

Техническая спецификация закупасмых товаров

№ лота	Наименование	Техническая спецификация	Срок поставки
1	Картридж с IQM для исследования газов крови/гематоргита/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, гематокрит); газы крови/электролиты/глюкоза/лактат/гематокрит: 145 мкл при капиллярном режиме, 150 мкл при обычном Тип образца – Целаяя гепаринизированная кровь.	По заявке заказчика в течении 10 календарных дней

11. К закупасмым и отпускаемым, в том числе при закупке 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)" (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 закупке медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного 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 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 наименованию и торговою наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибутора (при закупке единым дистрибутором), 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 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 девяноста 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 закупки.

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

И.о. главного врача, председатель  
тендерной комиссии

Юрист, член комиссии



*[Handwritten signature]*

Шатерников В.В.

Залесский В.В.

Алимов С.А.

*[Handwritten signature]*