



Утверждаю:

Директор

«Лисаковская городская больница»

Аленова К.К.

Приказ №136

от «13» июня 2024 года

## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

для закупа медицинских изделий и расходного материала

### Организатор тендера/Заказчик:

Коммунальное государственное Предприятие «Лисаковская городская больница» Управления здравоохранения акимата Костанайской области.

### Реквизиты:

БИН 960340000455

ИИК KZ976017221000000125

АО "Народный Банк Казахстана"

БИК HSBKZZKX

Тел: 8 (71433) 3-48-62

E-mail: lisgorbol@mail.ru

### Фактический и юридический адрес:

Республика Казахстан, Костанайская область, 111200 г. Лисаковск, Больничный городок, здание 1

### Представитель организатора тендера

Красавина А.В. – Бухгалтер по государственным закупкам – 8-71433-3-48-62

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

### Глава 1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) – медицинских изделий и расходного материала (далее – Товары) – полный перечень закупаемых лекарственных средств и медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.
  2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет **44 490 623,00** тенге (Сорок четыре миллиона четыреста девяносто тысяч шестьсот двадцать три) тенге 00 тиын.
  3. Условия платежа: Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования, после предоставления счет-фактуры, накладной, акта приемки-передачи.
  4. Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в своей тендерной заявке должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.
  5. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.  
Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:
    - 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора в проводимом закупе;
    - 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:
    - 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
    - 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
    - 3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);
    - 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
    - 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;
    - 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.Условия настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.
- При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.
- Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность.
6. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие требования:
    - 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве

самостоятельного изделия или устройства; при покупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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 предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при покупке единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № ҚР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, 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 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);

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.

12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

## Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации:

Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 настоящих Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные настоящими Правилами;

15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового наименования, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при покупке фармацевтических услуг);

17) перечень и количество медицинской техники;

18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

Заказчиком или организатором закупа при закупе фармацевтических услуг закуп разделяется на лоты по месту их оказания.

2. Разъяснения тендерной документации.

1). Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2). Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера 14.00 часов 23 января 2024 года по адресу: г. Костанай ул. 1 Мая 151 КГП «Костанайская областная больница» УЗаКО кабинет главного врача, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол, включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

3. Внесение изменений в тендерную документацию.

1. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

### **Глава 3. Требования к оформлению тендерной заявки, ее предоставление, изменение и отзыв.**

1. 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.

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

3. Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

4. 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.

#### **4. Основная часть настоящей тендерной документация должна содержать следующую информацию:**

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.

#### **5. 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).

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

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

Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

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

Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

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. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «Тендер по запуску медицинских изделий и расходного материала) и «Не вскрывать до 14.00 часов 12 июля 2024 года».

Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть до подведения итогов тендера.

### Глава 6. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

1) **гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет организатора закупа по следующим реквизитам: БИН 960340000455, БИК HSBKZKZKX, ИИК KZ976017221000000125, АО "Народный Банк Казахстана".**

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

2. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

3. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

- 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.

4. 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.

### Глава 7. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

1. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

3. В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

4. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

### Глава 8. Оценка и сопоставление тендерных заявок

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

2. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями настоящих Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий 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 в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях", сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий 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", при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;

- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
  - 6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными настоящими Правилами;
  - 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей условиям тендерной документации и настоящим Правилам;
  - 8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
  - 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
  - 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 настоящих Правил;
  - 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
  - 12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;
  - 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
  - 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
  - 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
  - 16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;
  - 17) представления тендерной заявки в непрошитом виде с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
  - 18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
  - 19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.
3. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 настоящих Правил.
4. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.
5. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:
- 1) отсутствие тендерных заявок;
  - 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.
6. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и условиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.
- В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и условиям настоящих Правил.

#### **Глава 9. Протокол об итогах тендера**

1. Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:
  - 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
  - 2) сумма закупа;
  - 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
  - 4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
  - 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
  - 6) основания отклонения тендерных заявок;
  - 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
  - 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
  - 9) основания, если победитель тендера не определен;
  - 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
  - 11) информация о привлечении экспертной комиссии.
2. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.
3. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

#### **Глава 10. Порядок заключения договора о закупе**

1. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящим Правилам.
2. В течение 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.
3. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.
4. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.
5. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим условиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

6. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре, другим торговым наименованием.

7. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и, соответственно, цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

8. Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг с применением аудио- и видеофиксации. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

#### **Глава 11. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе**

1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями настоящих Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

2. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в банке, обслуживающем заказчика;
- 2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.

3. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

4. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

6. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

- 1) расторжении договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);
- 3) неуплате штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение условий, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

#### **Глава 12. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупе.**

1. Тендерная заявка, представленная потенциальным поставщиком, договор о закупе, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

#### **Глава 13. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

1. Если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

2. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

3. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № КР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

4. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

#### Глава 14. Поддержка предпринимательской инициативы

1. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

2. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

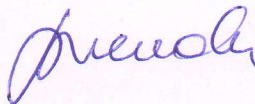
3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

3. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

4. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

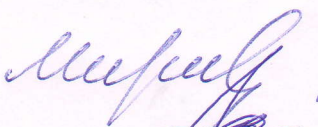
Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Председатель тендерной комиссии



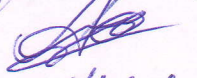
Аленова К.К.

Заместитель председателя тендерной комиссии



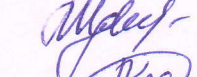
Мухаметжанова М.Ж.

Член тендерной комиссии



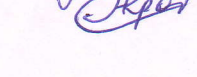
Мирманова Ж.Р.

Член тендерной комиссии



Ткаченко А.Е.

Член тендерной комиссии



Идрисова Л.Ю.

Секретарь тендерной комиссии



Красавина А.В.



Бекітемін:

«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК  
директоры  
Қ.Қ. Аленова

«13» маусым 2024 ж.  
№136 бұйрық

## Медициналық бұйымдарды және шығын материалдары сатып алуға арналған тендерлік құжаттама

### Тендерді ұйымдастырушы / Тапсырыс беруші:

Қостанай облысы әкімдігі денсаулық сақтау басқармасының "Лисаков қалалық ауруханасы" коммуналдық мемлекеттік кәсіпорны.

### Деректемелер:

БСН 960340000455  
ЖСК KZ976017221000000125  
"Қазақстан Халық Банкі" АҚ  
БИК HSBKZZKX  
Тел: 8 (71433) 3-48-62  
E-mail: lisgorbol@mail.ru

### Нақты және заңды мекен-жайы:

Қазақстан Республикасы, Қостанай облысы, 111200 Лисаков к., Аурухана қалашығы, 1 ғимарат

### Тендерді ұйымдастырушының өкілі

А.В. Красавина - мемлекеттік сатып алу бойынша бухгалтер-8-71433-3-48-62  
Тендерлік құжаттама тегін ұсынылады.

### 1-тарау. Жалпы ережелер

1. Тендер медициналық бұйымдарды және шығын материалдары (бұдан әрі – Тауарлар) өнім берушіні (лерді) таңдау мақсатында өткізіледі-сатып алынатын дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және зертханалық реагенттерді толық тізбесі осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада келтірілген.
  2. Осы тендер үшін бөлінген сома **44 490 623,00** теңге (Қырық төрт миллион төрт жүз тоқсан мың алты жүз жиырма үш) теңге 00 тиынды құрайды.
  3. Төлем шарттары: Тапсырыс беруші өнім берушіге Шарттың келісілген бағасын қаржыландырудың түсуіне қарай тауарды жеткізу фактісі бойынша, шот-фактура, жүкқұжат, қабылдау-тапсыру актісін ұсынғаннан кейін өнім берушінің банктік шотына ақша қаражатын аудару жолымен төлейді.
  4. Әлеуетті өнім беруші балама төлем шарттарын немесе басқа шарттарды және олармен байланысты нақты бағалық жеңілдіктерді ұсына алады. Бұл ретте әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімінде бұл жағдайда қандай бағалық жеңілдік ұсына алатынын көрсетуі тиіс.
  5. Әлеуетті өнім берушіге қойылатын біліктілік талаптары.
    - 1) әлеуетті өнім берушінің бірінші басшыларының және (немесе) әлеуетті өнім берушінің уәкілетті өкілінің жақын туыстары, жұбайы (зайыбы), жұбайының (зайыбының) жақын туыстары өнім берушіні таңдау туралы шешім қабылдау құқығына ие болса не өткізілетін сатып алуда тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірінғай дистрибьютордың өкілі болып табылса;
    - 2) әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрса, әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды.
  9. Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай шарттарға сәйкес келеді:
    - 1) құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекетке қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);
    - 2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;
    - 3) комиссияның (комиссиялардың) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірінғай дистрибьютордың тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) комиссия (комиссиялар) қабылдайтын шешімдерге ықпал етуге мүмкіндігі бар өкілдерімен үлестес болмауы;
    - 4) бюджетке, оның ішінде міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешегінің болмауы;
    - 5) банкроттық не таратылу рәсіміне жатпауы;
    - 6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмауы.
- Осы тармақтың шарттары шетелдік тауар өндірушілерден және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрған халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.
- Сатып алу кезінде осы Қағидаларда көзделмеген талаптар қойылмайды.
- Әлеуетті өнім беруші хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша жиынтықта болуы талап етілетін жағдайды қоспағанда, бір лот бойынша сатып алу шеңберінде дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның бір саудалық атауын ұсынады.
6. Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетілетін қызметтер сатып алынған кезде, дәрілік заттарға және медициналық бұйымдарға мынадай шарттар қойылады:
    - 1) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, "Орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік



заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің; арнайы көлік құралындағы медициналық техника сатып алынған кезде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуінің болуы.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (өнім беру жиынтығын) тіркеудің қажет болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарынан асыруға жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақыртудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атауы және саудалық атауы (бар болған жағдайда) бойынша шекті бағадан асырмау;

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың таңбалануын, тұтыну қаптамасының және оларды қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі өнім беруші тапсырыс берушіге берген күні:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

11) медициналық техниканың жаңалығы, оның пайдаланылмауы және жеткізу сәтінің алдындағы жиырма төрт ай кезеңінде өндірілуі;

12) өлшеу құралдарына жататын медициналық техниканың Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізілуі.

Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізудің қажет болмауы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;

13) шарт талаптары бойынша өнім беру немесе фармацевтикалық қызмет көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау.

12. Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) және 13) тармақшаларында көзделген шарттарды өнім беруші өнім беру немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

13. Тапсырыс беруші, сатып алуды ұйымдастырушы, бірыңғай дистрибьютор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

## 2-тарау. Тендерлік құжаттама

1. Тендерлік құжаттаманың мазмұны:

Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы Қағидаларға сәйкес дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуға арналған тендерлік құжаттаманы бекітеді, ол оның интернет-ресурсына орналастырылады және мыналарды (сатып алу нысанасына қарай):

1) әлеуетті өнім беруші өзінің осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға және сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растау үшін ұсынуға тиіс тендерлік құжаттаманың құрамын, құжаттар тізбесін;

2) техникалық ерекшелікті қоса алғанда, сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің техникалық және сапалық сипаттамаларын;

3) сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемі және әрбір лот бойынша оларды сатып алу үшін бөлінген соманы;

4) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізу немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсету орны, мерзімі мен басқа да шарттарын;

5) төлем шарттарын және дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың жобасын;

6) тендерлік өтінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың тіліне қойылатын талаптарды;

7) тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптарды;

8) тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу тәртібін, нысаны мен мерзімдерін;

9) тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібіне нұсқауды;

10) тендерлік өтінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі мен олардың қолданылу мерзімін;

11) әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны, қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі бойынша түсініктеме алу үшін жүгіну нысандарын;

12) тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу орны, күні, уақыты мен рәсімін;

13) тендерлік өтінімдерді қарау рәсімін;

14) әлеуетті өнім берушілерге – отандық тауар өндірушілерге осы Қағидаларда айқындалған қолдау көрсету шарттарын;

15) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу шарттарын, нысанын, көлемі мен тәсілін;

16) дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамалары және халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасы және саудалық атауының шекті бағасы көрсетілген тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі және санын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметті сатып алу кезінде).

Пациенттің жеке өзіне жақпаған кезде тапсырыс берушінің дәрігерлік-консультациялық комиссия қорытындысы негізінде саудалық атауы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамасы мен халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасы және (немесе) саудалық атауының шекті бағасы көрсетілген тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесін және санын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде);

17) медициналық техниканың тізбесі мен санын;

18) әрбір лот бойынша облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары айқындаған фармацевтикалық қызмет көрсетілуге тиіс елді мекендер тізбесін (фармацевтикалық көрсетілетін қызметті сатып алу кезінде);

19) осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің әлеуетті өнім берушілеріне, сондай-ақ олардың бірлесіп орындаушыларына қойылатын шарттарын (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) қамтиды.

Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының біртекті дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды оларды жеткізу орны бойынша лоттарға, ал біртекті дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бірнеше түрін сатып алуды жүзеге асыру кезінде олардың біртекті түрлері және (немесе) жеткізу орны бойынша лоттарға бөлуіне жол беріледі.

Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде сатып алуды оларды көрсету орны бойынша лоттарға бөледі.

2. Тендерлік құжаттаманы түсіндіру.

1) Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік 10 (он) күннен кешіктірмей әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктеме беруге жүгінеді, оларға тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап 3 (үш) жұмыс күнінен кешіктірмей сұрау салу авторын көрсетпей түсініктеме береді, ол сұрату келіп түскен күнде тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

2. Тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде тендерлік құжаттамада айқындалған 14.00 сағ. 23 қаңтар 2024 жылы, Қостанай к., 1 Мая к-сі, 151 мекенжайы бойынша Қостанай облысы әкімдігі Денсаулық сақтау басқармасының «Қостанай облыстық ауруханасы» КМК, бас дәрігердің кабинеті тендер шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті өнім берушілермен кездесу өткізеді, бұл туралы кездесудің барысы және мазмұны туралы мәліметтер қамтылатын хаттама жасалады, ол тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

3. Тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізу.

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік 7 (жеті) күннен кешіктірмей тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажет болған кезде өз бастамасымен немесе әлеуетті өнім берушілердің сұратуына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік 5 (бес) күнге ұзартылады.

### **3-тарау. Тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар, оны ұсыну, өзгерту және кері қайтарып алу.**

1. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді жабық күйінде тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға ұсынады.

2. Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

3. Тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімдерді түпкілікті қабылдаған күннен бастап есептелетін тендер қорытындылары шығарылғанға дейін жасалады. Қолданылу мерзімі неғұрлым қысқа болған тендерлік өтінім қабылданбайды.

4. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдікті қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған кезде әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге, сондай-ақ осы Қағидалардың 50-тармағының 2), 3), 4) және 5) тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

### **4-тарау. Осы тендерлік құжаттаманың негізгі бөлігі келесі ақпаратты қамтиды:**

1) осы Қағидаларға 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тендерге қатысуға өтінімді (электрондық жеткізгіште өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);

2) заңды тұлға үшін жарғы көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылар немесе акционерлер құрамы көрсетілмесе, құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейінгі қолданыстағы акция ұстаушылардың тізілімінен үзінді ұсынылады);

3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген құжаттың көшірмесі;

4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

5) мыналар:

объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатының көшірмелерін;

6) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын;

7) тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасын қамтиды.

### **5-тарау. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі:**

1) мәлімделген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің нақты техникалық сипаттамасы көрсетілген қағаз жеткізгіштегі техникалық ерекшелікті (медициналық техниканы мәлімдеген кезде, сондай-ақ "docx" форматында электрондық жеткізгіште);

2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың не дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның рұқсатының (қорытындысының) көшірмесін қамтиды.

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және

"Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-237/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген) сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады.

Әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін оны жазбаша нысанда кері қайтарып алады.

Тендерлік өтінімдерді ұсыну мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.

Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдікті қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге бөлек қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке салынып жабылады.

Тендерлік өтінім басылып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі. Грамматикалық немесе арифметикалық қатені түзету қажет болған жағдайды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасына қосымша жазулар, жазуға, сөздерді өшіруге немесе толықтырулар енгізуге жол берілмейді.

Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді жабық күйінде тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға ұсынады. Тендерлік өтінім әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы көрсетілетін конвертке мөрленеді. Конверт Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға тиіс және «Медициналық бұйымдарды және шығын материалдары сатып алу жөніндегі тендер және «2024 жылғы 12 маусым сағ.14.00 дейін ашпаңыз» деген сөздерді қамтиды.

Әлеуетті өнім беруші тендерге қатысу үшін ұсынған тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендердің қорытындылары шығарылғанға дейін болуға тиіс.

#### 6-тарау. Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету

1. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтініммен бірге тауарларды немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу үшін бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдікті қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету (бұдан әрі – кепілдікті қамтамасыз ету):

1) тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар және мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет кодексінде көзделген шотқа енгізілетін кепілдікті ақшалай жарна;

2) осы Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі түрінде ұсынылады.

Ақша кепілі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді. (БИН 960340000455, ЖСК KZ97601722100000125, «Қазақстан Халық Банкі» АҚ, БИК HSBKZZKX)

2. Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімінен кем болмауға тиіс.

3. Тендерді ұйымдастырушы тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді мынадай жағдайлар туындаған сәттен бастап бес жұмыс күні ішінде қайтарады:

1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін әлеуетті өнім беруші оны кері қайтарып алған;

2) тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінім қабылданбаған;

3) басқа әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы деп танылған;

4) сатып алу рәсімі тендер жеңімпазын айқындамай тоқтатылған;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартын орындауды кепілдікті қамтамасыз етуді енгізген жағдайда қайтарылады.

4. Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге, егер:

1) ол тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімді кері қайтарып алса немесе өзгертсе;

2) тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт жасаудан жалтарса;

3) жеңімпаз деп танылса және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізбесе не уақтылы енгізбесе, қайтарылмайды.

#### 7-тарау. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу

1. Тендерлік өтінімдерді қабылдауды аяқтау мен тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашудың басталуы арасындағы уақыттың ұзақтығы 2 (екі) сағаттан аспайды.

2. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді тендерлік комиссия тендерлік құжаттамада айқындалған уақытта және орында аудио және видео тіркеуді қолданып ашады.

3. Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

4. Тендерлік комиссия хатшысы конверттерді ашып, тендерлік өтінімдер келіп түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімделген бағаны, жеткізу мен ақы төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты хабарлайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

#### 8-тарау. Тендерлік өтінімдерді бағалау және салыстыру

1. Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалау мен салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы бөлігінде осы Қағидалардың шарттарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімінің жүргізілуіне бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсына орналастырылған ақпаратты қарайды.

2. Тендерлік комиссия:

1) осы Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;

2) жарғы көшірмесі немесе құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайда құрылтай шартының көшірмесі ұсынылмаған;

3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;

4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы"

Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесі ұсынылмаған;

5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарнасы, міндетті кәсіптік зейнетақы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген соманы қоспағанда) туралы ақпарат болған;

6) осы Қағидаларда көзделген шарттарға сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

7) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуған;

8) осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге осы Қағидаларда көзделген шарттар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталған;

9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы болған;

10) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттар ұсынылмаған;

11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинағына сәйкес келмеген;

12) осы Қағидалардың 10-тармағының шарттарына сәйкес келмеген;

13) осы Қағидалардың 15, 21-тармақтарында белгіленген талаптарға;

14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болған;

15) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысанда ұсынылмаған;

16) әлеуетті өнім беруші дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бағасын тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағасынан және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасынан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары ұсынған;

17) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, қолтаңбамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылған;

18) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға сәйкес келмеген;

19) осы Қағидалардың шарттарын бұзып үлестес болу фактісі анықталған жағдайда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды.

3. Егер тендер тұтастай немесе оның қандай да бір лоты өткен жоқ деп танылса, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендердің мазмұны мен шарттарын өзгертеді және осы Қағидалардың 2-бөлімінің 1-тарауына сәйкес қайта тендер өткізеді.

4. Егер тендер тендерлік құжаттама шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімнің берілуі негізінде тұтастай немесе оның қандай да бір лоты бойынша өткізілмеген деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алуды бір көзден алу тәсілімен жүзеге асырады.

5. Тендер тәсілімен сатып алу немесе оның қандай да бір лоты мынадай негіздемелердің бірі бойынша:

1) тендерлік өтінімдер болмаса;

2) әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаса, өткізілмеді деп танылады.

6. Тендер жеңімпазы тендерлік өтінімдері тендерлік комиссия ең төмен баға ұсынысы негізінде хабарландыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес деп танылған әлеуетті өнім берушілер арасынан айқындалады.

Лот бойынша бәсекелес болмаған немесе лот бойынша бәсекелестің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін жалғыз өтінім деп таныған әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы болып танылады.

### 9-тарау. Тендердің қорытындысы туралы хаттама

1. Тендер қорытындысы тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашқан күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:

1) дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің атауы мен қысқаша сипаттамасы;

2) сатып алу сомасы;

3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атауы, орналасқан жері және біліктілік деректері;

4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және шарттары;

5) бағалауды жазу және тендерлік өтінімдерді салыстыру;

6) тендерлік өтінімдерді қабылдамау негіздемесі;

7) саудалық атауын көрсетіп, тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаз(дар)дың атауы мен орналасқан жері және олар бойынша жеңімпаз айқындалған талаптар;

8) саудалық атауын көрсетіп, әрбір тендер лотының ұсынысы жеңімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын қатысушының атауы мен орналасқан жері;

9) егер тендер жеңімпазы айқындалмаса, негіздемесі;

10) сатып алу шарты жасалуға тиіс мерзім;

11) сараптама комиссиясын тарту туралы ақпарат енгізіледі.

2. Тендер қорытындысы шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына қорытынды хаттамасын орналастыру арқылы тендердің нәтижесі туралы хабарлайды.

3. Тендердің қорытындысы туралы хаттама тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына орналастырылады. Сатып алуды ұйымдастырушы қорытынды шығарылған күннен бастап күнтізбелік 3 (үш) күн ішінде тапсырыс берушіге сатып алу қорытындысы хаттамасының куәландырылған көшірмесін және жеңімпаздың дәрілік заттарының және (немесе) медициналық бұйымдарының техникалық ерекшелігін жібереді.

### 10-тарау. Сатып алу туралы шартты жасасу тәртібі

1. Тапсырыс беруші тендер қорытындысы шығарылған күннен не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындысын алған күннен бастап күнтізбелік 5 (бес) күн ішінде әлеуетті өнім берушіге қол қойылған сатып алу шартын немесе осы Қағидалардың 5

және (немесе) 6-қосымшаларға сәйкес нысан бойынша жасалатын фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартты жібереді.

2. Шартты алған күннен бастап 10 (он) жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспейтіні немесе қол қоюдан бас тартатыны туралы жазбаша хабардар етеді.

3. Көрсетілген мерзімде қол қойылған шартты немесе талаптармен келіспеу туралы хабарламаны ұсынбау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушілікті қарау мерзімі шарт жасасудан бас тартуды ұсынған күннен бастап 2 (екі) жұмыс күнінен аспайды.

4. Сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

5. Егер тендердің жеңімпазы белгіленген мерзімде сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа қол қоюдан жалтарса немесе тапсырыс берушіге оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабарламаса, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаздың ұсынысынан кейін екінші болып табылатын тендерге қатысушымен шарт жасасады.

6. Шартқа өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін қандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартта көрсетілген саудалық атауды басқа саудалық атаумен ауыстыруға жол берілмейді.

7. Өнім берушіні таңдауға негіз болған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымның құрамы немесе сипаттамасы өзгермеген жағдайда жасалған шартқа:

1) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын және тиісінше шарттың бағасын азайту бөлігінде;

2) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемін азайту бөлігінде өзгерістер енгізуге жол беріледі.

8. Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолданып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы және (немесе) медициналық берушімен келіссөз жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші өз қалауы бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

#### **11-тарау. Сатып алу туралы шартты орындауды қамтамасыз етуді енгізу тәртібі**

1. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың мазмұнын, нысанын және оны кепілдікті қамтамасыз етуді енгізу талаптарын (бұдан әрі – кепілдікті қамтамасыз ету) осы Қағидалардың ережелеріне сәйкес тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы айқындайды және тендерлік құжаттамаға, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа енгізілуге тиіс.

2. Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шарттың бағасынан үш пайызды құрайды және:

1) тапсырыс берушіге қызмет көрсетілетін банкке орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;

2) осы Қағидаларға 10-қосымшаға сәйкес нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі түрінде ұсынылады.

3. Ақшалай қаражатты кепілдік жарна түріндегі кепілдікті қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді.

4. Егер сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдікті қамтамасыз ету енгізілмейді.

5. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді өнім беруші, егер басқаны көздемесе, шарт күшіне енген күннен бастап 10 (он) жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

6. Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдікті қамтамасыз етуді тапсырыс беруші өнім берушіге:

1) өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт бұзылған;

2) өнім беру шарты бойынша өзінің міндеттемелерін орындамаған немесе тиісінше орындамаған (беру мерзімінің бұзылуы және шарттың басқа да талаптарының бұзылуы);

3) орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген айыппұл санкциясын төлемеген кезде қайтармайды.

#### **12-тарау. Тендерлік өтінімнің, сатып алу туралы шарттың тіліне қойылатын талаптар.**

1. Әлеуетті өнім беруші ұсынған тендерлік өтінім, сатып алу туралы шарт, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады.

#### **13-тарау. Отандық тауар өндірушілерді және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілерін қолдау**

1. Егер лот бойынша сатып алуға отандық тауар өндіруші және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа (бұдан әрі – ЕАЭО) мүше мемлекеттердің өндірушісі болып табылатын, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін өтінім берген бір әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

2. Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) ЕАЭО-ға мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, онда олардың арасындағы жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

3. Сатып алуды өткізу кезінде әлеуетті өнім берушінің отандық тауар өндіруші мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды лицензия;

2) "Дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021

жылғы 9 ақпандағы № ҚР ДСМ-16 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22175 болып тіркелген) сәйкес берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші көрсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу куәлігі.

Шарт немесе өнім берудің ұзақ мерзімді шартына қосымша келісім жасалған кезде отандық тауар өндіруші берілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға ішкі айналысқа арналған дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы "СТ-KZ" сертификатын ұсынады.

4. Әлеуетті өнім беруші – ЕАЭО-ға мүше мемлекеттер өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

- 1) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру бойынша фармацевтикалық қызметтер көрсетуге лицензия;
- 2) "Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттарды тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 шешіміне және "Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешіміне сәйкес келетін тіркеу куәлігі.

#### 14-тарау. Кәсіпкерлік бастаманы қолдау

1. Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің:

- 1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);
- 2) дәрілік заттарды және фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дистрибьюторлық практика (GDP);
- 3) фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілер шарттар жасау артықшылығына ие болады.

2. Сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасасуға артықшылық алу үшін өтінімге:

- 1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттарын жасау кезінде объект пен өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;
- 2) әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды сатып алу кезінде объектінің тиісті дистрибьюторлық практикаға (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;
- 3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде объектінің тиісті дәріханалық практикаға сәйкестігі (GPP) туралы сертификатты қоса береді.

3. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін өтінім мен объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты берген бір әлеуетті өнім беруші ғана қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

4. Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық әрі дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Директоры, тендерлік комиссия төрағасы

Қ.К. Аленова

Медициналық бөлім жөніндегі бас дәрігердің орынбасары, төрағаның орынбасары

М.Ж. Мұхаметжанова

Хирургия бөлімінің меңгерушісі, тендерлік комиссияның мүшесі

Ж.Р. Мирманова

Травматолог дәрігер, тендерлік комиссияның мүшесі

А.Е. Ткаченко

Материалдық құндылықтарды есепке алу жөніндегі бухгалтер, тендерлік комиссия мүшесі

Л.Ю. Идрисова

Мемлекеттік сатып алу бойынша бухгалтер, тендерлік комиссияның хатшысы.

А.В. Красавина

Перечень закупаемых товаров  
Тендер по закупке медицинских изделий и расходного материала

1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
Наименование заказчика	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Срок поставки товаров (дней со дня вступления в силу договора о закупках)	Место поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге	
1	КГП «Лисаковская городская больница»	Пластина для лучевой кости дистальная, узкая	шт	6	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	330 564
2	КГП «Лисаковская городская больница»	Пластина для лучевой кости широкая	шт	6	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	330 564
3	КГП «Лисаковская городская больница»	Винты блокирующие	шт	120	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	1 858 560
4	КГП «Лисаковская городская больница»	Блокирующий винт	шт	30	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	464 640
5	КГП «Лисаковская городская больница»	Винт кортикальный самонарезающий	шт	10	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	43 460
6	КГП «Лисаковская городская больница»	Пластины реконструктивные, J-образные левые и правые	шт	2	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	208 076
7	КГП «Лисаковская городская больница»	Пластины реконструктивные, полукруглые	шт	3	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	282 900
8	КГП «Лисаковская городская больница»	Пластины реконструктивные, прямые	шт	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	502 250
9	КГП «Лисаковская городская больница»	Кортикальные винты	шт	50	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	189 350
10	КГП «Лисаковская городская больница»	Винт канюлированный компрессионный	шт	10	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	326 980
11	КГП «Лисаковская городская больница»	Винт компрессионный канюлированный	шт	10	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	271 630
12	КГП «Лисаковская городская больница»	Отвертка канюлированная	шт	1	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	352 179
13	КГП «Лисаковская городская больница»	Спица Киршнера 1,0/220	шт	30	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	95 340
14	КГП «Лисаковская городская больница»	Сверло	шт	2	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	66 688
15	КГП «Лисаковская городская больница»	Сверло канюлированное	шт	2	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	371 050





33	КГП «Лисаковская городская больница»	Бедренный компонент	шт	20	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	6 155 720
34	КГП «Лисаковская городская больница»	Большеберцовый компонент	шт	20	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	3 066 580
35	КГП «Лисаковская городская больница»	Большеберцовый вкладыш	шт	20	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	2 326 400
36	КГП «Лисаковская городская больница»	Рентгеноконтрас тный костный цемент	шт	30	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.	КГП «Лисаковская городская больница», г.Лисаковск, Больничный городок 1 (аптечный склад)	-	712 800

Директор КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКо

Аленова К.К.



Сатып алынатын тауарлардың тізбесі  
медициналық бұйымдарды және шығын материалдары сатып алу жөніндегі тендер

Лот №	Тапсырыс берушінің атауы	Тауардың атауы	Өлш. бірл.	Саны	Жеткізу шарттары (ИНКОТЕ РСМ 2020 сәйкес)	Тауарларды жеткізу мерзімі (сатып алу туралы шарт күшіне енген күннен бастап)	Тауарларды жеткізу орны	Аванстық төлем мөлшері, %	Тендер тәсілімен сатып алу үшін бөлінген сома, теңге
1	2	3	4	5	6	7	8	9	10
1	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Радиалды сүйек тақтасы дистальды, тар	дана	6	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	330 564
2	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Радиалды сүйек тақтасы кең	дана	6	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	330 564
3	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Құлыптау бұрандалары	дана	120	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	1 858 560
4	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Құлыптау бұрандасы	дана	30	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	464 640
5	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Өздігінен кесетін кортикальды бұранда	дана	10	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	43 460
6	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Пластиналар реконструктивті, J-тәрізді сол және оң	дана	2	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	208 076
7	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Пластиналар реконструктивті, жартылай дөңгелек	дана	3	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	282 900
8	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Пластиналар реконструктивті, түзу	дана	5	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	502 250
9	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Кортикальды бұрандалар	дана	50	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	189 350
10	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Канюляцияланған қысу бұрандасы	дана	10	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	326 980
11	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Қысылған канюлярлы бұранда	дана	10	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	271 630
12	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Канюлярлы бұрағыш	дана	1	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	352 179
13	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Кишнер инесі	дана	30	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	95 340
14	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Бұрғылау	дана	2	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	66 688
15	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы КМК	Канюлярлы бұрғылау	дана	2	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	371 050



33	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы» КМК	Феморальды компонент	дана	20	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	6 155 720
34	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы» КМК	Жіліншік компоненті	дана	20	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	3 066 580
35	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы» КМК	Жіліншік төсемі	дана	20	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	2 326 400
36	ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы» КМК	Рентгендік контрастты сүйек цементі	дана	30	DDP межелі пункті	шарт күшіне енген сәттен бастап Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 5 жұмыс күні ішінде, 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін.	«Лисаков қалалық ауруханасы» КМК, Лисаков қ., Аурухана қалашығы 1 (дәріхана қоймасы)	-	712 800

ҚОӘДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы» КМК директоры

Қ.К. Аленова



Техническая спецификация закупаемых товаров

№ лота	Наименование товара	Ед. изм.	Кол-во	Краткая характеристика
1	Пластина для лучевой кости дистальная, узкая	шт	6	Пластина для лучевой кости дистальная, узкая, левая/правая, 3отв. L-53, 4отв. L-64, 5отв. L-75 - используется при переломах в дистальном отделе лучевой кости. Пластина фигурная – 3D. Нижние подрезы в диафизарной части пластины ограничивают контакт пластины с костью, улучшают кровоснабжение тканей вблизи имплантата. Пластина левая. Толщина пластины 1,8мм. Длина пластины L-53мм, 64мм, 75мм ширина пластины в диафизарной части 10мм, ширина пластины в эпифизарной части 21мм. В эпифизарной части пластины расположены под разными углами в 3-х плоскостях в 2-х рядах 5 отверстий с двухзаходной резьбой диаметром 3,5мм и 4 отверстия диаметром 1,5мм под спицы Киршнера и для фиксации шаблона-накладки. В диафизарной части пластины находится 1 отверстие диаметром 1,5мм под спицы Киршнера на расстоянии 2,5мм от края диафизарной части пластины, 3, 4 и 5 отверстия с двухзаходной резьбой диаметром 3,5мм на расстоянии 6,5мм, 17,5мм и 30,5мм от края эпифизарной части пластины, 1 компрессионное отверстие диаметром 3,5мм на расстоянии 12мм, позволяющее провести компрессию на промежутке 1,3мм и 1 компрессионное отверстие диаметром 3,5мм на расстоянии 24мм, позволяющее провести компрессию на промежутке 3,3мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Полирование изделий: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; цвет пластины зелёный.
2	Пластина для лучевой кости широкая	шт	6	пластина для лучевой кости широкая левая, правая 3отв. L-53, 4отв. L-64, 5отв.L-75 мм - используется при переломах в дистальном отделе лучевой кости. Пластина фигурная – 3D. Нижние подрезы в диафизарной части пластины ограничивают контакт пластины с костью, улучшают кровоснабжение тканей вблизи имплантата. Пластина левая, правая. Толщина пластины 1,8мм. Длина пластины L-53мм, 64мм, 75мм, ширина пластины в диафизарной части 10мм, ширина пластины в эпифизарной части 27мм. В эпифизарной части пластины расположены под разными углами в 3-х плоскостях в 2-х рядах 7 отверстий с двухзаходной резьбой диаметром 3,5мм и 4 отверстия диаметром 1,5мм под спицы Киршнера. В диафизарной части пластины находится 1 отверстие диаметром 1,5мм под спицы Киршнера на расстоянии 2,5мм от края диафизарной части пластины, 5 отверстий с двухзаходной резьбой диаметром 3,5мм на расстоянии 6,5мм от края диафизарной части пластины, расстояние между отверстиями 11мм, расстояние между отверстиями №4 и №5 13мм, 3 компрессионных отверстия диаметром 3,5мм на расстоянии 12мм от края диафизарной части пластины, позволяющих провести компрессию на промежутке 1,3мм, расстояние между отверстиями 11мм и 1 компрессионное отверстие диаметром 3,5мм на расстоянии 31,9мм от края эпифизарной части пластины, позволяющее провести компрессию на промежутке 3,3мм. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Полирование изделий: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; цвет пластины зелёный.
3	Винты блокирующие	шт	120	Винты блокирующие: винты имеют резьбу по внешнему диаметру головки, что позволяет достичь блокирования при вкручивании винта в пластину, диаметр винтов 2,4 мм. Длина винтов 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм. Диаметр головки винта 4 мм, под отвертку Т8 «звездочка». Резьба на всю длину ножки винта. Все винты имеют самонарезающую резьбу, что позволяет фиксировать их без использования метчика. Импланты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления- титан, технические нормы: состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Полирование изделий: механическое: полирование черновое; полирование заканчивающее; вибрационная обработка
4	Блокирующий винт	шт	30	блокирующий винт 2,7 - Винт длиной 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм. Резьба двухзаходная диаметром 2,7мм. Резьба на винте полная. Головка винта цилиндрическая с двухзаходной резьбой диаметром 3,5мм, высотой 2,3мм под отвертку типа Т8, глубина шлица 1,6мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 подточки под углом 5° проходящие по радиусу R10мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Полирование изделия: вибрационная обработка. Винт зелёного цвета.
5	Винт кортикальный самонарезающий	шт	10	винт кортикальный самонарезающий 2,7 - Винт длиной 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм. Резьба двухзаходная диаметром 2,7мм. Резьба на винте полная. Головка винта полупотайная, высотой 2,2мм под отвертку типа Torx Т8, глубина шлица 1,6мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное начало, вершинный угол - 60°. Конусное начало имеет 3 подточки длиной 4мм, проходящие по радиусу R10мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti – остальное. Полирование изделия: вибрационная обработка.
6	Пластины реконструктивные, J-образные левые и правые	шт	2	Пластины реконструктивные, J-образные левые и правые. Применяются для остеосинтеза переломов костей таза, ширина пластин 10 мм и толщиной 2 мм. Длина пластин 123мм, 143мм, 163мм и 181 мм. Количество отверстий под кортикальные винты диаметром 3.5 мм - 10, 12, 14 и 16. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал

				изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
7	Пластины реконструктивные, полукруглые	шт	3	Пластины реконструктивные, полукруглые R100. Применяются для остеосинтеза переломов костей таза, ширина пластин 10 мм и толщиной 2 мм. Длина пластин 59мм, 82мм, 104мм, 124мм, 143мм, 159мм, 173мм и 185мм. Количество отверстий под кортикальные винты диаметром 3,5 мм 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16 и 18. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
8	Пластины реконструктивные, прямые	шт	5	Пластины реконструктивные, прямые. Применяются для остеосинтеза переломов костей таза, ширина пластин 10 мм и толщиной 2 мм. Длина пластин 66мм, 78мм, 90мм, 102мм, 114мм, 126мм, 150мм, 174мм, 198мм, 222мм, 246мм и 270мм. Количество отверстий под кортикальные винты диаметром 3,5 мм 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20 и 22. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
9	Кортикальные винты	шт	50	Кортикальные винты: диаметр винтов 3,5 мм. Длина винтов 14 мм, 16мм, 18мм, 20 мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32 мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм. Диаметр головки винта 6 мм. Высота головки винта 3,1 мм. Имеет шлиц под шестигранную отвертку S2,5. Резьба на ножке винта: на всю длину ножки винта. Винты имеют самонарезающую резьбу, что позволяет их фиксировать без использования метчика. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
10	Винт канюлированный компрессионный	шт	10	Винт канюлированный компрессионный 2,5/3,2 L- 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм. применяется при переломах мелких костей ладони и запястья: ладьевидной кости стопы и других костей запястья, основ пястной кости, концевых фаланг. Винт длиной 10мм. Резьба в дистальной и проксимальной части винта. Винт канюлированный. Диаметр канюлированного отверстия 0,9мм. В дистальной части винта резьба диаметром 2,5мм, с шагом 1мм, длиной 7мм, в проксимальной части диаметром 3,2мм, с шагом 0,7мм, длиной 4мм. Диаметр части винта между двумя резьбами 1,7мм. Резьба в дистальной части винта имеет больше шаг, чем резьба в проксимальной части за счёт чего происходит компрессия отломков на промежутке винта без резьбы во время имплантации. В проксимальной части винта находится шлиц типа TORX T7 глубина шлица 2мм. Проксимальная и дистальная резьба самонарезающе что позволяет фиксировать винт без использования метчика. Начало дистальной резьбы имеет 3 подточки под углом 35°. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832/3 для изделий, имплантируемых в человеческий организм; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделия: вибрационная обработка. Винт золотого цвета.
11	Винт компрессионный канюлированный	шт	10	Винт компрессионный канюлированный: предназначены для лечения вальгусной деформации первого пальца стопы. Должен иметь два диаметра резьбы по краям винта 3,9 мм и 3,0 мм, канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 1,15 мм, имеет шестигранное углубление под отвертку S2,0. Длина винтов 12 мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм с шагом 2 мм. Маркировка винтов желтым цветом. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления- титан, технические нормы: состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделий: механическое: полирование черное; полирование заканчивающее; вибрационная обработка.
12	Отвертка канюлированная	шт	1	Отвертка канюлированная S2 - Длина отвертки 244мм. Отвертка канюлированная, диаметр канюлированного отверстия 1,2мм. Длина рукоятки 100мм, диаметр 16мм. Полая на расстоянии 72мм. Поверхность рукоятки рифленая. Рукоятка алюминиевая, синего цвета. Диаметр рабочей части 5мм, сужается до диаметра 3,8мм на расстоянии 27,5мм от начала шлица. Закончена под шестигранный шлиц S2. Материал изготовления: медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1.
13	Спица Киршнера 1,0/220	шт	30	Спица Киршнера 1,0/220 - Длина спицы 220мм, диаметр 1,0мм. Остриё с трёхгранной заточкой под углом 12°. Материал изготовления: Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1.
14	Сверло	шт	2	Сверло 2,0/150 - Длина сверла 150мм, диаметр рабочей части сверла 2 мм длиной 45мм, вершинный угол 50°. Сверло имеет 2 острия, угол наклона спирали острия 25°. Хвостовик сверла цилиндрический. Материал изготовления: Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1.
15	Сверло канюлированное	шт	2	Сверло канюлированное, размером 2,5/1,2/150 - Длина сверла 150мм. Диаметр рабочей части сверла 2,5мм, длина 15мм, вершинный угол 120°. Сверло канюлированное, диаметр канюлированного отверстия 1,2мм. Сверло имеет 3 острия, угол наклона спирали острия 25°. Хвостовик сверла цилиндрический. Материал изготовления: Медицинская антикаррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1.
16	Винт компрессионный канюлированный	шт	10	Винт компрессионный канюлированный 4,0/5,0 L-16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм. - применяется при переломах мелких костей ладони и запястья: ладьевидной кости стопы и других костей запястья, основ пястной кости, концевых фаланг. Винт длиной 16мм. Резьба в дистальной и проксимальной части винта. Винт канюлированный. Диаметр канюлированного отверстия 1,1мм. В дистальной части винта резьба диаметром 4,0мм, с шагом 1,8мм, длиной 6мм, в проксимальной части диаметром 5,0мм, с шагом 1мм, длиной 5мм. Диаметр части винта между двумя резьбами 2,8мм. Резьба в дистальной части винта имеет больше шаг, чем резьба в

				проксимальной части за счёт чего происходит компрессия отломков на промежутке винта без резьбы во время имплантации. В проксимальной части винта находится шлиц под шестигранную отвертку S2,5 глубина шлица 2,5мм. Проксимальная и дистальная резьба самонарезающе что позволяет фиксировать винт без использования метчика. Начало дистальной резьбы имеет 2 подточки под углом 20°, начало проксимальной резьбы имеет 2 подточки под углом 15°. Материал изготовления: сплав титана, соответствующий международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Титан, технические нормы: ISO 5832/3; состав материала: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta - 0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti - остальное. Полирование изделия: вибрационная обработка. Винт золотого цвета.
17	Комплект инструментов для компрессионных винтов	комплект	1	Инструменты для компрессионных винтов: Рукоятка со сцеплением 1шт., Компрессионные клещи 1шт., Направитель проволоки 1шт., Сверло канюлированное 1,6x150 2шт., Сверло канюлированное 2,6x150 2шт., Измеритель глубины 1шт., Пинцет 1шт., Наконечник T10 1шт., Наконечник T7 1шт., Втулка 2шт., Спица-направитель 0,8/150 4шт., Спица-направитель 1,0/150 4шт., Поддон для инструментов и имплантатов 1шт., Контейнер со сплошным дном 1/2 306x272x85мм 1шт., Крышка алюминиевая перфорированная 1/2 306x272x15мм Серая 1шт.
18	Винт * спонгиозный канюлированный самонарезающий 7,0x16	шт	20	Винт канюлированный самонарезающий 7,0x16/...- Винт длиной 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм, 110мм, 115мм, 120мм, 125мм, 130мм. Резьба диаметром 7,0мм. Резьба на винте неполная, длиной 16мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 2,5мм. Головка винта полупотайная, диаметром 9,5мм и высотой 6,3мм под шестигранную отвертку S5, глубина шестигранного шлица 3,5мм. Диаметр винта на промежутке между головкой и резьбой 5мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет ступенчатое конусное начало, вершинный угол - 120° переходящий в диаметр 4,5мм, далее на расстоянии 2,5мм от начала винта под углом 35° переходит в диаметр 7,0мм. Конусное начало имеет 3 подточки под углом 15°. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
19	Винт спонгиозный канюлированный самонарезающий 7,0x32	шт	20	Винт канюлированный самонарезающий 7,0x32/... - Винт длиной 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм, 110мм, 115мм, 120мм, 125мм, 130мм. Резьба диаметром 7,0мм. Резьба на винте неполная, длиной 32мм. Винт канюлированный, диаметр канюлированного отверстия 2,5мм. Головка винта полупотайная, диаметром 9,5мм и высотой 6,3мм под шестигранную отвертку S5, глубина шестигранного шлица 3,5мм. Диаметр винта на промежутке между головкой и резьбой 5мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет ступенчатое конусное начало, вершинный угол - 120° переходящий в диаметр 4,5мм далее на расстоянии 2,5мм от начала винта под углом 35° переходит в диаметр 7,0мм. Конусное начало имеет 3 подточки под углом 15°. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
20	Шайба	шт	20	Шайба 7,0x20 изготовлен из нержавеющей стали. Внутренний диаметр 7,0 мм и наружный диаметр 20 мм. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
21	Сверло канюлированное	шт	1	Сверло 5,0/2,2/180 - Длина сверла 180мм, диаметр рабочей части сверла 5 мм длиной 50мм, вершинный угол 45°. Сверло имеет 3 острия, угол наклона спирали острия 20°. Хвостовик сверла цилиндрический. Материал изготовления: Медицинская антикоррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1.
22	Спица Киршнера 2,0/230	шт	10	Спица Киршнера: Диаметр спиц 2,0 мм. Длина спиц 230 мм и 380 мм. Заточка спиц: трехгранная резьбой на дистальном конусе. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
23	Спица Киршнера 2,0/380	шт	10	Спица Киршнера: Диаметр спиц 2,0 мм. Длина спиц 230 мм и 380 мм. Заточка спиц: трехгранная резьбой на дистальном конусе. Материал изготовления - нержавеющая сталь, соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
24	Отвертка канюлированная	шт	1	Отвертка канюлированная S5,0/2,1 - Отвертка Т-образная. Длина отвертки 200мм. Отвертка канюлированная, диаметр канюлированного отверстия 2,1мм. Ширина рукоятки 80мм, диаметр 8мм. Диаметр рабочей части 9,8мм, закончена под шестигранный шлиц S5. Медицинская антикоррозийная сталь, соответствующая стандарту ISO 7153-1.
25	Винт маллеолярный самонарезающий	шт	10	Винт маллеолярный самонарезающий 4,5 - Винт длиной 20мм, 25мм, 30мм, 35мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 80мм. Резьба диаметром 4,5мм. Резьба на винте неполная. Головка винта полупотайная, высотой 5мм, высота резьбы 12мм; 15мм; 17мм; 20мм; 22мм; 25мм; 27мм; 29мм; 31мм; 33мм, под шестигранную отвертку S3,5, глубина шлица 2,8мм, диаметр винта на промежутке между головкой и резьбой 3мм, длиной 20мм. Винт имеет самонарезающую резьбу что позволяет фиксировать его без использования метчика. Рабочая часть винта имеет конусное начало - трёхгранное остриё, каждая грань под углом 22. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Материал изготовления - нержавеющая сталь соответствующая международному стандарту ISO 5832 для изделий, имплантируемых в человеческий организм. Сталь технические нормы: ISO 5832/1; состав материала: C - 0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N - 0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe - остальное.
26	Ножка бедренная	шт	40	Ножка: Материал: Титановый сплав, гидроксиапатит. Форма: Клиновидная в 2-х плоскостях, бо ограничивающего воротника, с наличием двух продольных декомпрессионных борозд по бокам, бо поперечных ребер и выступов. Шейка имеет полировку. Конец дистальной части имеет усеченную форму с латеральной стороны во фронтальной плоскости. Тип фиксации: Фиксация первичная - пресс-фиксация. Вторичная - остеointegrация. Покрытие: Плазменное титановое напыление в сочетании с мелкодисперсным гидроксиапатитовым покрытием, толщиной 50 микрон, нанесенное циркулярно только в проксимальной части ножки. Типоразмеры: 12 стандартных типоразмеров. Офсет дистального компонента с шеечно-диафизарным углом 127 градусов имеет диапазон от 32 мм до 58 мм с увеличением пропорционально увеличению размера компонента. Длина ножки в диапазоне от 93 мм до 126 мм в зависимости от типоразмера. Длина шейки: Диапазон от 27 мм до 40 мм в зависимости от типоразмера.

				Шеечно-диафизарный угол (угол между шейкой и осью ножки): 127 градусов. Конус: 11/13
27	Головка бедренная	шт	40	Головка: Материал: Кобальтохромовый сплав. Диаметр: 22,2; 26; 28; 32; 36 мм. Офсет: Для диаметра 28 мм: -4, 0, +4, +6, +8, +12. Конус: 11/13
28	Чашка ацетабулярная	шт	15	Чашка: Материал: Титановый сплав, гидроксипатит. Форма: Полусферическая. На полюсе имеется резьбовое отверстие для фиксации импактора. В экваториальной части внутренней поверхности имеется циркулярная борозда для фиксации вкладыша без дополнительного металлического блокировочного кольца. Покрытие: Шероховатое титановое покрытие, нанесенное посредством плазменного напыления с дополнительным поверхностным мелкодисперсным гидроксипатитовым покрытием толщиной 50 микрон. Тип фиксации: Первичная бесцементная фиксация по типу пресс-фит с возможностью дополнительной фиксации спонгиозными винтами у вариантов, предусматривающих наличие отверстий для винтовой фиксации. Вторичная фиксация за счет остеоинтеграции. Типоразмеры: 17 типоразмеров в диапазоне от 40 мм до 74 мм с шагом 2 мм. Варианты: Без отверстий, с секторным расположением 3 отверстий, с секторным расположением 5 отверстий, с равномерным распределением 8-12 отверстий
29	Вкладыш	шт	15	Вкладыш: Материал: Сверхвысокомолекулярный полиэтилен с большим количеством поперечных связей. Форма: Полусферическая, по экватору вкладыш имеет циркулярные выступы для фиксации в чашке и 12 желобков по периферии для сопоставления с деротационными выступами чашки. Механизм фиксации: Путем импакционного вклинивания циркулярного выступа вкладыша в соответствующую циркулярную борозду чашки, без дополнительного металлического блокировочного кольца. Типоразмеры: Внутренний диаметр: 28 мм, 32 мм. Вкладыш с внутренним диаметром 32 мм доступен к установке в вертлужный компонент наружный диаметр которого начинается от 44 мм. Варианты: Стандартный, с козырьком 10 градусов
30	Ножка бедренная	шт	5	Материал: Нержавеющая сталь. Форма: Клиновидная в 2-х плоскостях, без воротника, со сглаженными контурами и сглаженным наружно-проксимальным плечом. В проксимальной части на передней и задней поверхности нанесены лазерные метки для контроля глубины погружения в интрамедуллярный канал. Верхняя поверхность проксимальной части имеет углубление для фиксации импактора. Версии увеличенной длины (200 мм, 220 мм, 240 мм, 260 мм) имеют дистальную часть цилиндрической формы с конусовидным сужением в дистальном отделе. Тип фиксации: Цементная. Покрытие: Вся поверхность имеет ультраполировку. Типоразмеры: 4 типоразмеров. Длина компонента: 150 мм. Шеечно-диафизарный угол (угол между шейкой и осью ножки): 125 градусов. Офсет: 37,5 мм. Конус: 11/13. Комплектация: Каждый компонент комплектуется централизатором двух типов для узкого и широкого диаметра интрамедуллярного канала. Материал изготовления централизатора: полиметилметакрилат (PMMA).
31	Головка	шт	5	Материал: Нержавеющая сталь. Диаметр: 22,2; 26; 28; 32; 36 мм. Офсет: -4, 0, +4. Конус: 11/13
32	Головка бедренная биполярная	шт	25	Материал: Кобальтохромовый сплав, ультравысокомолекулярный полиэтилен. Покрытие: Наружная поверхность имеет ультраполировку. Диаметр: 28 мм. Диаметр внешний: в диапазоне от 36 мм до 72 мм с шагом в 2-4 мм для диаметров от 36 до 40 мм и от 61 до 72 мм. Для основного диапазона от 41 до 61 мм шаг между типоразмерами 1 мм
33	Бедренный компонент	шт	20	Материал: Кобальтохромовый сплав. Версия: С сохранением задней крестообразной связки. Форма: Анатомическая (правый и левый). Единный радиус в сагитальной плоскости в угловом диапазоне движений от 10 до 110 градусов. Анатомически изогнутая борозда под надколенник. Передний фланец отклонен вперед под углом 7 градусов. Задние мышечки укорочены. На задней поверхности дистальных мышечков имеются деротационные ножки. Типоразмеры: 8 типоразмеров для правого и левого компонентов. Медиально-латеральный размер от 59 до 80 мм, передне-задний размер от 53 до 75 мм. Толщина дистального и заднего фланцев 8,5 мм. Тип фиксации: цементная
34	Большеберцовый компонент	шт	20	Материал: Кобальтохромовый сплав. Форма: Универсальный для правого и левого суставов. Основание имеет срединный деротационный выступ для центрирования и фиксации вкладыша. Ножка имеет килевидную форму со ступенчатыми боковыми крыльями без центрального цилиндрического стержня. Типоразмеры: 8 типоразмеров. Передне-задние размеры основания: 40, 42, 44, 46, 49, 52, 56, 60 мм. Медиально-латеральные размеры основания: 61, 64, 67, 70, 74, 77, 80, 85 мм. Высота основания: 3,2 мм. Толщина кили: от 2,6 до 3,6 мм. Медиально-латеральные размеры кили: от 40 до 58 мм. Высота кили: от 28 до 39 мм. Тип фиксации: цементная
35	Большеберцовый вкладыш	шт	20	Тип: Фиксированный. Механизм фиксации: Импакционное защелкивание на большеберцовом компоненте. Стабилизация сустава: Мышечковая, за счет увеличенной высоты переднего края основания. Геометрия артикуляционной части позволяет использовать компонент как при сохранении задней крестообразной связки, так и без сохранения задней крестообразной связки, а также при функциональной недостаточности задней крестообразной связки для задней стабилизации. Типоразмеры: 8 типоразмеров в зависимости от типоразмера большеберцового компонента. Толщина вкладыша с учетом толщины основания большеберцового компонента: 9, 11, 13, 16, 19 мм для каждого типоразмера.
36	Рентгеноконтрастный костный цемент	шт	30	Рентгеноконтрастный костный цемент: Костный цемент Должен собой представлять 2 стерильно упакованных компонента: Один компонент: ампула, содержащая жидкий мономер, полная доза следующего состава: 20 мл. -Метилметакрилат (мономер) 19,5 мл, -N, N-диметилтолидин 0,5 мл, -Гидрокинон 1,5 мг. Другой компонент: пакет полная доза порошка следующего состава 40 гр: -Метилметакрилат-стирен кополимер 30 гр, -Полиметилметакрилат 6 гр, -Бария Сульфат 4 гр, Температура экзотермической реакции не более 60°C, Вязкость цемента: Должен обладать средней вязкостью. Костный цемент должен в процессе приготовления проходить через фазы низкой и фазу средней вязкости. Производитель должен официально разрешать применять цемент как в фазе низкой, так и в фазе средней вязкости. Время работы от 7 до 8 минут. Стерильность: Система является одноразовой и поставляется в стерильной упаковке.

11. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при покупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № ҚР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении



перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при покупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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 предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при покупке единым дистрибьютором), 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 транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, 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 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);

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги по условиям договора.

12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

Директор

КГП «Лисаковская городская больница» УЗаКо



*Аленова К.К.*

Сатып алынатын тауарлардың техникалық ерекшелігі

Лот №	Тауардың атауы	Өлш. бірл.	Са ны	Қысқаша сипаттамасы
1	Радиалды сүйек тактасы дистальды, тар	дана	6	Радиус тактасы дистальды, тар, сол/оң, 3тв. L-53, 4тв. L-64, 5тв. L - 75-дистальды радиустың сынуы үшін қолданылады. Пластина бұйра-3D. пластинаның диафиздік бөлігіндегі төменгі кесінділер пластинаның сүйекпен байланысын шектейді, имплантанттың жанында тіндердің қанмен қамтамасыз етілуін жақсартады. Пластина сол жақта. Пластинаның қалыңдығы 1,8 мм. пластинаның ұзындығы L-53мм, 64мм, 75мм диафиз бөлігіндегі пластинаның ені 10мм, эпифиз бөлігіндегі пластинаның ені 21мм. Пластинаның эпифиздік бөлігінде 3 жазықтықта әр түрлі улалардың астында 2 қатарда диаметрі 3,5 мм болатын 5 саңылау және Киршнер инелерінің астына диаметрі 1,5 мм болатын 4 тесік орналасқан. Пластинаның диафиздік бөлігінде пластинаның диафиздік бөлігінің шетінен 2,5 мм қашықтықта Киршнер инелерінің астына диаметрі 1,5 мм 1 тесік, пластинаның эпифиздік бөлігінің шетінен 6,5 мм, 17,5 мм және 30,5 мм қашықтықта диаметрі 3,5 мм болатын 3, 4 және 5 саңылаулар, 12 мм қашықтықта диаметрі 3,5 мм болатын 1 қысу тесігі бар, 1,3 мм аралықта қысуға мүмкіндік береді және диаметрі 3,5 мм болатын 1 қысу тесігі 24 мм қашықтықта, 3,3 мм аралықта қысуға мүмкіндік береді. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы: адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін титан қорытпасы. Титан, техникалық нормалар: ISO 5832/3; материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti-қалғаны. Бұйымдарды Жылтырату: механикалық: өрескел Жылтырату; аяқталатын Жылтырату; пластинаның түсі жасыл.
2	Радиалды сүйек тактасы кең	дана	6	радиус тактасы кең сол жақ, оң жақ 3тв. L-53, 4тв. L-64, 5тв. L - 75 мм-дистальды радиустың сынуы үшін қолданылады. Пластина бұйра-3D. пластинаның диафиздік бөлігіндегі төменгі кесінділер пластинаның сүйекпен байланысын шектейді, имплантанттың жанында тіндердің қанмен қамтамасыз етілуін жақсартады. Пластина сол, оң. Пластинаның қалыңдығы 1,8 мм. пластинаның ұзындығы L-53мм, 64мм, 75мм, диафиз бөлігіндегі пластинаның ені 10мм, эпифиз бөлігіндегі пластинаның ені 27мм. Пластинаның эпифиздік бөлігінде диаметрі 3,5 мм екі бұрышты жіппен 7 тесік және Киршнер инелерінің астына диаметрі 1,5 мм 4 тесік бар 3 жазықтықта 2 қатарда әртүрлі ұшақтардың астында орналасқан. Пластинаның диафиздік бөлігінде пластинаның диафиздік бөлігінің шетінен 2,5 мм қашықтықта Киршнер инелерінің астына диаметрі 1,5 мм 1 тесік, пластинаның диафиздік бөлігінің шетінен 6,5 мм қашықтықта диаметрі 3,5 мм екі кірісті жіппен 5 тесік, тесіктер арасындағы қашықтық 11 мм, тесіктер арасындағы қашықтық №4 және №5 саңылаулар арасындағы қашықтық 13 мм, диаметрі 3 компрессиялық тесік Пластинаның диафиздік бөлігінің шетінен 12 мм қашықтықта 3,5 мм, бұл 1,3 мм аралықта қысуға мүмкіндік береді, саңылаулар арасындағы қашықтық 11мм және 1 пластинаның эпифиз бөлігінің шетінен 31,9 мм қашықтықта диаметрі 3,5 мм болатын қысу саңылауы, бұл 3,3 мм аралықта қысуға мүмкіндік береді.өндіріс материалы: адам ағзасына имплантацияланатын бұйымдар үшін ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін титан қорытпасы. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Титан, техникалық нормалар: ISO 5832/3; материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti-қалғаны. Бұйымдарды Жылтырату: механикалық: өрескел Жылтырату; аяқталатын Жылтырату; пластинаның түсі жасыл.
3	Құлыптау бұрандалары	дана	120	Бекітетін бұрандалар: бұрандалардың бастың сыртқы диаметрі бойынша жіптері бар, бұл бұранданы пластинаға бұрау кезінде блоктауға қол жеткізуге мүмкіндік береді, бұрандалардың диаметрі 2,4 мм. бұрандалардың ұзындығы 12 мм, 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 28 мм, 30 мм, 32 мм, 34 мм, 36 мм, 38 мм, 40 мм. диаметрі бұрандалы бастар 4 мм, Т8 "жұлдызша" бұрағышының астында. Бұрандалы аяқтың бүкіл ұзындығына арналған жіп. Барлық бұрандаларда өздігінен бұрап тұратын жіп бар, бұл оларды шүмекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Импланттарды қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонансты бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалау керек. Өндіріс материалы-титан, техникалық нормалар: материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti-қалғаны. Бұйымдарды Жылтырату: механикалық: өрескел Жылтырату; аяқталатын Жылтырату; дірілмен өңдеу
4	Құлыптау бұрандасы	дана	30	бекіту бұрандасы 2,7-ұзындығы 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм бұранда. диаметрі 2,7 мм екі бұрандалы жіп.бұрандалы жіп толық. Бұранданың басы цилиндр тәрізді, диаметрі 3,5 мм, биіктігі 2,3 мм, Т8 типті бұрағыштың астында, Саңылау тереңдігі 1,6 мм. Бұрандада өздігінен бұралатын жіп бар бұл оны шүмекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Бұранданың жұмыс бөлігі конустық, жоғарғы бұрышы 60°. Конустың басталуы R10 мм радиусымен өтетін 5° бұрышта 3 қайрауға ие. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонансты бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек өндіріс материалы: адам ағзасына имплантацияланатын өнімдер үшін ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін титан қорытпасы. Титан, техникалық нормалар: ISO 5832/3; материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti-қалғаны. Өнімді Жылтырату: дірілді өңдеу. Бұранда жасыл түсті.
5	Өздігінен кесетін кортикальды бұранда	дана	10	ұзындығы 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм кортикальды өздігінен кесетін 2,7 бұрандалы бұранда. Бұранданың басы Жартылай құпия, Torx T8 типті бұрағыштың астында биіктігі 2,2 мм, Саңылау тереңдігі 1,6 мм. Бұрандада өздігінен бұралатын жіп бар бұл оны шүмекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Бұранданың жұмыс бөлігі конустық, жоғарғы бұрышы 60°. Конустың басында R10 мм радиусымен өтетін ұзындығы 4 мм болатын 3 нүкте бар. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері мен магнитті-резонансты бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы: адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін титан қорытпасы. Титан, техникалық нормалар: ISO 5832/3; материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% max., Fe - 0,25% max., O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti-қалғаны. Өнімді Жылтырату: дірілді өңдеу.
6	Пластиналар реконструктивті, J-тәрізді сол және оң	дана	2	Пластиналық реконструктивті, J-празные перавые. Применяются для остеосинтеза переломов костей таза, ширина пластин 10 мм и толщиной 2 мм. Длина пластин 123мм, 143мм, 163мм и 181 мм. Количество отверстий под кортикальные винты диаметром 3.5 мм - 10, 12, 14 и 16. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Өндіріс

				материалы-БОЛАТ болат, ISO 5832 халықаралық стандартына СӘЙКЕС жасалған бұйымдар, бор ағзасы имплантацияланады. Болат нормалары: ISO 5832/1; материалдың құрамы: с-0.03% макс. Иә-максимум 1,0%, Млн-2,0% макс., Р-максимум 0,025%, S-максимум 0,01%, N-максимум 0,1%, Cr-максимум 17,0-19,0%, Мо - 2,25-3,0%, ни-13,0-15,0%, КО-0,5% макс., Fe-қалғаны.
7	Пластиналар реконструктивті, жартылай дөңгелек	дана	3	Пластиналар реконструктивті, жартылай шеңберлі R100. Применяются для остеосинтеза переломов костей таза, ширина пластин 10 мм и толщиной 2 мм. Длина пластин 59мм, 82мм, 104мм, 124мм, 143мм, 159мм, 173мм и 185мм. Количество отверстий под кортикальные винты диаметром 3.5 мм 4, 6, 8, 10, 12, 14, 16 и 18. Конструкция пластин должна позволять их интраоперационный изгиб. Имплантаты должны быть оценены по критериям безопасности и совместимости с процедурами магнитно-резонансной томографии. Өндіріс материалы-БОЛАТ болат, ISO 5832 халықаралық стандартына СӘЙКЕС жасалған бұйымдар, бор ағзасы имплантацияланады. Болат нормалары: ISO 5832/1; материалдың құрамы: с-0.03% макс. Иә-максимум 1,0%, Млн-2,0% макс., Р-максимум 0,025%, S-максимум 0,01%, N-максимум 0,1%, Cr-максимум 17,0-19,0%, Мо - 2,25-3,0%, ни-13,0-15,0%, КО-0,5% макс., Fe-қалғаны.
8	Пластиналар реконструктивті, түзу	дана	5	Пластиналар реконструктивті, түзу. Жамбас сүйектерінің сынықтарын остеосинтездеу үшін қолданылады, пластиналардың ені 10 мм және қалыңдығы 2 мм. пластиналардың ұзындығы 66 мм, 78 мм, 90 мм, 102 мм, 114 мм, 126 мм, 150 мм, 174 мм, 198 мм, 222 мм, 246 мм және 270 мм. диаметрі 3.5 мм кортикальды бұрандаларға арналған тесіктер саны 5, 6, 7, 8, 9, 10, 12, 14, 16, 18, 20 және 22. Пластиналардың дизайны олардың интраоперациялық иілуге мүмкіндік беруі керек. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: с-0,03% макс., Si - 1,0% макс., Mn - 2,0% макс., P - 0,025% макс., S - 0,01% макс., N-0,1% макс., Cr - 17,0 - 19,0% макс., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% макс., Fe-қалғаны.
9	Кортикальды бұрандалар	дана	50	Кортикальды бұрандалар: бұрандалардың диаметрі 3,5 мм. бұрандалардың Ұзындығы 14 мм, 16 мм, 18 мм, 20 мм, 22 мм, 24 мм, 26 мм, 28 мм, 30 мм, 32 мм, 34 мм, 36 мм, 38 мм, 40 мм, 45 мм, 50 мм, 55 мм, 60 мм, 65 мм, 70 мм, 75 мм, 80 мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм. бұрандалы бастың диаметрі 6мм. бұрандалы бастың биіктігі 3,1 мм. s2. 5 алтыбұрышты бұрағышқа арналған санылауы бар. Бұрандалы аяқтың жіптері: бұрандалы аяқтың бүкіл ұзындығы. Бұрандаларда өздігінен бұрап тұратын жіп бар, бұл оларды шүмекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын бұйымдар үшін ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: с-0,03% макс., Si - 1,0% макс., Mn - 2,0% макс., P - 0,025% макс., S - 0,01% макс., N-0,1% макс., Cr - 17,0 - 19,0% макс., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% макс., Fe-қалғаны.
10	Канюляцияланған қысу бұрандасы	дана	10	2,5/3,2 1 - 12мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм сығымдау бұрандасы. алақан мен білектің ұсақ сүйектерінің сынуы үшін қолданылады: аяқтың скафоидты сүйегі және басқа білек сүйектері, метакarpальды сүйектер, соңғы фалангтар. Бұранданың дистальды және проксимальды бөлігіндегі жіп. Бұранда канюляцияланған. Канюлярлы тесіктің диаметрі 0,9 мм. бұранданың дистальды бөлігінде диаметрі 2,5 мм, қадамы 1 мм, ұзындығы 7 мм, проксимальды бөлігінде диаметрі 3,2 мм, қадамы 0,7 мм, ұзындығы 4 мм. бұранданың бір бөлігінің диаметрі екі жіптің арасында 1,7 мм. Бұранданың дистальды бөлігіндегі жіптің көп бөлігі бар кадам проксимальды бөліктегі жіптерге қарағанда, имплантация кезінде бұранданың санылауында жіпсіз сынықтар қысылады. Бұранданың проксимальды бөлігінде T7 типті сплайн бар, сплайн тереңдігі 2 мм. проксимальды және дистальды жіп өздігінен кесіледі бұл бұранданы шүмекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Дистальды жіптің басталуы 35°бұрышта 3 қайрауға ие. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Дайындау материалы: адам ағзасына имплантацияланатын бұйымдар үшін ISO 5832/3 халықаралық стандартына сәйкес келетін титан қорытпасы; материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5-7,5%, Ta-0,50% макс., Fe - 0,25% макс., O - 0,2% макс., C - 0,08% макс., N - 0,05% макс., H - 0,009% макс., Ti-қалғаны. Өнімді Жылтырату: дірілді өңдеу. Алтын түсті бұранда.
11	Қысылған канюлярлы бұранда	дана	10	Қысу канюлярлы бұранда: бірінші саусақтың вальгус деформациясын емдеуге арналған. Бұранданың шеттерінде 3,9 мм және 3,0 мм екі жіп диаметрі болуы керек, канюлярланған, канюлярланған тесік диаметрі 1,15 мм, S2.0 бұрағышының астында алтыбұрышты ойық болуы керек. Бұрандалардың ұзындығы 12 мм, 14мм, 16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм 2 мм кадаммен.бұрандаларды сары түспен белгілеу. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы-титан, техникалық нормалар: материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% макс., Fe - 0,25% макс., O - 0,2% макс., C - 0,08% макс., N - 0,05% макс., H - 0,009% макс., Ti-қалғаны. Бұйымдарды Жылтырату: механикалық: өрескел Жылтырату; аяқталатын Жылтырату; дірілмен өңдеу.
12	Канюлярлы бұрағыш	дана	1	S2 канюлярлы бұрағыш – бұрағыштың Ұзындығы 244 мм. Канюлярлы бұрағыш, канюлярлы тесіктің диаметрі 1,2 мм. тұтқаның ұзындығы 100 мм, диаметрі 16 мм. Қуыс 72 мм. тұтқаның беті ойық. Тұтқасы алюминий, көк түсті. Жұмыс бөлігінің диаметрі 5 мм, санылаудың басынан 27,5 мм қашықтықта диаметрі 3,8 мм-ге дейін тарылады. S2 алтыбұрышты сплайн астында аяқталды. Өндіріс материалы: ISO 7153-1 стандартына сәйкес келетін медициналық коррозияға қарсы болат.
13	Киршнер инесі	дана	30	Киршнер инесі 1,0/220-иненің ұзындығы 220 мм, диаметрі 1,0 мм. үшбұрышты қайрау нүктесі 12°бұрышпен. Өндіріс материалы: ISO 7153-1 стандартына сәйкес келетін медициналық коррозияға қарсы болат.
14	Бұрғылау	дана	2	2.0 / 150 бұрғы-бұрғылау ұзындығы 150 мм, бұрғылау жұмысының диаметрі 2 мм, ұзындығы 45 мм, шыңы 50°. Бұрғылауда 2 нүкте бар, нүкте спиралының бұрышы 25°. Бұрғылау білігі цилиндр тәрізді. Өндіріс материалы: ISO 7153-1 стандартына сәйкес келетін медициналық коррозияға қарсы болат.
15	Канюлярлы бұрғылау	дана	2	Канюлярлы бұрғы, өлшемі 2.5/1.2/150 – бұрғылау ұзындығы 150 мм. бұрғылаудың жұмыс бөлігінің диаметрі 2,5 мм, ұзындығы 15 мм, жоғарғы бұрышы 120°. Бұрғылау канюлярлы, канюлярлы тесіктің диаметрі 1,2 мм. бұрғылаудың 3 ұшы бар, нүкте спиралінің бұрышы 25°. Бұрғылау білігі цилиндр тәрізді. Өндіріс материалы: ISO 7153-1 стандартына сәйкес келетін медициналық коррозияға қарсы болат.
16	Қысылған канюлярлы бұранд	дана	10	Қысылған канюлярлы бұранда 4,0/5,0 L-16мм, 18мм, 20мм, 22мм, 24мм, 26мм, 28мм, 30мм, 32мм, 34мм, 36мм, 38мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм. - алақан мен білектің ұсақ сүйектерінің сынуына қолданылады: аяқтың скафоидты сүйегі және басқа білек сүйектері, метакarpальды сүйектің негіздері, соңғы фалангтар. Бұранданың дистальды және проксимальды бөлігіндегі жіп. Бұранда канюляцияланған. Канюлярлы тесіктің диаметрі 1,1 мм. бұранданың дистальды бөлігінде диаметрі

				4,0 мм, қадамы 1,8 мм, ұзындығы 6 мм, проксимальды бөлігінде диаметрі 5,0 мм, қадамы 1 мм, ұзындығы 5 мм. Екі жіп арасындағы бұранданың бір бөлігінің диаметрі 2,8 мм. бұранданың дистальды бөлігіндегі жіптің көп бөлігі бар қадам проксимальды бөліктегі жіптерге қарағанда, имплантация кезінде бұранданың жіпсіз саңылауында сынықтар қысылады. Бұранданың проксимальды бөлігінде s2. 5 алтыбұрышты бұрағыштың астындағы саңылау бар, саңылау тереңдігі 2,5 мм. проксимальды және дистальды жіп өздігінен кесу бұл бұранданы шумекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Дистальды жіптің басталуы 20° бұрышта 2 қайрауға ие, проксимальды жіптің басталуы 15°бұрышта 2 қайрауға ие. Өндіріс материалы: адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін титан қорытпасы. Титан, техникалық нормалар: ISO 5832/3; материалдың құрамы: Al - 5,5 - 6,5%, Nb - 6,5 - 7,5%, Ta-0,50% max., Fe - 0,25% max, O - 0,2% max., C - 0,08% max., N - 0,05% max., H - 0,009% max., Ti-қалғаны. Өнімді Жылтырату: дірілді өңдеу. Алтын түсті бұранда.
17	Қысу бұрандаларына арналған құралдар жинағы	жинақ	1	Қысу бұрандаларына арналған құралдар: ілінісу тұтқасы 1 дана, қысу кенелері 1 дана, сым бағыттағышы 1 дана, канолярлы бұрғылау 1 дана, 6x150 2 дана, канолярлы бұрғылау 2 дана, 6x150 2 дана, тереңдік өлшегіш 1 дана, пинцет 1 дана, T10 ұшы 1 дана, T7 ұшы 1 дана, Втулка 2 дана., Спица-бағыттаушы 0,8/150 4 дана, спица-бағыттаушы 1,0/150 4 дана, құралдар мен имлантаттарға арналған науа 1 дана, қатты түбі бар Контейнер 1/2 306x272x85*MM 1 дана, перфорацияланған алюминий шинасы 1/2 306x272x15 MM сұр 1 дана.
18	Бұрандалы канолярлы өздігінен кесу	дана	20	7,0x16/өздігінен кесетін канолярлы бұранда... - Ұзындығы 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм, 110мм, 115мм, 120мм, 125мм, 130мм бұранда диаметрі 7,0 мм. бұрандалы жіп толық емес, Ұзындығы 16 мм. канолярлы бұранда, канолярлы тесік диаметрі 2,5MM. бұранданың басы жартылай құпия, диаметрі 9,5 мм және биіктігі 6,3 мм S5 алтыбұрышты бұрағыштың астында, алтыбұрышты сплайнның тереңдігі 3,5 мм. бұранданың диаметрі бас пен жіп арасындағы саңылауда 5 мм. бұранданың өздігінен кесетін жіпі бар бұл оны шумекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Бұранданың жұмыс бөлігі сатылы конустық басталуы бар, жоғарғы бұрышы-120° диаметрі 4,5 мм, содан кейін бұранданың басынан 2,5 мм қашықтықта 35° бұрышпен 7,0 мм диаметрге өтеді. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: c-0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N-0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe-қалғаны.
19	Бұрандалы канолярлы өздігінен кесу	дана	20	7,0x32/өздігінен кесетін канолярлы бұранда... - Бұранда ұзындығы 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 75мм, 80мм, 85мм, 90мм, 95мм, 100мм, 105мм, 110мм, 115мм, 120мм, 125мм, 130мм. жіп диаметрі 7,0 мм. бұрандалы жіп толық емес, ұзындығы 32мм. канолярлы бұранда, канолярлы тесіктің диаметрі 2,5 мм. бұранданың басы жартылай құпия, диаметрі 9,5 мм және биіктігі 6,3 мм S5 алтыбұрышты бұрағыштың астында, алтыбұрышты сплайнның тереңдігі 3,5 мм. бұранданың диаметрі бас пен жіп арасындағы саңылауда 5 мм. бұранданың өздігінен кесетін жіпі бар бұл оны шумекті пайдаланбай бекітуге мүмкіндік береді. Бұранданың жұмыс бөлігі сатылы конустық басталуы бар, жоғарғы бұрышы-120° диаметрі 4,5 мм, содан кейін бұранданың басынан 2,5 мм қашықтықта 35° бұрышпен 7,0 мм диаметрге өтеді. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: c-0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N-0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe-қалғаны.
20	Шайба	дана	20	Найба 7. 0x20 тоқырау болат. Ішкі диаметрі 7,0 мм және сыртқы диаметрі 20 мм Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Болат нормалары: ISO 5832/1; материалдың құрам: c-0.03% макс. ИА-максимум 1,0%, Млн-2,0% макс., P-максимум 0,025%, S-максимум 0,01%, N-максимум 0,1%, CR-максимум 17,0-19,0%, Mo-2,25-3,0%, ni-13,0-15,0%, KO-0,5% макс., Fe-қалғаны.
21	Канолярлы бұрғылау	дана	1	Бұрғылау 5,0/2,2/180 - бұрғылау ұзындығы 180 мм, бұрғылаудың жұмыс бөлігінің диаметрі 5 мм, ұзындығы 50 мм, шығы 45°. Бұрғылауда 3 нүкте бар, нүкте спиралының бұрышы 20°. Бұрғылау білігі цилиндр тәрізді. Өндіріс материалы: ISO 7153-1 стандартына сәйкес келетін медициналық коррозияға қарсы болат.
22	Киршнер инесі	дана	10	Киршнер инесі: инелердің диаметрі 2,0 мм. инелердің Ұзындығы 230 мм және 380 мм. инелерді қайрау: дистальды ұшында жіптері бар үшбұрышты. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: c-0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N-0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe-қалғаны.
23	Киршнер инесі	дана	10	Киршнер инесі: инелердің диаметрі 2,0 мм. инелердің Ұзындығы 230 мм және 380 мм. инелерді қайрау: дистальды ұшында жіптері бар үшбұрышты. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: c-0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N-0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe-қалғаны.
24	Канолярлы бұрағыш	дана	1	S5,0/2,1 канолярлы бұрағыш-Т бұрағыш. Бұрағыштың ұзындығы 200 мм. канолярлы бұрағыш, канолярлы тесіктің диаметрі 2,1 мм. тұтқаның Ені 80 мм, диаметрі 8 мм. жұмыс бөлігінің диаметрі 9,8 мм, S5 алтыбұрышты сплайнмен аяқталды. ISO 7153-1 стандартына сәйкес келетін медициналық коррозияға қарсы болат.
25	Өздігінен кесетін маллеолярлы бұранда	дана	10	Маллеолярлы өздігінен кесетін бұранда ұзындығы 20мм, 25мм, 30мм, 35мм, 40мм, 45мм, 50мм, 55мм, 60мм, 65мм, 70мм, 80мм 4,5 мм бұрандалы бұранда толық емес. Бұранданың басы жартылай құпия, биіктігі 5мм, жіптің биіктігі 12мм; 15мм; 17мм; 20мм; 22мм; 25мм; 27мм; 29мм; 31мм; 33мм, S3,5 алтыбұрышты бұрағыштың астында, Саңылау тереңдігі 2,8 мм, бұранданың диаметрі 3мм, ұзындығы 20мм. бұранда бар өздігінен кесетін жіп бұл мүмкіндік береді оны шумекті пайдаланбай бекітіңіз. Бұранданың жұмыс бөлігінде конустың басы бар-үш қырлы нүкте, әр беті 22 бұрышта. Имплантанттар қауіпсіздік критерийлері және магнитті-резонанстық бейнелеу процедураларымен үйлесімділік бойынша бағалануы керек. Өндіріс материалы-адам ағзасына имплантацияланатын өнімдерге арналған ISO 5832 халықаралық стандартына сәйкес келетін тот баспайтын болат. Болат техникалық нормалар: ISO 5832/1; материалдың құрамы: c-0,03% max., Si - 1,0% max., Mn - 2,0% max., P - 0,025% max., S - 0,01% max., N-0,1% max., Cr - 17,0 - 19,0% max., Mo - 2,25 - 3,0%, Ni - 13,0 - 15,0%, Cu - 0,5% max., Fe-қалғаны.
26	Аяғы жамбас	дана	40	Аяқ: Материал: титан қорытпасы, гидроксипатит. Пішіні: 2 жазықтықта сына тәрізді, шектеусіз жағасы жоқ, бүйірлерінде екі бойлық декомпрессиялық ойықтары бар, келденен қабырғалары мен шығыңқы жерлері жоқ. Мойын жылтыратылған. Дистальды бөліктің ұшы фронтальды жазықтықта бүйір жағынан кесілген пішінге ие. Бекіту түрі: бастапқы бекіту-пресс-фитинг. Екіншілік-остеоинтеграция. Қаптау: плазмалық титан бүрку, жұқа гидроксипатит жабынымен біріктірілген, қалыңдығы 50 микрометр, тек аяқтың проксимальды бөлігінде дөңгелек колданылады. Өлшемдері: 12

				стандартты өлшемдер. 127 градус мойын-диафиз бұрышы бар компонентке арналған Офсет 32 мм-ден 58 мм-ге дейін, компонент өлшемінің ұлғаюына пропорционалды түрде үлкейілген. Аяқтың ұзындығы стандартты өлшемге байланысты 93 мм-ден 126 мм-ге дейін. Мойын ұзындығы: стандартты өлшемге байланысты диапазоны 27 мм-ден 40 мм-ге дейін. Мойын-диафиз бұрышы (мойын мен аяқ осі арасындағы бұрыш): 127 градус. Конус: 11/13
27	Басы жамбас	дана	40	Басы: Материал: Кобальтохром қорытпасы. Диаметрі: 22,2; 26; 28; 32; 36 мм. Офсет: диаметрі 28 мм үшін: -4, 0, +4, +6, +8, +12. Конус: 11/13
28	Кесе ацетабулярлы	дана	15	Кесе: Материал: титан қорытпасы, гидроксипатит. Пішіні: Жарты Шар Тәрізді. Полкосте импакторды бекітуге арналған бұрандалы тесік бар. Ішкі беттің экваторлық бөлігінде қосымша металл құлыптау сақинасыз лайнерді бекітуге арналған дөңгелек ойық бар. Қаптау: қалыңдығы 50 микрометр болатын қосымша беткі жұқа гидроксипатит жабыны бар плазмалық бұрқу арқылы қолданылатын кедір-бұдыр титан жабыны. Бекіту түрі: бұрандалы бекітуге арналған тесіктердің болуын көздейтін нұсқаларда спонгиозды бұрандалармен қосымша бекіту мүмкіндігі бар пресс-фит типі бойынша бастапқы цементсіз бекіту. Остеоинтеграция арқылы қайталама бекіту. Өлшемдері: 2 мм қадаммен 40 мм-ден 74 мм-ге дейінгі диапазондағы 17 Өлшем опциялар: тесіктері жоқ, секторлық орналасуы 3 тесік, секторлық орналасуы 5 тесік, біркелкі таралуы 8-12 тесік
29	Лайнер	дана	15	Кірістіру: Материал: көлденең байланыстары көп ультра жоғары молекулалық полиэтилен. Пішіні: жарты шар тәрізді, экваторда лайнерде шыныаяққа бекітуге арналған дөңгелек шығынқы жерлер және шыныаяқтың деротациялық шығынқыларына сәйкес келетін периферия бойынша 12 ойық бар. Бекіту механизмі: қосымша металл құлыптау сақинасы жоқ, шыныаяқтың тиісті дөңгелек ойығына кірістіргіштің дөңгелек шығынқысын импакт-сындыру арқылы. Өлшемдері: ішкі диаметрі: 28 мм, 32 мм. Ішкі диаметрі 32 мм лайнер ацетабулум компонентіне орнатуға болады, оның сыртқы диаметрі 44 мм-ден басталады. опциялар: стандартты, 10 градус визоры бар
30	Аяғы жамбас	дана	5	Материал: Тот баспайтын болат. Пішіні: 2 жазықтықта сына тәрізді, жағасы жоқ, контуры тегістелген және сыртқы проксимальды иығы тегістелген. Проксимальды бөлікте алдыңғы және артқы беттерде интрамедулярлық каналға батыру тереңдігін бақылау үшін лазерлік белгілер қолданылады. Проксимальды бөліктің жоғарғы бетінде импакторды бекітуге арналған ойық бар. Ұзартылған ұзындықтағы нұсқаларда (200 мм, 220 мм, 240 мм, 260 мм) дистальды бөлікте конус тәрізді тарылуы бар цилиндр тәрізді дистальды бөлік бар. Бекіту түрі: Цемент. Жабу: бүкіл беті ультра жылтыратылған. Өлшемдері: 4 Өлшем. Компоненттің ұзындығы: 150 мм. мойын-диафиз бұрышы (мойын мен аяқ осі арасындағы бұрыш): 125 градус. Офсет: 37,5 ММ. Конус: 11/13. Конфигурация: әр компонент интрамедулярлық арнаның тар және кең диаметріне арналған екі типті орталықтандырығышпен жабдықталған. Орталықтандырығышты дайындау материалы: полиметилметакрилат (РММА).
31	Басы	дана	5	Материал: Тот баспайтын болат. Диаметрі: 22,2; 26; 28; 32; 36 мм. Офсет: -4, 0, +4. Конус: 11/13
32	Басы феморальды биполярлы	дана	25	Материал: кобальтохром қорытпасы, ультра жоғары молекулалық полиэтилен. Жабу: сыртқы беті ультра жылтыратылған. Диаметрі: 28 мм. диаметрі сыртқы: диаметрі 36 мм-ден 72 мм-ге дейін, диаметрі 36 мм-ден 40 мм-ге дейін және 61 мм-ден 72 мм-ге дейін 2-4 мм қадаммен. негізгі диапазон үшін 41 мм-ден 61 мм-ге дейін стандартты өлшемдер арасындағы Қадам 1 мм
33	Феморальды компонент	дана	20	Материал: Кобальтохром қорытпасы. Нұсқа: артқы крест тәрізді байламды сақтай отырып. Пішін: анатомиялық (оң және сол). Сагитталды жазықтықтағы бір радиус 10-нан 110 градусқа дейінгі бұрыштық қозғалыс диапазонында. Пателла астындағы анатомиялық қисық ойық. Алдыңғы фланец 7 градус бұрышпен алға қарай қисайған. Артқы кондилдер қысқарады. Дистальды кондилдердің артқы бетінде деротациялық аяқтар бар. Өлшемдері: оң және сол жақ компоненттерге арналған 8 Өлшем. Медиальды-бүйір өлшемі 59-дан 80 мм-ге дейін, алдыңғы-артқы өлшемі 53-тен 75 мм-ге дейін. Дистальды және артқы фланецтердің қалыңдығы 8,5 мм. бекіту түрі: цемент
34	Жіліншік компоненті	дана	20	Материал: Кобальтохром қорытпасы. Пішін: оң және сол буындар үшін әмбебап. Негізде лайнерді орталықтандыру және бекіту үшін ортаңғы деротациялық шығынқы бар. Аяғы Киль тәрізді, орталық цилиндрлік өзегі жоқ сатылы бүйір қанаттары бар. Өлшемдері: 8 Өлшем. Негіздің алдыңғы-артқы өлшемдері: 40, 42, 44, 46, 49, 52, 56, 60 мм. негіздің медиальды-бүйірлік өлшемдері: 61, 64, 67, 70, 74, 77, 80, 85 мм. негіздің биіктігі: 3,2 мм. кильдің қалыңдығы: 2,6-дан 3,6 мм-ге дейін. медиальды-бүйірлік кильдің өлшемдері: 40-тан 58 мм-ге дейін. кильдің биіктігі: 28-ден 39 мм-ге дейін. Бекіту түрі: цемент
35	Жіліншік төсемі	дана	20	Түрі: Бекітілген. Бекіту механизмі: жіліншік компонентіндегі импакт-Ілмек. Бірлескен тұрақтандыру: Кондиларлы, негіздің алдыңғы жиегінің биіктігінің жоғарылауына байланысты. Артикуляциялық бөліктің геометриясы компонентті артқы крест байламы сақталған кезде де, артқы крест байламы сақталмаған кезде де, артқы тұрақтандыру үшін артқы крест байламының функционалды жеткіліксіздігінде де қолдануға мүмкіндік береді. Өлшемдері: жіліншік құрамдас бөлігінің өлшеміне байланысты 8 Өлшем. Жіліншік компонентінің негізінің қалыңдығын ескере отырып, төсемнің қалыңдығы: 9, 11, 13, 16, 19 әрбір өлшем үшін мм.
36	Рентгендік контрастты сүйек цементі	дана	30	Рентгендік контрастты сүйек цементі: Сүйек цементі Стерильді оралған 2 компонент болуы керек: Бір компонент: құрамында сұйық мономер бар ампула, келесі құрамның толық дозасы: 20 мл. - Метилметакрилат (мономер) 19,5 мл, --N, п-диметил толуидин 0,5 мл, -- Гидрохинон 1,5 мг. Басқа компонент: пакет келесі құрамдағы ұнтақтың толық дозасы 40 гр: - Метилметакрилат - стирен кополимер 30 гр, - Полиметилметакрилат 6 гр, - Полиметилметакрилат 6 гр, -Бария сульфаты 4 гр, Экзотермиялық реакция температурасы 60С-тан аспайды, цементтің тұтқырлығы: орташа тұтқырлыққа ие болуы керек. Сүйек цементті пісіру процесінде төмен және орташа тұтқырлық фазаларынан өтуі керек. Өндіруші цементті төмен және орташа тұтқырлық фазаларында қолдануға ресми түрде рұқсат беруі керек. Жұмыс уақыты 7-ден 8 минутқа дейін. Стерильділік: жүйе бір реттік және стерильді қаптамада келеді.

11. Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетілген қызметтер сатып алынған кезде, дәрілік заттарға және медициналық бұйымдарға мынадай шарттар қойылады:

1) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, "Орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды,

Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің; арнайы көлік құралындағы медициналық техника сатып алынған кезде – Қазақстан Республикасында бірінші жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуінің болуы.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (өнім беру жиынтығын) тіркеудің қажет болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарынан асыруға жол беріледі;

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірінші дистрибьютордың үстеме бағасын (бірінші дистрибьютор сатып алған жағдайда), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атауы және саудалық атауы (бар болған жағдайда) бойынша шекті бағадан асырмау;

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігін мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) Қазақстан Республикасына тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың таңбалануын, тұтыну қаптамасының және оларды қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі өнім беруші тапсырыс берушіге берген күні:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

13) шарт талаптары бойынша өнім беру немесе фармацевтикалық қызмет көрсету санын, сапасын және мерзімдерін сақтау.

12. Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) және 13) тармақшаларында көзделген шарттарды өнім беруші өнім беру немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

13. Тапсырыс беруші, сатып алуды ұйымдастырушы, бірінші дистрибьютор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

Директоры  
ҚОЭДСБ «Лисаков қалалық ауруханасы» ҚМК

