

Техническая спецификация закупасмых товаров

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Срок поставки
1	Картридж с IQM для исследования газов крови/гемагортрида/электролитов/лактата/глюкозы GEM 3/3.5K BG/ISE/GL 300 TEST IQM PAK	Быстро заменяемый блок с реагентами и электродами для Анализатора газов крови и электролитов GEM Premier 3000. • Габариты 216x76x152 мм. Вес 1,9 кг. Емкость: 300 тестов - 21 день на борту. Объем образца: 135 мкл (газы крови, электролиты, гемагортрит); газы крови/электролиты/глюкоза/лактат/гемагортрит: 145 мкл при капиллярном режиме, 150 мкл при обычном Тип образца – Целаяя гепаринизированная кровь.	По заявке заказчика в течение 10 календарных дней

11. К закупасмым и отпускаемым, в том числе при закупе 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 № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрированы 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 закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единственного производителя медицинского комплекса;

Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского техники (комплекта поставки) подтверждается письмом экспертной организации или уполномоченного органа в области здравоохранения;

2) соответствие характеристик или технической спецификации условиям объявления или пригласения на закуп.

При этом допускается превышение предлагаемых функциональных технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации; 3) превышение предельных цен по международному непатентованному наименованию и торговому наименованию (при наличии), утвержденным Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единичного дистрибьютора (при закупе единичных дистрибуторов), цены в объявлении или пригласении 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 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 двадцати 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.

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибутор не устанавливает лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

И.о. главного врача, председатель
тендерной комиссии Шатерников В.В.

Юрист, член комиссии Залесский В.В.

Заведующий КДЛ, член комиссии Аглимбаев С.А.



(Handwritten signatures of the commission members)