

**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						
№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Ед. изм.	Количество	Цена за ед. в тенге	Сумма в тенге (с НДС)
1	Пробирки биохимические	Пробирки биохимические ПБ 16*150	флакон	10000	90,00	900 000,00
2	Диски с цефазолином	Диски с цефазолином 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
3	Диски с цефтриаксоном	Диски с цефтриаксоном 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
4	Диски с цефепимом	Диски с цефепимом 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
5	Диски с цефаклором	Диски с цефаклором 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
6	Диски с цефотаксимом	Диски с цефотаксимом 30 мкг	флакон	20	3 500,00	70 000,00
7	Диски с цефтазидимом	Диски с цефтазидимом 30 мкг	флакон	20	3 500,00	70 000,00
8	Диски с цефуросимом	Диски с цефуросимом 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
9	Диски с меропенемом	Диски с меропенемом 10 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
10	Диски с ципрофлоксацимом	Диски с ципрофлоксацимом 5 мкг	флакон	20	3 500,00	70 000,00
11	Диски с левофлоксацимом	Диски с левофлоксацимом 5 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
12	Диски с норфлоксацимом	Диски с норфлоксацимом 10 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
13	Диски с офлоксацимом	Диски с офлоксацимом 5 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
14	Диски с ванкомицином	Диски с ванкомицином 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
15	Диски с амикацином	Диски с амикацином 30 мкг	флакон	30	3 500,00	105 000,00
16	Диски с гентамицином	Диски с гентамицином 10 мкг	флакон	10	3 500,00	35 000,00
17	Диски с азитромицином	Диски с азитромицином	флакон	10	3 500,00	35 000,00
18	D-Глюкоза	D-Глюкоза (Декстраз) (Моно) (EXTRA PURE) фл 500 г.	флакон	10	3 890,00	38 900,00
19	Натрий хлорид	Натрий хлорид ( хлоридный натрий) (EXTRA PURE) фл 500 г.	флакон	10	4 140,00	41 400,00
20	Бруцеллезный диагностикум антигенный	Бруцеллезный диагностикум антигенный жидкий для РА 4*15мл	упак	3	39 121,00	117 363,00
21	Реакционные кюветы (3x1000шт)	Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер1 упаковки: 36см x 17см x 17см. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro.	Упаковка	10	324 040	3 240 400,00
22	Диспосистема для анализатора ВГТ П.уп.(2мл x500шт)	Кюветы нового образца с магнитными мешалками для полуавтоматического двухканального коагулометра. Состав кювет: первичный химически чистый полипропилен, не содержащий красителей. Материал изготовления мешалки: металл. Количество кювет в упаковке: 500 шт. Количество мешалок в упаковке: 500 шт. Размер мешалки: 1*4мм. Срок годности: не ограничен.	Упаковка	10	184 230	1 842 300,00
23	Раствор чистящий CA Clean I (cleaner), уп.(1 x 50 мл)	Раствор для промывки игл автоматических анализаторов исследования системы гемостаза. Состав: натрий хлорноватистокислый 1,0%. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 °С – 1 месяц. Фасовка: упаковка 1x50 мл.	Упаковка	20	51 163	1 023 260,00
24	Бумага для принтера аппарату Коагулометр	Бумага для принтера аппарата Коагулометр	Упаковка	20	26 695	533 900,00

25	Реагент для определения INNOVANCE D-DIMER 1 набор 150 - средний	Для количественного определения продукта распада фибрина – D-димера – в человеческой плазме в полуавтоматических и автоматических 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 °С 4 нед. - при температуре ≤ –18 °С 4 нед. - при температуре 15–25 °С 4 ч. Фасовка и количество определений: - 150 определений: 3 x 4,0 мл, реагент 3 x 5,0 мл, буферный раствор 3 x 2,6 мл, дополнительный реагент 3 x 5,0 мл, разбавитель образца 2 x 1,0 мл, калибратор. Класс опасности: неопасный. Вес (нетто): 0,572 кг. Объем (нетто): 0,002551 куб.м. Результаты, представленные в мг/л ФЭЕ, можно перевести в мкг/мл ФЭЕ, мкг/л ФЭЕ или нг/мл ФЭЕ. Диапазоны	Упаковка	6	276 120	1 656 720,00
26	INNOVANCE D-DIMER Control 2 x 5 x 1 ml (Level normal and pathologic) (Контроль INNOVANCE D-DIMER 2 x 5 x 1 мл. Норма и Патология)	Контрольные растворы, предназначены для определения точности и аналитического смещения в нормальном и патологическом диапазоне при выявлении D-димера. Цветовой код: Контроль 1- Синий Контроль 2 – 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 (5x1 мл), 2 уровень (5x1 мл). Полученные значения должны находиться в диапазоне, указанном в таблице целевых значений, привязанных к серии.	Упаковка	3	105 840	317 520,00
27	INNOVANCE® D-Dimer DILUENT (Раствор INNOVANCE D-Dimer разведенный 10 x 5 мл)	Разбавитель образцов, находящихся вне исходного диапазона измерения. Используется в сочетании с анализом D-димера. Состав: жидкий имидазоловый буфер (6,8 г/л). Консервант: азид натрия (< 1 г/л). Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): - при температуре от 2 до 8 °С: 4 нед. - при температуре ≤ –18 °С: 4 нед. Фасовка: 10x5 мл.	Упаковка	2	62 287	124 574,00
28	Буфер Оурена вероналовый, уп.(10 x 15мл)	Разбавляющий буфер для коагуляционных проб. Состав: 2.84 x 10 <sup>-2</sup> M sodium barbital in 1.25 x 10 <sup>-1</sup> M sodium chloride; pH 7.35 ±0.1. После распечатывания OV BUFFER стабилен 8 нед. при температуре от 2 до 8 °С. Фасовка: упаковка - 10 x 15 мл. Реагент жидкий, готов к использованию.	Упаковка	2	33 279	66 558,00
29	КЩС/ОК/ЭЛЕКТРОЛИТЫ 500 (250 иссл.)	Картридж измерительный. Предназначен для обеспечения функционирования Анализатора крови при критических состояниях RAPIDPoint 500. В картридж вмонтированы ионселективные датчики pH, pCO <sub>2</sub> , pO <sub>2</sub> , K, Na, Cl, Ca <sup>++</sup> , 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, pCO <sub>2</sub> , pO <sub>2</sub> , K, Na, Cl, Ca <sup>++</sup> , Glu, Lac) и проточной кюветой, содержит растворов на 250 тестов/28 дней.	Штука	8	689 120	5 512 960,00
30	Картриджи для промывки (3 шт.)	Картридж для промывки/отходов - 1 упаковка (3 шт./уп.). Предназначен 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 мл промывочного раствора. Состав(%): NaCl 0.1-1; KCl 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-изотиазол-3-один [ЕС № 220-239-6] (3:1) 0-0.1.	Упаковка	20	147 000	2 940 000,00
31	Бумага для принтера термическая	Применяется для работы термопринтера в анализаторах 500	Рулон	30	14 000	420 000,00

32	Гепаринизированные шприцы для анализа газов крови 2мл, №50	<p>Описание/назначение: In vitro диагностическое медицинское устройство предназначены для взятия артериальной или венозной крови для исследования газов, pH, электролитов и метаболитов с помощью анализаторов газов крови. Гепаринизированные шприцы наполнены электролит-сбалансированным гепарином.</p> <p>Объем: 2мл</p> <p>Объем литий-гепарина: Содержит -50 МЕ гепарина</p> <p>Материал: Химический нейтральный пластик с минимальной газопроницаемостью, полностью интактный, не влияют на результаты исследования</p> <p>Количество в упаковке: №50 (в 1 упаковке 50 шт.)</p> <p>Внешний вид: -Шприц снабжен хорошо заметными метками для точного дозирования необходимого объема крови</p> <p>-Малый «мертвый» объем шприца (менее 5%) позволяет достичь высокой точности результатов</p> <p>-Каждый шприц стерилен и упакован индивидуально.</p> <p>Разъем: Шприцы имеют Luer-Slip (луер-разъем) для стандартной луер-иглы или иглы-бабочки.</p> <p>Условия хранения: +20С- + 30оС</p> <p>Срок хранения: 36 месяцев</p> <p>Условия эксплуатации: -Только для In Vitro диагностики</p> <p>- Только для однократного применения - Шприц предназначен только для аспирации.</p> <p>Утилизация: Стандартная утилизация (автоклавирование в специальных контейнерах или пакетах)</p> <p>Принадлежности: В комплектацию входят:</p> <p>- Колпачок-заглушка зеленого цвета</p>	Упаковка	50	26 180	1 309 000,00
	Шприц для аспирации PICO50 Гепарин 80МЕ (2 мл) уп-100шт	Шприц полипропиленовый с сухим гепарином(80МЕ сухого гепарина сбалансированного по электролитам) Объем аспирационной пробы 0,5-2,0мл.	Упаковка	30	84 000	2 520 000,00
	Термобумага для принтера в рулоне в уп 12шт	Расходный материал для анализатора КЩС. Термобумага для принтера в рулоне для анализатора КЩС	Упаковка	4	81 000	324 000,00
	Набор биохимического контроля Уровень1, 1x5мл, Уровень2, 1x5мл;	<p>Определяемые параметры: альбумин, общий/прямой билирубин, азот мочевины, мочевина, кальций, кальций Арсенazo, углекислый газ, хлор, холестерин, креатинин, креатинкиназа, глюкоза Гексокиназная/Оксидазная, железо, ОЖСС, магний, фосфор, калий, натрий, общий белок, триглицериды GPO, мочевая кислота, щелочная фосфатаза, кислая фосфатаза, АЛТ, АСТ, амилаза, гаммаглутамилтрансфераза, лактатдегидрогеназа, липаза, лактат. Состав: человеческая сыворотка с добавлением биохимических компонентов (экстракты тканей человека и животных), химических соединений, лекарственных средств, консервантов и стабилизаторов.</p> <p>Разведение: дистиллированная/ деионизированная вода</p> <p>Стабильность готового раствора: 7 суток за исключением щелочной фосфатазы и билирубина 48 часов) при температуре 2-8 °С.</p> <p>Фасовка:</p> <p>Уровень 1 - 1x5мл</p> <p>Уровень 2 - 1x5мл.</p> <p>Контроли и реагенты одного производителя.</p> <p>Наличие сертифицированного инженера от завода производителя, на оборудование, для которого производится закуп.</p> <p>Реагенты предразведенные, готовые к использованию</p>	Набор	2	30 706	61 412,00
	Реакционные кюветы	<p>Материал изготовления: Пластик</p> <p>Вес кюветы: 9,37 г.</p> <p>Вид кювет: Соединены по 9 штук.</p> <p>Размеры блока кювет (выс * длина * ширина): 37 * 7 * 7 мм Количество штук в упаковке: 160.</p> <p>Срок годности: Не ограничен.</p>	Упаковка	30	187 283	5 618 490,00
	Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л	Краситель по Романовскому предназначен для окраски форменных элементов крови.	Упаковка	3	17 500	52 500,00
	<b>Итого</b>					<b>30 096 257,00</b>

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 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 запуске 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) не превышение 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







