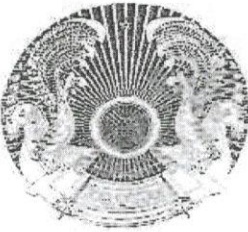


ҚАРАГАНДЫ ОБЛЫСЫНЫҢ  
ДЕНСАУЛЫҚ САҚТАУ БАСҚАРМАСЫ  
«ТЕМІРТАУ ҚАЛАСЫНЫҢ  
ПЕРЗЕНТХАНАСЫ»  
КОММУНАЛДЫҚ  
МЕМЛЕКЕТТІК КӘСПОРЫНЫ



КОММУНАЛЬНОЕ  
ГОСУДАРСТВЕННОЕ ПРЕДПРИЯТИЕ  
«РОДИЛЬНЫЙ ДОМ  
ГОРОДА ТЕМІРТАУ  
УПРАВЛЕНИЯ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
КАРАГАНДИНСКОЙ ОБЛАСТИ

101400 Теміртау каласы, Димитров көшесі үй  
телефон/факс; 8(7213) 92-48-07, БСН 990140001977  
990140001977ЖСК KZ289981TB0000132023,БСК TSESKZKA.«Цеснабанк»АК  
e-mail: rdtemirtaupriem@yandex.ru

101400 город Темиртау, улица Димитрова 53/3  
телефон/факс; 8(7213) 92-48-07, БИН  
ИИК KZ289981TB0000132023,БСК TSESKZKA.АО«Цеснабанк»  
e-mail: rdtemirtaupriem@yandex.ru

08.02.2019 № 02-02-0375

КГП «Родильный дом города Темиртау» г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3 в соответствии с п. 107 гл. 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства РК № 1729 от 30.10.2009 года (далее Правила) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений по закупу согласно приложения 1.

К закупу допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.13 гл. 3 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729 (Далее по тексту – Правила).

К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) опыт работы на фармацевтическом рынке Республики Казахстан не менее одного года (данное требование не распространяется на производителей);
- 3) платежеспособность – не иметь налоговой задолженности, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 4) не подлежать процедуре банкротства либо ликвидации, финансово–хозяйственная деятельность не должна быть приостановлена в соответствии с законодательными актами Республики Казахстан на момент проведения закупок;
- 5) не состоять в перечне недобросовестных потенциальных поставщиков (поставщиков);
- 6) правоспособность потенциального поставщика, осуществляющего виды деятельности, на занятие которыми необходимо получение разрешения, направление уведомления, подтверждается посредством информационных систем государственных органов в соответствии с Законом Республики Казахстан от 24 ноября 2015 года «Об

информатизации». В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующего разрешения (уведомления), полученного (направленного) в соответствии с Законом Республики Казахстан от 16 мая 2014 года «О разрешениях и уведомлениях».

К закупаемым и отпускаемым (при закупе фармацевтических услуг) лекарственным средствам, изделиям медицинского назначения, профилактическим (иммунобиологическим, диагностическим, дезинфицирующим) препаратам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования согласно п.20 гл.4 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 30 октября 2009 года № 1729:

1) наличие регистрации лекарственных средств, изделий медицинского назначения, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов 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, изделий медицинского назначения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и медицинской техники и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) лекарственные средства, профилактические (иммунобиологические, диагностические, дезинфицирующие) препараты, изделия медицинского назначения хранятся и транспортируются в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств, изделий медицинского назначения и медицинской техники, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

3) маркировка, потребительская упаковка и инструкция по применению лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения соответствуют требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) срок годности лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

5) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения на дату поставки поставщиком единому дистрибутору составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке товара в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

6) срок годности лекарственных средств, изделий медицинского назначения, за исключением товаров, указанных в подпункте 7) настоящего пункта, на дату поставки единственным дистрибутором заказчику составляет: не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности вакцин на дату поставки единственным дистрибутором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

8) менее сроков годности, указанных в подпунктах 6) и 7) настоящего пункта, для переходящих остатков товара единственного дистрибутора, которые поставляются заказчику и (или) поставщику услуги учета и реализации по соглашению сторон для использования по назначению до истечения срока их годности;

9) наличие зарегистрированной цены на торговое наименование лекарственных средств и предельной цены на изделия медицинского назначения в порядке, установленном уполномоченным органом в области здравоохранения, кроме лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, изделий медицинского назначения.

Место поставки: КГП «Родильный дом г. Темиртау», г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, склад аптеки

Срок поставки: с момента заключения договора по 25 ноября 2019 г. согласно графика поставки к договору, по заявке заказчика.

Условия поставки: Поставка осуществляется силами и транспортом поставщика.

Конверт с документами согласно п. 108 Главы 10 Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, профилактических (иммунобиологических, диагностических, дезинфицирующих) препаратов, изделий медицинского назначения и медицинской техники, фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, утвержденных постановлением Правительства РК от 30.10.2009г., № 1729 предоставляется по адресу г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, бухгалтерия 36 каб.

Окончательный срок предоставления заявок до 16 часов 30 минут 14.02.2019 г.

Конверты с ценовыми предложениями будут вскрываться по адресу г. Темиртау, ул. Димитрова 53/3, бухгалтерия в 10 часов 00 минут 15.02.2019 г.

Директор КГП «Родильный дом г.Темиртау»

Аманжолова С.Г.

## приложение №1

|   | Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)   | Форма выпуска   | ед.изм | Кол-во | Сумма (тенге) |
|---|--|---|--------|--------|---------------|
| 1 | GEM 3 K BG/ISE 075 TEST iQM 3WK CARTRIDGE картридж с iQM для исследования газов крови/гематокрита/электролитов (3недели) к анализатору GEM Premier 300 | на 75 исследований  | шт     | 16     | 4796640       |
| 2 | HEPARIN CAPILLARIES 170 µl/100 PCS Гепариновые капилляры   | 170 µl/100 PCS Гепариновые капилляры  | шт     | 11     | 185900        |
| 3 | контроли GEM CVP GEM 3K 4X5X2.5ML к анализатору GEM Premier 300  | MULTIPAK  | уп     | 5      | 362900        |
| 4 | Диагностические тест - полосы: Глюкоза, кетоновые тела, белок и pH.  | Количество полос в тубе 100шт. Диапазон определяемых концентраций глюкозы в моче: 0,0; 0,05 (2,8) [50]; 0,1 (5,6) [100]; 0,25 (14,0) [250]; 0,5 (28,0) [500]; 1,0 (56,0) [1000]; 2,0 (112,0) [2000] мг% (ммоль/л) [мг/дл]<br>Диапазон определяемых концентраций кетоновых тел в моче: 0,0; 0,5; 1,5; 4,0; 8,0; 16,0 ммоль/л. Диапазон определяемых концентраций альбумина в моче: 0,0; 0,1; 0,3; 1,0; 3,0; 10,0. Реальная чувствительность системы на глюкозу (глюкозооксидаза-пероксидаза) ~ 0,6 ммоль/л. Диапазон определяемых концентраций pH мочи: 0,5; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0 единиц pH. Реальная чувствительность системы на глюкозу (глюкозооксидаза-пероксидаза) ~ 0,6 ммоль/л.<br>Реальная скорость определения глюкозы в моче ~ 40 секунд. (Тест "стартует мгновенно").<br>Чувствительность системы на белок - 0,1 г/л. Чувствительность системы на кетоновые тела - 0,5 ммоль/л. Чувствительность системы для определения pH мочи ~ 0,1. | уп     | 100    | 299000        |
| 5 | Диагностические тест - полосы (Билирубин, Уробилиноген в моче)   | Количество полос в тубе 100шт. Тест-Полоски индикаторные для качественного и полуколичественного определения билирубина в моче. Диапазон определяемых концентраций билирубина в моче: 0,0; 9; 17; 50 мкмоль/л. Срок хранения 2 года   | уп     | 10     | 19100         |
| 6 | Набор для определения С - реактивного белка (CRB)  | (латекс- тест) 125 определений  | набор  | 20     | 125800        |
| 7 | Набор для определения общего белка в сыворотке крови 1000 мл биретовым методом колометрически. Наличие ISO 9001, ISO 13485:2003                        | для определения общего белка в сыворотке крови 1000 мл биретовым методом колометрически. Наличие ISO 9001, ISO 13485:2003   | набор  | 15     | 60000         |

|    | Наименование лекарственного средства (международное непатентованное)  | Форма выпуска  | Кол-во | Сумма (тгшс) |
|----|---|--|--------|--------------|
|    | ед. изм   |  |        |              |
| 8  | Набор для определения концентрации глюкозы в биологических жидкостях (глюкозооксидазным методом) без депротинизации 4x250 мл Чувствительность не более 0,5 ммоль/л коэффициент вариации не более 5% длина волны 505 нм (ФЭК-490 нм) темп инкубации 18-25 С(37С), фотометрирование против холостой пробы . Срок годности набора 12 месяцев. Наличие ISO 9001. ISO 13485:2003 | для определения концентрации глюкозы в биологических жидкостях (глюкозооксидазным методом) без депротинизации 4x250 мл Чувствительность не более 0,5 ммоль/л коэффициент вариации не более 5% длина волны 505 нм (ФЭК-490 нм) темп инкубации 18-25 С(37С), фотометрирование против холостой пробы . Срок годности набора 12 месяцев. Наличие ISO 9001. ISO 13485:2003  | набор  | 15<br>142500 |
| 9  | Набор для определения конц. мочевины в биологических жидкостях уреазным методом колометрически 200 мл Чувствительность не более 0,5 ммоль/л, коэффициент вариации не более 5%   | уреазным фенол/типохлоритным методом, 200мл. Колоримет.методом. 200 мл Чувствительность не более 0,5 ммоль/л, коэффициент вариации не более 5%   | набор  | 20<br>92400  |
| 10 | Альфа - амилаза -ERS-12, 2x60 мл .  | Альфа - амилаза -ERS-12, 2x60 мл колориметрический метод. Наб. для опр-я активности альфа-амилазы в сыворотке (плазме) крови и моче оптимизир. ЭНЗИМ. Кин. методом, 120 мл. Состав набора: 1. Реагент 1 - буфер 1x96 мл. 2. Реагент 2 - субстрат EPS, 5 ммоль/л, 1x24 мл. Чувствительность не более 40 УД, коэффициент вариации не более 5%, длина волны 405 нм, темп. инкубации 37 С (30 С, 25 С), фотометрирование против воды или рабочего реагента. Наличие ISO 9001, ISO 13485:2003   | набор  | 1<br>26000   |
| 11 | Наб. для опр-я концентрации общего и прямого билирубина в сыворотке крови   | Наб. для опр-я концентрации общего и прямого билирубина в сыворотке крови методом Ендрасика-Грофа, 138+138 опр. Состав набора: 1. Реагент 1 - кофениновый реагент. 2. Реагент 2 - сульфаниловая кислота. 3. Реагент 3 - натрия нитрит, 72 ммоль/л. Реагент 4 - физиологический раствор: натрия хлорид, 154 ммоль/л. 5. Реагент 5 - калибратор: билирубин 171 мкмоль/л. Чувствительность не более 5 мкмоль/л, коэффициент вариации не более 8%, длина волны 535 нм (500-560 нм), темп. инкубации 18-25 С. Срок годности 18 месяцев. | набор  | 15<br>72450  |
| 12 | Диагностические тест-полосы для определения глюкозы в крови на глюкометре Акку-Чек  | к анализатору глюкозы ACCU-CHEK-Activ, № 50 шт/уп.   | уп     | 20<br>182000 |