



Утверждаю:

Оспанов Б.Ж. - Директор  
КГП на ПХВ «Областная инфекционная  
больница»

Приказ о проведении закупа  
медицинских изделий  
на расходники КДЛ способом тендера  
от «27» января 2023 года № 69-П

**Объявление о проведении тендера**

КГП на ПХВ «Областная инфекционная больница»

**Номер и время размещения объявления №3 27.06.2023 года**

**Юридический адрес, бизнес-идентификационный код, банковских счет  
заказчика, 040000 г. Талдыкорган, ул Жансугурова, 1/15 БИН 201240011046 БИК  
HSBKKZKX ИИК KZ146010311000223561 Талдыкорганский областной филиал  
АО «Народный Банк Казахстана»**

**Наименование и номер лота** О проведении тендера на закуп  
медицинских изделий на расходный материал КДЛ

**Наименование лекарственного средства и (или) медицинского изделия, его  
характеристика с приложением технической спецификации медицинской техники, единица  
измерения, количество, выделенная цена и общая сумма**

**Сумма, выделенная для закупа: 2 047 000 (два миллион сорок семь тысячи)  
тенге**

№ лот а	Наименование товара	Ед. изм.	К-во		Сумма, выделенная для закупа способом тендера, тенге
1	Билирубин прямой	фл	9	11 000	99000
2	Общий белок	фл	20	19 000	380000
3	Креатинин	фл	10	18 000	180000
4	Альбумин	фл	2	15 000	30000
5	Д-димер тест для коагулограммы	набор	3	242 000	726000
6	Контроль Д-димера тест для коагулограммы	набор	3	115 000	345000
7	Контроль коагулограммы	набор	3	60 000	180000

8	Кюветы на коагулограмму	уп	1	107000	107000
	Итого	2 047 000			

### Техническая спецификация

№ лот а	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Техническая спецификация	Техническая спецификация на казахском языке
1	Билирубин прямой	фл	9	Реагент ABX Pentra Bilirubin, Direct CP предназначен для диагностического количественного определения in vitro прямого билирубина в сыворотке и плазме крови человека с помощью фотометрии с использованием 2,4-дихлоранилина (ДХА). Уровни билирубина (прямого или общего), органического соединения, которое образуется при нормальном и патологическом разрушении эритроцитов, определяют для диагностики и лечения заболеваний печени, гемолитических заболеваний системы крови и метаболических нарушений, в том числе гепатита и закупорки желчных протоков. Для автоматического биохимического анализатора ABXPentra C400	ABX Pentra Bilirubin, Direct CP реагент 2,4-дихлоранилин (ДСА) көмегімен фотометрия арқылы адам сарысуындағы және плазмасындағы тікелей билирубинді in vitro диагностикалық сандық анықтауға арналған. Билирубин деңгейі (тікелей немесе жалпы), қызыл қан жасушаларының қалыпты және патологиялық ыдырауы кезінде түзілетін органикалық қосылыс, бауыр ауруларын, қан жүйесінің гемолитикалық ауруларын және метаболикалық бұзылыстарды, соның ішінде гепатит пен гепатитті диагностикалау және емдеу үшін анықталады. өт жолдарының бітелуі. ABXPentra C400 автоматты биохимиялық анализаторы үшін
2	Общий белок	фл	20	Диагностический реагент для количественного определения общего белка. Значения, полученные с помощью этого прибора, используются для диагностики и лечения различных заболеваний печени, почек или костного мозга, а также других метаболических и алиментарных нарушений. для биохимического анализатора PC400	Жалпы ақуызды сандық анықтауға арналған диагностикалық реагент. Бұл құрылғы арқылы алынған мәндер бауырдың, бүйректің немесе сүйек кемігінің әртүрлі ауруларын, сондай-ақ басқа метаболикалық және тамақтану бұзылыстарын диагностикалау және емдеу үшін қолданылады.
3	Креатинин	фл	10	Диагностический реагент для количественного определения креатинина в сыворотке крови, плазме крови и моче колориметрическим методом. Для автоматического биохимического анализатора ABXPentra 400	Қан сарысуындағы, қан плазмасындағы және зәрдегі креатининді колориметриялық әдіспен сандық анықтауға арналған диагностикалық реагент. анализатор ABXPentra 400 үшін
4	Альбумин	фл	2	Реагент ABX Pentra Albumin CP следует использовать согласно	ABX Pentra Albumin CP сәйкес қолданылуы керек бұл жазба. Әйтпесе, өндіруші



				<p>этому примечанию. В противном случае производитель не может гарантировать его надлежащие рабочие характеристики. Для автоматического биохимического анализатора ABXPentra C 400</p>	<p>онын дұрыс жұмыс істеуіне кепілдік бере алады ABXPentra C 400 автоматты биохимиялық анализаторы үшін</p>
5	Д-димер тест для коагулограммы	набор	3	<p>Тест Yumizen G DDi 2 основан на фиксированном времени определения концентрации D-димера путем фотометрического измерения реакции *антиген-антитело* между антителами в отношении D-димера, связанного с частицами, и D-димером, присутствующим в образце.</p> <p>Yumizen G DDi 2 Buffer (R1) представляет собой буфер с сульфатом никеля и консервантом. Yumizen G DDi 2 Latex (R2) представляет собой латексную частицу, покрытую моноклональным антителом античеловеческого D-димера и содержащую консервант.</p> <p>для Коагулометр Yumizen G400 / Yumizen G400 DDI</p>	<p>Yumizen G DDi 2 сынағы үлгіде бар бөлшектермен байланысқан D-димерге және D-димерге қарсы антиденелер арасындағы *антиген-антидене* реакциясын фотометриялық өлшеу арқылы D-димер концентрациясын белгіленген уақытты анықтауға негізделген.</p> <p>Yumizen G DDi 2 буфері (R1) – никель сульфаты және консервант бар буфер. Yumizen G DDi 2 Latex (R2) – адамға қарсы D-dimer моноклоналды антиденелерімен қапталған және құрамында консервант бар латекс бөлшек.</p>
6	Контроль Д-димера тест для коагулограммы	набор	3	<p>Регуляторы Yumizen G CTRL DDi I &amp; II предназначены для внутреннего контроля качества теста Yumizen G DDi 2 (номер по каталогу: 1300036391). Они являются инструментом и особым регулятором серии. Диапазоны регулятора указаны в таблице значений для данных <b>реагентов</b>.</p> <p>Регуляторы Yumizen G CTRL DDi I &amp; II вытекают из человеческой, антикоагулированной, обобщенной человеческой плазмы от здоровых доноров с консервантом. Yumizen G CTRL DDi I &amp; II содержит антиген D-димера из плазмы крови человека с ферментативным расщеплением.</p> <p>Регуляторы Yumizen G CTRL DDi I &amp; II представляют два разных диапазона измерения для Коагулометр Yumizen G400 / Yumizen G400 DDI</p>	<p>Yumizen G CTRL DDi I &amp; II реттеріштері Yumizen G DDi 2 сынағының ішкі сапасын бақылауға арналған (бөлік нөмірі: 1300036391). Олар серияның құралы және арнайы реттеріші болып табылады.</p> <p>Реттеріштің диапазондары осы реагенттер үшін мәндер кестесінде көрсетілген. Yumizen G CTRL DDi I &amp; II реттеріштері адам, антикоагулянд, лиофилизацияланған, консерванттары бар сау донорлардың біріктірілген адам плазмасынан алынған. Yumizen G CTRL DDi I &amp; II құрамында ферментативті жолмен қорытылатын адам плазмасының D-dimer антигені бар. Yumizen G CTRL DDi I және II контроллері екі түрлі өлшеу ауқымын білдіреді. коагулометр үшін Yumizen G400 / Yumizen G400 DDI</p>
7	Контроль коагулограммы	набор	3	<p>Yumizen G CTRL I &amp; II контрольные плазмы двух уровней предназначены для контроля следующих коагуляционных проб:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Протромбиновое время (ПВ),</li> <li>• Активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ),</li> <li>• Фибриноген (ФИБ),</li> <li>• Тромбиновое время (ТВ) только для контроля I,</li> </ul>	<p>Yumizen G CTRL I және II екі деңгейлі бақылау плазмалары келесі коагуляция үлгілерін бақылауға арналған:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Протромбин уақыты (ПТ),</li> <li>• Белсендірілген ішінара тромбопластин уақыты (АПТТ),</li> <li>• Фибриноген (ФИБ),</li> </ul>

				<ul style="list-style-type: none"> <li>Антитромбин III (АТIII).</li> </ul> CTRL I и II 5x1 мл (2x)) Контроль для Коагулометр Yumizen G400 / Yumizen G400 DDI	<ul style="list-style-type: none"> <li>Тек I бакылау үшін тромбин уакыты (теледидар),</li> <li>Антитромбин III (АТIII).</li> </ul> CTRL I және II 5x1 мл (2x)) Баскару коагулометр үшін Yumizen G400 / Yumizen G400 DDI
8	Кюветы на коагулограмму	уп	1	Кюветы на коагулограмму Yumizen G400	Кюветы на коагулограмму Yumizen G400

### **Место поставки**

город Талдыкорган ул. Жансугурова 1/15

### **Сроки поставки**

Условия осуществления поставки МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020) DDP Срок поставки – в течений 15 (пятнадцать) календарных дней со дня заявки заказчика

### **Время начала и окончания приема заявок с обратным отсчетом оставшегося времени**

Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями организатору закупок нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: 040000, г. Талдыкорган, ул. Жансугурова, 1/15, КГП на ПХВ «Областная инфекционная больница», административный корпус, кабинет представителя по государственным закупкам, ответственное лицо за прием и регистрацию заявок на участие в тендере, в срок до **09 часов 00 минут 18 июля 2023 года** включительно. Тендерная комиссия вскрывает конверты с тендерными заявками **в 10 часов 00 минут 18 июля 2023 года**

*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 согласно Приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110*

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, предъявляются следующие требования:



## **1 Параграф 2. Срок действия, содержание, представление и отзыв тендерных заявок**

47. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

48. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

49. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 настоящих Правил.

50. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к настоящим Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);
- 2) копию устава для юридического лица (если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;
- 4) копии соответствующих лицензий 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 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) 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, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

5) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

51. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»);

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 «Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий» (зарегистрирован в

Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

52. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

53. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупа, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

54. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

55. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

56. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока ее приема.

57. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.



Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

*Общие обязательные требования ко всем товарам:*

- Фамилии, имена, отчества (при их наличии) и должности членов комиссии

Оспанов Б.Ж. директор КГП на ПХВ «Областная инфекционная больница»

Жусупбекова  
Г.М. Заместитель директора по ККМУ



Баясилова Б.Т.                      Специалист лаборатории КГП на ПХВ «Областная  
инфекционная больница»

*Фамилия, имя, отчество (при его наличии), должность секретаря комиссии*  
Ермектасов Р.Ж Юрист  
КГП на ПХВ «Областная инфекционная больница»