Объявление №16

о проведении закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений на 2021 год

г. Атырау, пр Султан Бейбарыс 412

"15" сентября 2021 года

- 1. Наименование и адрес Заказчика: КГП на ПХВ «Атырауская областная больница №2» Управления здравоохранения Атырауской области г. Атырау, адрес: пр Султан Бейбарыс, дом 412., объявляет о проведение закупа медицинских изделий способом запроса ценовых предложений в соответствии Главы 9 постановлением Правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 345 «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;

Перечень закупаемых ИМН, Реагенты и расходные материалы для лаборатории и ЛС Цена за ед. Сумма в тенге Наименование Техническая спецификация Ед. изм. Количество потя тенге (с НДС) Пробирки биохимические ПБ 16*150 1 Пробирки биохимические флакон 10000 90.00 900 000 00 3 500,00 105 000,00 2 Лиски с пефазолином Лиски с цефазолином 30 мкг флакон 30 3 Диски с цефтриаксоном Диски с цефтриаксоном 30 мкг флакон 30 3 500 00 105 000 00 Диски с цефепимом 30 мкг 30 3 500 00 105 000 00 4 Диски с цефепимом флакон 105 000,00 5 Диски с цефаклором Диски с цефаклором 30 мкг флакон 30 3 500,00 6 Диски с цефотаксимом Диски с цефотаксимом 30 мкг флакон 20 3 500,00 70 000 00 Диски с цефтазидимом Диски с цефтазидимом 30 мкг флакон 20 3 500,00 70 000,00 3 500.00 Диски с цефуроксимом Диски с цефуроксимом 30 мкг флакон 30 105 000.00 30 3 500,00 105 000,00 Диски с меропенемом Диски с меропенемом 10 мкг флакон 10 Диски с ципрофлоксацимом Диски с ципрофлоксацимом 5 мкг флакон 20 3 500 00 70 000 00 11 Диски с левофлоксацимом Лиски с левофлоксанимом 5 мкг флакон 30 3 500.00 105 000.00 12 Диски с норфлоксацимом Диски с норфлоксацимом 10 мкг 30 3 500,00 105 000,00 флакон 30 3 500,00 105 000,00 13 Диски с офлоксацимом Диски с офлоксацимом 5 мкг флакон 14 Лиски с ванкомицином Лиски с ванкомицином 30 мкг флакон 30 3 500 00 105 000,00 30 3 500 00 15 Лиски с амикацином Лиски с амикацином 30 мкг флакон 105 000 00 16 Диски с гентамицином Диски с гентамицином 10 мкг 10 3 500.00 35,000,00 17 Лиски с азитромицином 10 3 500,00 35 000,00 Лиски с азитромицином флакон D-Глюкоза (Декстраза) (Mono)) (EXTRA PURE) фл 500 г. 18 D-Глюкоза флакон 10 3 890 00 38 900 00 Натрий хлорид (хлоридный натрий) (EXTRA PURE) фл 500 г. 19 Натрий хлорид флакон 10 4 140.00 41 400.00 Бруцеллезный диагностикум Бруцеллезный диагностикум антигенный жидкий для РА 4*15мл 39 121,00 117 363.00 20 3 антигенный 21 Реакционные кюветы (3х1000шт) Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для 10 324 040 3 240 400,00 Упаковка инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим сольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер1 упаковки: 36см х 17см х 17см. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro. 184 230 Диспосистема для анализатора BFT Кюветы нового образца с магнитными мешалками для Упаковка 10 1.842.300.00 II,уп.(2мл x500шт) полуавтоматического двухканального коагулометра. Состав кювет: первичный химически чистый полипропилен, не содержащий красителей. Материал изготовления мешалки: металл. Количество кюве в упаковке: 500 шт. Количество мешалок в упаковке: 500 шт. Размер мешалки: 1*4мм. Срок годности: не ограничен. 23 Раствор чистящий CA Clean I Раствор для промывки игл автоматических анализаторов исследования Упаковка 20 51 163 1 023 260 00 (cleaner), уп.(1 x 50 мл) системы гемостаза. Состав: натрий хлорноватистокислый 1,0%. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц. Фасовка: упаковка 1x50 мл. Бумага для принтера аппарату Бумага для принтера аппарата Коагулометр Упаковка 20 533 900,00 24 26 695 Коагулометр

25	Реагент для определения	Для количественного определения продукта распада фибрина – D-	Упаковка	6	276 120	1 656 720,00
	INNOVANCE D-DIMER 1 набор	димера – в человеческой плазме в полуавтоматических и автоматических	- manophu		270 120	1 000 720,00
	150 - средний	анализаторах системы гемостаза. Цветовой код: Реагент – Зеленый, Буферный раствор – Оранжевый, Дополнительный реагент – Желтый,				
		Разбавитель образца – Белый, Калибратор – Красный.				
		Состав: Реагент - лиофилизированный, частицы полистирола, покрытые				
		моноклональными антителами к D-димеру (0,1 г/л), человеческий				
		сывороточный альбумин (0,5 г/л). Консерванты: амфотерицин В,				
		гентамицин. Буферный раствор – жидкий, солевой буферный раствор				
		декстран 13 г/л, имидазол. Консервант: натрия азид <1 г/л. Дополнительный реагент - жидкий, солевой буферный раствор,				
		гетерофильный блокирующий реагент (0,63 г/л). Консервант: натрия				
		азид <1 г/л. Разбавитель образца – жидкий, солевой буферный раствор,				
		имидазол 6,8 г/л. Консервант: натрия азид <1 г/л. Калибратор –				
		лиофилизированный, плазма человека, препарат D-димера 5,0 мг/л				
		(ФЭЕ). Консерванты:5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и 2-метил-4- изотиазол-3-он <1,0 мг/л, натрия азид < 1 г/л. Стабильность после				
		растворения/первого вскрытия (закрытый флакон):				
		- при температуре 2–8 °C 4 нед.				
		- при температуре ≤ −18 °C 4 нед.				
		- при температуре 15–25 °C 4 ч.				
		Фасовка и количество определений: - 150 определений:				
		3 x 4,0 мл, реагент				
		3 х 5,0 мл, буферный раствор				
		3 х 2,6 мл, дополнительный реагент				
		3 х 5,0 мл, разбавитель образца				
		2 х 1,0 мл, калибратор.				
		Класс опасности: неопасный. Вес (нетто): 0,572 кг. Объем (нетто): 0,002551 куб.м. Результаты, редставленные в мг/л ФЭЕ, можно				
		перевести в мкг/мл ФЭЕ, мкг/л ФЭЕ или нг/мл ФЭЕ. Диапазоны				
26	INNOVANCE D-DIMER Control 2 x	Контрольные растворы, предназначены для определения точности и	Упаковка	3	105 840	317 520,00
	5 x 1 ml (Level normal and pathologic)	аналитического смещения в нормальном и патологическом диапазоне				
	(Контроль INNOVANCE D-DIMER	при выявлении D-димера. Цветовой код: Контроль 1- Синий Контроль 2				
	2 x 5 x 1 мл. Норма и Патология)	 Розовый. Состав: контроль 1 и контроль 2, представляют собой продукты на основе лиофилизированной человеческой плазмы, 				
		содержащие D-димер. Консерванты: 5-хлор-2-метил-4-изотиазол-3-он и				
		2-метил-4-изотиазол-3-он (< 1 мг/л), азид натрия (< 1 г/л). Фасовка: 1				
		уровень (5х1 мл), 2 уровень (5х1 мл). Полученные значения должны				
		находиться в диапазоне, указанном в таблице целевых значений,				
		привязанных к серии.				
27	INNOVANCE® D-Dimer DILUENT	Разбавитель образцов, находящихся вне исходного диапазона	Упаковка	2	62 287	124 574,00
	(Pactbop INNOVANCE D-Dimer	измерения. Используется в сочетании с анализом D-димера. Состав:				
	разведенный 10 х 5 мл)	жидкий имидазоловый буфер (6,8 г/л). Консервант: азид натрия (< 1 г/л).				
		Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): - при температуре от 2 до 8 °C: 4 нед.				
		- при температуре от 2 до в °С. 4 нед. - при температуре ≤ −18 °С: 4 нед.				
		Фасовка: 10х5 мл.				
28	Буфер Оурена вероналовый, уп.(10	Разбавляющий буфер для коагуляционных проб. Состав: 2.84 x 10-2 M	Упаковка	2	33 279	66 558,00
	х 15мл)	sodium barbital in 1.25 x 10-1 M sodium chloride; pH 7.35 ±0.1. После				
		распечатывания OV BUFFER стабилен 8 нед. при температуре от 2 до 8				
		°C. Фасовка: упаковка - 10 х 15 мл. Реагент жидкий, готов к использованию.				
20	WHIC/OVC/OHERTBORRED COO		IIIa	8	(00.100	5 512 000 00
29	КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ 500 (250 иссл.)	Картридж измерительный. Предназначен для обеспечения функционирования Анализатора крови при критических состояниях	Штука	8	689 120	5 512 960,00
	(250 nccsi.)	функционирования Анализатора крови при критических состояниях RAPIDPoint 500. В картридж вмонтированы ионселективные датчики				
		рН, рСО2, рО2, K, Na, Cl, Ca++, Glu, Lac. Картридж содержит				
		встроенную проточную кювету для спектрофотометрии в блоке				
		кооксиметра.				
		Пластиковый картридж содержит 4 металлизированных пакета с				
		растворами солей, детергентов, буферов, консервантов и сурфактантов в известных концентрациях. Лотспецифичные значения – концентрации				
		растворов и сроки годности картриджей записаны на встроенном				
		радиочипе. Картридж с набором датчиков (pH, pCO2, pO2, K, Na, Cl,				
		Ca++, Glu, Lac) и проточной кюветой, содержит растворов на 250				
<u> </u>	**	тестов/28 дней.				
30	Картриджи для промывки (3 шт.)	Картридж для промывки/отходов - 1 упаковка (3 шт./уп.). Предназначен	Упаковка	20	147 000	2 940 000,00
		для промывки внутренней системы Анализаторов крови при критических состояниях серии RAPIDPoint и для дальнейшего приёма				
		отработанного промывочного раствора. Картридж представляет собой				
		изделие из пластика сложной формы с вмонтированными вовнутрь				
		двумя пакетами одинакового объёма. Один из них содержит				
		промывочный раствор, который после прохождения по внутренней				
		системе анализатора сливается во второй пакет. Оба пакета соединены с				
		корпусом посредством поливинилхлоридных трубок. Картриджи упакованы в картонную коробку по 3 штуки. Корпус – полихлорвинил.				
		Содержимое - два металлизированных пакета. Один из них содержит 250				
1		мл промывочного раствора.				
		Состав(%): NaCl 0.1-1; КСl 0-0.1; Кальция диацетат 0-0.1; Вода 90-100; 5-				
		хлоро-2-метил-4-изотиазолин-3-один [ЕС № 247-500-7] и 2-метил-2Н-				
31	Бумага для принтера термическая	хлоро-2-метил-4-изотиазолин-3-один [ЕС № 247-500-7] и 2-метил-2Н-	Рулон	30	14 000	420 000,00

авалиты таков процен ден ден пределательного предоставления установления образовать до предоставления для переспасывающих для интелестаций под переспасывающих для предоставления для переспасывающих для предоставления для токого доставления для предоставления для токого доставления для для для для для для для для для дл							
Гепария 80МЕ (2 мл) уп-100шт сбалавсированного по электоролитам) Объем аспирационной пробы 0,5- 2,0мл. Термобумата для принтера в рудоне да расходный материал для анализатора КЩС. Термобумата для принтера в рудоне для анализатора КЩС. Набор биохимического контроля Уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл; Уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл; Констрани, креатиния, кратнийна, кальций, кальций дреснаю, утлекислый газ, хлор, хлонестирии, креатиния кратнийна, басфра, калый, натрий, общий белок, триглипериды GPO, мочевая кислота, шелочива фосфатаха, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, ликтатуретирогеназа, ликтатуретирогеназа, ликтатуретирогеназа, ликтатуретирогеназа, мислая фосфатаза, АДТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, ликтатуретирогеназа, ликтатуретирогеназа, мислая фосфатаза, Кислая фосфатаза, АДТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, ликтатуретирогеназа, ликтатуретирогеназа, миста фосфатаза, кислая фосфатаза и исключением целочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8° С. Фасовая: Уровень 1 - 1х5мл Уровень 2 - 1х5мл Контроли в реастенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производителя вакуц. Реастенты предъявледенные, готовые к использованию Реакционые кюветы Материал истотовнения: Пластик Вес кюветы: 9,37 г. Вид кювет: Сосдинены по 9 штук. Разкры блока кювет (вые * длина * ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в унаковке. Вид ковет: Сосдинены по 9 от мус. Разкры блока кювет (вые * длина * ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в унаковке. Крачетов вором. Карстеть по Романовскому с Краситель по Романовскому предназначен для окраски форменных унаковка. За 17 500 52 500,00			исследования газов, рН, электролитов и метаболитов с помощью анализаторов газов крови. Гепаринизированные шприцы наполнены электролит-сбалансированным гепарином. Объём: 2мл Объём литий-гепарина: Содержит -50 МЕ гепарина Материал: Химический нейтральный пластик с минимальной газопроницаемостью, полностью интактный, не влияют на результаты исследования Количество в упаковке: №50 (в 1 упаковке 50 шт.) Внешний вид: -Шприц снабжен хорошо заметными метками для точного дозирования необходимого объёма крови -Малый «мертвый» объем шприца (менее 5%) позволяет достичь высокой точности результатов -Каждый шприц стерилен и упакован индивидуально. Разъем: Шприцы именот Luer-Slip (луер-разъем) для стандартной луеритыы или итлы-бабочки. Условия хранения: 42оС - + 3ооС Срок хранения: 36 месяцев Условия эксплуатация: -Только для In Vitro диагностики - Только для однораэзового применения - Шприц предназначен только для аспирации. Утилизация: Стандартная утилизация (автоклавирование в специальных контейнерах или пакетах) Принадлежности: В комплектацию входят:	Упаковка	50	26 180	1 309 000,00
В уп 12шт рузоне для анализатора КЩС Определяемые параметры: альбумии, общий/прямой билирубии, аээт Набор 2 30 706 61 412,00 Уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл, Уровень 3, 1х5мл, Уровень 4, 1х5мл, Уровень 4, 1х5мл, Уровень 4, 1х5мл, Уровень 4, 1х5мл, Уровень 6, 1х5мл, Уровень 7, 1х5мл, Уровень 7, 1х5мл, Уровень 7, 1х5мл, Уровень 7, 1х5мл, Уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл, Уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл, Уровень 1, 1х5мл, Уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл, Контрол и реаститы одного производителя. Наичие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборууюваные, для которото производителя закул. Реакционые кюветы Матерал зистовления: Пластик Вес кюветы; 9,37 г. Вид кювет: Соединеныя по 9 штук. Размеры блока кювет (выс * длина * ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в улаковке: 160. Срок годности: Не отраничен. Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л Дляковка 3 17 500 52 500,00 оровентие броменных разменты по Романовскому предназначен для окраски форменных разменты по Романовскому с буфером, 1л		1	сбалансированного по электоролитам) Объем аспирационной пробы 0,5-	Упаковка	30	84 000	2 520 000,00
уровень 1, 1х5мл, Уровень 2, 1х5мл, мочевины, мочевины, кальций, кальций Арсеназо, углекислый газ, хлор, холестерии, креатинии, креатиникиназа, глюкоза Гексокиназива, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, целочная фосфатаза, кислая фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтарифераза, лактатдетидрогеназа, липаза, лактат. Состав: человеска сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человеска и животных), химических соединений, лекарственных средетв, консервантов и стабилизаторов. Разведение: дистилированная дода Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением целочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С. Фасовка: Уровень 1 - 1х5мл Уровень 2 - 1х5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Контроли и реагенты одного производителя. Контроли и реагенты одного производителя. Контроли и реагенты предразведенные, готовые к использованию Реакционые кюветы Материал изтотовления: Пластик Вес киспользованию Азур-Эозин по Романовскому с димена в ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в упаковке: 160. Срок годиости: Не ограничен. Азур-Эозин по Романовскому с Краситель по Романовскому предназначен для окраски форменных Упаковка 3 17 500 52 500,00 элементов кроми.				Упаковка	4	81 000	324 000,00
Вес кюветы: 9,37 г. Вид кювет: Соединены по 9 штук. Размеры блока кювет (выс * длина * ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в упаковке: 160. Срок годности: Не ограничен. Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л Краситель по Романовскому предназначен для окраски форменных элементов крови.		Уровень1, 1х5мл, Уровень2, 1х5мл;	мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсеназо, утлекислый газ, хлор, холестерии, креатиннин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназияа/ Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтранфераза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат. Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов. Разведение: дистиллированная/ денонизированная вода Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °C. Фасовка: Уровень 1 - 1х5мл Уровень 1 - 1х5мл Уровень 2 - 1х5мл. Контроли и реагенты одного производителя. Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп.				
буфером, 1л элементов крови.		1 сакционые кюветы	Вес кюветы: 9,37 г. Вид кювет: Соединены по 9 штук. Размеры блока кювет (выс * длина * ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в упаковке: 160.	у паковка	30	167 283	3 010 470,00
		**	1	Упаковка	3	17 500	52 500,00
			·				30 096 257,00

Место поставки товаров: КГП на ПХВ «Атырауская областная больница №2» Управления здравоохранения Атырауской области $\,$ г. Атырау, адрес: пр. Султан Бейбарыс, дом 412, склад центральной аптеки.

- 3. Сроки и условия поставки: в течение 20 (двадцать) рабочих дней с даты получения заявки Заказчика, на условиях ИНКОТЕРМС 2010: DDP;
- 4. Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: г. Атырау, пр. Султан Бейбарыс дом. 412, до 21.09.2021 года время: до 09 часов 00 минут, в отдел государственных закупок, конверт в запечатанном виде с обязательным указанием номера и наименования закупок.
- 5. Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 21 сентября 2021 года в 11:00 часов в кабинете отдела по государственным закупкам КГП на ПХВ «Атырауская областная больница №2» Управления здравоохранения Атырауской области.
- 6. Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: сот: 8 (7122) 52-00-87 или по электронной почте: gos.zakup_bol2@mail.ru

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 ценовос 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, предьявляются 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