согласно разделу 5.2 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией характеров контакта с организмом человека нестерильные костные пластины относятся к имплантируемым изделиям; согласно разделу 5.3 ISO 10993-1 в соответствии с классификацией по времени контакта нестерильные костные пластины относятся к изделиям длительного контакта. Конструкция стволы круглых блокировочных отверстий в пластине должна минимизировать возможность заедания резьбы винтов и их заклинивания по типу холодного пластинеского приваривания. Пластина должна иметь отверстия под винты диаметром не менее 5,0 мм позволяющих осуществлять через них фиксацию. Пластина должна быть для левой конечности и правой иметь индивидуальную упаковку с маркировкой завода изготовителя.	шт	8	53 000	424000

11	2.7мм Винт компрессионный	Винт должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2. Тело винта должно быть диаметром 2,7 мм. Длина: 20 по 60 мм, с шагом по 2 мм. Резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания	шт	60	3 500	210000
12	3.5 мм Винт компрессионный	Винт должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2. Тело винта должно быть диаметром 3,5 мм. Длина: 30 по 60 мм, с шагом по 2 мм. Резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания	шт	160	4 200	672000
13	5.0 мм Винт компрессионный	Винт должен быть изготовлен из титанового сплава Ti6Al4V, что соответствует спецификации ISO 5832-3 для изделий, чистого титана, что соответствует спецификации ISO 5832-2. Тело винта должно быть диаметром 5,0 мм. Длина: 30 по 95 мм, с шагом по 2 мм. Резьбой по всей длине. Конструкция резьбы на головке винта должна минимизировать возможность заедания резьбы в шлице пластины и его заклинивания по типу холодного пластического приваривания	шт	40	6 200	248000
14	Спицы для компрессионно-дистракционного остеосинтеза, без упора	Спицы для компрессионно-дистракционного остеосинтеза СКДО-МТ-Казань, исполнение перо, без упора. Диаметр: 1,8/ мм. Длина: 200, мм.	шт	50	3 500	175000
15	Ципротерон Андрокур® Депо** раствор для в/м инъекций масляный, 300мг/3мл, №3	Ципротерон Андрокур® Депо** раствор для в/м инъекций масляный, 300мг/3мл, №3	амп	78	3267,82	254889,96
16						
		ИТОГО				5107889.96

Главный врач

Исламов С.М.

Главный бухгалтер

Садуова А.М.

