

Объявление №22
о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

г. Костанай

16 октября 2023г.

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо БИН 171040015102, (юр. адрес: г. Костанай, ул. Амангельды 134, ИИК KZ1396513F0007528009, в АО "ForteBank", БИК IRTYKZKA, e-mail kst_oc_aids@mail.ru) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№	Наименование	Ед. изм	Кол-во	Выделенная цена	Сумма, тенге
1	Билирубин - 2x200 мл. Общий билирубин определяется на основе реакции с диазотированной сульфаниловой кислотой, после диссоциации неконъюгированного (непрямого, свободного) билирубина при участии кофейнового реагента. Для определения содержания конъюгированного (прямого, связанного) билирубина из реакционной смеси исключается кофейновый реагент. Концентрация неконъюгированного билирубина рассчитывается по разнице концентрации между общим и конъюгированным билирубином. Состав набора, реагент № 1 – кофейновый реагент, реагент № 2 – сульфаниловая кислота, реагент № 3 – натрия нитрит, Реагент № 4 - физиологический раствор, реагент № 5 – калибратор	наб	26	8 650	224 900,0
2	Креатинин 1x100 мл. Метод основан на реакции Яффе. Креатинин в щелочной среде образует с пикриновой кислотой окрашенный комплекс. Концентрация креатинина измеряется фотометрически. Состав набора: реагент № 1 – пикриновая кислота реагент, № 2 – натрий едкий реагент № 3 – калибратор реагент № 4 – трихлоруксусная кислота	наб	5	13 200	66 000,0
3	Триглицериды - 1x250 мл. 1. Триглицериды - липаза → глицерин + жирные кислоты; 2. Глицерин + АТФ - глицерокиназа → глицерил-3-фосфат + АДФ; 3. Глицерил-3-фосфат + O ₂ - ГФО → диоксиацетон фосфат + 2H ₂ O ₂ ; 4. 2H ₂ O ₂ + 4-ААР + 4-хлорфенол-пероксидаза → хинонимин + 4 H ₂ O. Концентрация хинонимина, определяемая фотометрически, пропорциональна концентрации триглицеридов в пробе. Состав набора: реагент № 1 – буфер, рН 7,5; реагент № 2 – лиофилизат; реагент № 3 – калибратор	наб	30	11 550	346 500,0
4	Общий белок - 2x500 мл (концентрат). Белок образует окрашенный комплекс с ионами меди в щелочной среде. Состав набора: реагент № 1 – биуретовый реагент: реагент № 2 – калибратор	наб	11	5 400	59 400,0
5	Холестерин - 2*250 мл. При гидролизе эфиров холестерина холестеролэстеразой образуется свободный холестерин. Образовавшийся и имеющийся в пробе холестерин окисляется кислородом воздуха под действием холестеролоксидазы с образованием эквивалентного количества перекиси водорода. Под действием пероксидазы (POD) перекись водорода окисляет хромогенные субстраты с образованием окрашенного продукта. Интенсивность окраски пропорциональна концентрации холестерина в пробе. Состав набора: реагент № 1 –буфер, рН 7,3; реагент № 2 – лиофилизат	наб	8	16 500	132 000,0
6	АЛТ - 1000 определений. 1. l-аланин + а-кетоглутарат → ^{3/4} алат ^{3/4} оксалоацетат + l-глутамат. 2. фотометрическое определение содержания пирувата в пробе на основе реакции с 2,4-динитрофенилгидразином. Состав набора: реагент № 1 - субстратная смесь, реагент № 2 - раствор 2,4-днфг, реагент № 3 – калибратор, реагент № 4 - натрий едкий	наб	10	8 050	80 500,0
7	АСТ - 1000 определений. 1.l-аспартат + а-кетоглутарат → ^{3/4} асат ^{3/4} оксалоацетат + l-глутамат. 2. фотометрическое определение содержания оксалоацетата в пробе на основе реакции с 2,4-динитрофенилгидразином. Состав набора: реагент № 1 - субстратная смесь, реагент № 2 раствор 2,4-днфг, реагент № 3 – калибратор, реагент № 4 - натрий едкий	наб	10	8 050	80 500,0
8	ЩФ - 200 определений. п-нитрофенилфосфат + вода → п-нитрофенол + фосфат количество образовавшегося в единицу времени. п-нитрофенола пропорционально активности фермента и определяется по оптической плотности образца. Состав набора, реагент № 1 - буфер, рН 10,4 реагент № 2 – натрий едкий, реагент № 3 - п-нитрофенилфосфат, реагент № 4 – калибратор	наб	8	16 100	128 800,0
9	Мочевина - 400 определений. мочевина с диацетилмонооксимом в кислой среде в присутствии тиосемикарбазида и трехвалентного железа образует окрашенный комплекс. интенсивность окраски пропорциональна концентрации мочевины в пробе. Состав набора реагент № 1 –раствор диацетилмонооксима, реагент № 2 – раствор серной кислоты, реагент № 3 – раствор. реагент № 4 – железо хлорное, реагент № 5 – калибратор	наб	15	8 300	124 500,0
10	Калий - 2x50 мл ионы калия, введенные в реакционную смесь, образуют стабильную суспензию. мутность суспензии пропорциональна концентрации ионов калия. Состав набора: реагент № 1 – монореагент; реагент № 2 – калибратор.	наб	2	19 000	38 000,0
11	Натрий - 4x10 мл. Ион натрия активирует па-зависимую α-галактозидазу. активированный фермент расщепляет опрг (о-нитрофенил-α, d-галактопиранозид) до галактозы и окрашенного о-нитрофенола. интенсивность окраски после окончания инкубации пропорциональна активности фермента и, соответственно, концентрации натрия в исследуемом образце. скорость расщепления опрг пропорциональна концентрации натрия в пробе, что позволяет производить измерения опрг пропорциональна концентрации натрия по увеличению оптической плотности образца. Состав набора: реагент № 1 – буфер, реагент № 2 – стартовый реагент, реагент № 3 – лиофилизат, реагент № 4 – калибратор, реагент № 5 – stop-реагент	наб	2	26 100	52 200,0
12	Кальций - 200 мл. кальций в щелочной среде образует окрашенный комплекс с о-крезолфталеин комплексом. интенсивность окраски пропорциональна концентрации	наб	2	6 830	13 660,0

	кальция в пробе. Состав набора: реагент № 1 - буфер, рН 10,7, реагент № 2 - хромоген, реагент № 3 - калибратор				
13	Глюкоза - 1x250 мл. 1. глюкоза + атф -гексокиназа → глюкоза-6-фосфат + адф; 2. глюкоза-6-фосфат + над -г6ф-дг → глюконат-6-фосфат + надн + n+ величина адсорбции пропорциональна концентрации глюкозы в пробе. Состав набора реагент № 1 -буфер, рН 7,8, реагент № 2 - лиофилизат, реагент № 3 - калибратор	наб	32	6 900	220 800,0
14	Тест-система иммуноферментная для выявления антител к возбудителю сифилиса в сыворотке (плазме) крови человека в наборе 96 определении. Тест-система иммуноферментная для выявления суммарных антител к <i>Treponema pallidum</i> в сыворотке и плазме крови человека. Количество выполняемых тестов не менее 96 шт. Формат теста - двухстадийный (включает 2 цикла промывок планшета: после внесения образцов и после внесения конъюгата). Количество анализируемого образца не более 100 мкл. Специфичность теста, оцененная на случайной выборке доноров (не менее 5000 образцов) выше 99,5%. Специфичность теста, оцененная на выборке пациентов с не связанными с сифилисом заболеваниями выше 98,0 %. Время реакции не более 120 минут общего времени инкубации. Готовый к применению контрольный образец антител не менее 1,5 мл. Готовый к применению контрольный отрицательный образец не менее 2,5 мл. Стабильность рабочих растворов конъюгата и хромоген-субстратной смеси не менее 6 часов. Стабильность рабочего раствора промывочного реагента не менее 14 суток	наб	20	57 400	1 148 000,0
15	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4. Для Автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 500 мл. Основной состав: Na_2SO_4 , поверхностно-активное вещество, пропиленгликоль. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 °C до 30 °C. При хранении при температуре от 15 °C до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: $\text{WBC} \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$, $\text{HGB} \leq 1 \text{ г / л}$	наб	6	200 000	1 200 000,0
16	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4. Для автоматического гематологического анализатора КТ-6610. Спецификация упаковки: 100 мл. Основной состав: Поверхностно-активное вещество, буфер, антибактериальные средства. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C. При хранении при температуре от 15 до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: $\text{WBC} \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$, $\text{HGB} \leq 1 \text{ г / л}$	наб	3	115 000	345 000,0
17	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) - Очиститель пробы для 5 частей (50 мл) для автоматического гематологического анализатора КТ-6610 Спецификация упаковки: 50 мл. Основной состав: гипохлорит натрия, гидроксид натрия. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C. При хранении при температуре от 15 до 30 °C срок действия открытого реагента составляет 30 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: $\text{WBC} \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$, $\text{RBC} \leq 0,02 \times 10^{12} / \text{л}$, $\text{HGB} \leq 1 \text{ г / л}$, $10 \times 10^9 / \text{л}$	наб	5	9 850	49 250,0
18	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л), для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 20 л. Основной состав: Na_2SO_4 , буфер, антибактериальное средство Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C. При хранении при температуре от 15 до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: $\text{WBC} \leq 0,2 \times 10^9 / \text{л}$, $\text{RBC} \leq 0,02 \times 10^{12} / \text{л}$, $\text{HGB} \leq 1 \text{ г / л}$, $\text{PLT} \leq 10 \times 10^9 / \text{л}$	наб	6	44 600	267 600,0
19	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 1). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB. Параметры: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл. Режим предварительного разведения: 20 мкл. CBC- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 1 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.	наб	1	100 000	100 000,0
20	ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 2). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB Параметры: <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • HCT, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • 	наб	1	100 000	100 000,0

	<p>ALY, ALY</p> <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СBC- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 2 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>				
21	<p>ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ (Уровень 3). Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип: работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. СBC- DH - это диагностический реагент in vitro, состоящий из человеческих эритроцитов, симулированных лейкоцитов и тромбоцитов млекопитающих, взвешенных в плазматической жидкости с консервантами. Уровень: 3 уровень. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	100 000	100 000,0
22	<p>СBC-CAL PLUS ГЕМАТОЛОГИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР. Применимо к автоматическим гематологическим анализаторам серии КТ, состоящим из 5 частей, производимых Genrui Biotech Inc. Принцип работы гематологического анализатора: сопротивление для WBC, RBC, PLT; Безцианидный метод для HGB</p> <p>Параметры гематологического анализатора:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 25 + 4 параметра: WBC, Lym, Mon, Neu, Bas, Eos, Lym, Mon, Neu, Eos, Bas, RBC, HGB, • НСТ, MCV, MCH, • MCHC, RDW-CV, RDW-SD, PLT, MPV, PDW, PCT, P-LCR, P-LCC, LIC, LIC, • ALY, ALY <p>Гистограммы: 4 диаграммы рассеяния, 2 гистограммы (включая гистограммы RBC, PLT). Объем образца: Режим цельной крови: 20 мкл, Режим предварительного разведения: 20 мкл. Гематологические анализаторы требуют периодической калибровки для получения точных результатов пациента. Этот калибратор представляет собой стабильный препарат цельной крови, который можно использовать для проверки и корректировки калибровки некоторых гематологических инструментов. Значения калибратора для СBC-CAL PLUS получены в результате повторных испытаний на приборах, эксплуатируемых и обслуживаемых в соответствии с инструкциями производителя. Приборы калибруются с использованием цельной крови с использованием значений, определенных эталонными методами. Поверхностно-активное вещество может эффективно удалять остаточную кровь, белок и другие вещества.</p>	наб	1	120 000	120 000,0
23	<p>Реагенты диагностические к анализатору мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI 100 шт./уп. Тестируемые Параметры: Уробилиноген, Билирубин, Кетоны, Креатинин, Кровь, Белок, Микроальбумин, Нитриты, Лейкоциты, Глюкоза, Удельный вес, рН, Аскорбиновая кислота.</p>	наб	20	11 000	220 000,0
24	<p>Контроль диагностический совместим с анализатором мочи моделей Н-10,Н-300,Н-500 DIRUI. Контрольные материалы (положительный и отрицательный) для анализа мочи, предназначены для проверки качества мочевых полосок и работы анализаторов мочи.</p>	наб	2	10 300	20 600,0
25	<p>Транспортная среда с муколитиком (ТСМ). Транспортная среда для транспортировки и хранения соскобного материала и отделяемого слизистых оболочек урогенитального тракта, ротоглотки, прямой кишки, а также эрозивно-язвенных элементов слизистых и кожи человека. Предназначена для образцов, содержащих много слизи. Содержит консервант, стабилизатор и муколитик. Фасовка 100 пробирок по 0,5 мл. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	наб	2	23 000	46 000,0
26	<p>ДНК-сорб-АМ. Комплект реагентов для выделения ДНК из клинического материала (мазки, соскобы, моча). Содержит ВКО и ОКО для выявления возбудителей ИППП. Количество тестов не менее 100. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	наб	2	30 000	60 000,0
27	<p>ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Chlamydia trachomatis с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть распарена под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК Chlamydia trachomatis, ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.</p>	наб	2	75 000	150 000,0
28	<p>ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК Neisseria gonorrhoeae с гибридационно-флуоресцентной детекцией</p>	наб	2	75 000	150 000,0

	продуктов амплификации в режиме «реального времени» (используется одна пара праймеров). Возможность осуществления анализа с одной парой праймеров. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Neisseria gonorrhoeae</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.				
29	Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Trichomonas vaginalis</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	наб	2	75 000	150 000,0
30	ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие положительного контрольного образца (ПКО) ДНК <i>Mycoplasma genitalium</i> , ДНК-буфера. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	наб	2	75 000	150 000,0
31	ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> суммарно) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Для ПЦР-амплификации ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i> суммарно) с гибридационно-флуоресцентной детекцией продуктов амплификации в режиме «реального времени». Все компоненты набора готовы к работе и не требуют восстановления. ПЦР-смесь-1 должна быть раскапана под воск, в пробирки 0,2 мл для обеспечения «горячего старта». Наличие готовой ПЦР-смеси-2, не требующей смешивания дополнительных компонентов. Наличие комплексного положительного контрольного образца (ПКО) ДНК микроорганизмов рода <i>Ureaplasma</i> (<i>U. parvum</i> и <i>U. urealyticum</i>), ДНК-буфера. Готовые ПЦР-смеси должны иметь срок годности равный сроку годности тест-системы. Количество тестов не менее 110. Остаточный срок годности не менее 7 месяцев.	наб	2	75 000	150 000,0

Условия осуществления поставки ЛС и МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020): DDP Адрес: г. Костанай улица Амангельды 134.

Сроки и условия поставки: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134 КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД». **Требуемый срок поставки товара:** – с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2023 года.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений: 110000 г. Костанай, ул. Амангельды 134, кабинет 310 ежедневно (кроме выходных и праздничных дней) с 09.00 до 17.00 часов, по «24» октября 2023 года 09.00 часов включительно.

Дата, время и место вскрытия конвертов с ценовыми предложениями: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» кабинет №301, 09.15 часов «24» октября 2023 года.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде. Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществить поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-7142-37-05-90.

И.о. главного врача



Чижков А.Г.