

«УТВЕРЖДАЮ»

Директор ГКП на ПХВ «Талдыкорганская  
городская многопрофильная больница»

ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу»

Савьяков А. М.

«11» декабря 2023 года



Протокол №80

Об утверждении итогов закупки способом запроса ценовых предложений по объявлению №46 от 01.12.2023 г.

1. Организатор ГКП на ПХВ «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» ГУ «Управление здравоохранения области Жетісу», находящийся по адресу область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Қаратап, ул. Райымбек батыра, 35, в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупки 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», провела закупку способом запроса ценовых предложений по наименованиям, указанным в пункте 5.
2. До истечения окончательного срока представления ценовых предложений, представлены следующими потенциальными поставщиками ценовые предложения:
3. 1) **ТОО «Express Фарм»**, Казахстан, город Алматы, Ауэзовский район, улица Навои, дом7, кв.218 - 04.12.2023 г. - 10 часов 45 мин.
4. При вскрытии заявок присутствовали представители потенциальных поставщиков: 0
4. Потенциальными поставщиками представлены следующие ценовые предложения:

| № лота | Наименование лота                       | Краткая характеристика  | Объем закупки (кол-во) | Место поставки   | Сумма выделенная для закупки | ТОО «Express Фарм» |
|--------|---|---|------------------------|--|------------------------------|--------------------|
| 1      | ALT GPT - АЛТ- LR<br>R1 6X40+R2 6X10 ml | <p>Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом IFCC; для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца.</p> <p>Состав: R1- Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л.</p> <p>Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 2-8°С.</li> <li>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.</li> <li>- Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°С.</li> </ul> <p>Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл</p> <p>Аналитические характеристики. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 2,5 до 400 Ед/л.</p> <p>Аналитическая чувствительность. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,5 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная). Среднее значение (Ед./л) N = 41.15 H = 130.50; С.О. N = 1,53 H = 2,09; К.В.% N = 3,71 H = 1,60. Внутрианалитическая сходимость</p> | 5 упак                 | <p>Республика Казахстан,<br/>область Жетісу, г.<br/>Талдыкорган, микрорайон<br/>Қаратап, ул. Райымбек<br/>батыра, 35, блок Г</p> | 248 600,0                    | 248 600,0          |



|   |   |   |        |           |           |
|---|---|---|--------|-----------|-----------|
|   |   | <p>(внутрисерийная): среднее значение (Ед./л) N = 41,55 Н = 131,65; С.О. N = 1,40 Н = 2,35; К.В. % N = 3,36 Н = 1,78. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл; гемолизированные образцы не следует использовать для анализа.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Постановщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>  |        |           |           |
| 2 | <p>AST- GOT - ACT LR<br/>R1 6X40+R2 6X10 ml</p> | <p>Диагностический реагент для количественного определения аспаргатаминотрансферазы in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1 - Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, L-аспартат 240.0 ммоль/л, LDH ≥ 1800 Ед/л, MDH ≥ 800 Ед/л; R2 - Буфер материалов рН 7.8 80.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л.</p> <p>Хранение и стабильность:<br/>- Хранить при температуре 2-8°С.<br/>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.<br/>Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 20 дней при 2-8°С.<br/>Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Реакция линейна до концентрации 400 ед/л. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,4 Ед/л. Внутрианалитическая сходимости (межсерийная): среднее значение (Ед./л); N = 39,70 Н = 130,35; D.S. N = 1,45 Н = 2,17; К.В. % N = 3,66 Н = 1,67.<br/>Внутрианалитическая схожимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л); N = 41,32 Н = 131,63; D.S. N = 1,34 Н = 2,17; К.В. % N = 3,25 Н = 1,63. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 25 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Постановщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> | 5 упак | 317 340,0 | 317 340,0 |
| 3 | <p>AMYLASE LR -<br/>АМИЛАЗА LR 6X10 ml</p>      | <p>Диагностический реагент для количественного определения in vitro α-амилазы в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-NP. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональна активности амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней, фасовка: 6x10мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика,</p>  | 5 упак | 339 150,0 | 339 150,0 |



|   |   |  |        |  |           |           |
|---|---|--|--------|--|-----------|-----------|
| 4 | ALBUMIN LR -<br>АЛЬБУМИН LR 6X20 ml                             | и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.  | 2 упак |  | 53 536,0  | 53 536,0  |
|   |   | <p>Диагностический реагент для количественного определения альбумина in vitro в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 °С, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л).</p> <p>Фасовка: 6x20мл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>  |        |  |           |           |
| 5 | CREATININE LR -<br>Креатинин LR R1 6X20+R2 6X20 ml              | <p>Диагностический реагент для количественного определения креатинина in vitro в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, детекция колориметрическим методом Яйфе без депротенизации; в диагностике и лечении почечных заболеваний и в мониторинге почечного диализа. Состав: R1-Гидроксид лития 120,0 ммоль/л, борная кислота 80,0 ммоль/л. R2-Пикриновая кислота 67,0 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <p>- Хранить при температуре 15-25°C</p> <p>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.</p> <p>Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 7 дней при 15-25°C.</p> <p>Фасовка: R1 6x20мл+R2 6x20мл. Линейность: реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л).</p> <p>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,3 Ед/л (27 мкмоль/л). Внутривариационная сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 1,15 N = 3,87; С.О. N = 0,05 N = 0,13; К.В.% N = 4,6 N = 3,4. Внутривариационная сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 N = 3,86; С.О. N = 0,05 N = 0,08; К.В.% N = 4,19 N = 2,02. Соответствует Регламенту (ЕС) № 127/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: Креатинин [мг / дл] x 88,4 = креатинин [мкмоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1500 мг / дл; гемоглобин ≤ 150 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> | 3 упак |  | 131 562,0 | 131 562,0 |
| 6 | DIRECT BILIRUBIN LR -<br>Прямой билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml | <p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Г роффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 -</p>   | 2 упак |  | 112 836,0 | 112 836,0 |



|   |  |  |        |           |           |
|---|--|--|--------|-----------|-----------|
| 7 | TOTAL BILIRUBIN LR<br>- общий билирубин LR<br>R1 6X40+R2 6X10 ml | <p>Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0,35 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты.</li> <li>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.</li> </ul> <p>Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 14 дней при 2-8°C.<br/>Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл.<br/>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,04 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В. % N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В. % N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> <p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина in vitro в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению бирагент, принцип детекции по конечной точке колориметрическим методом Йендрашик-Гроффе модифицированным; в диагностике и лечении различных заболеваний печени и нарушений обмена веществ. Состав: R1 - Сульфаниловая кислота 22,0 ммоль/л, консерванты и поверхностно-активные вещества, не являющиеся анионными. R2 - Нитрит натрия 0,35 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить набор при 15-25°C. Не замораживать реагенты.</li> <li>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.</li> </ul> <p>Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 14 дней при 2-8°C.<br/>Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл.<br/>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,04 Ед/л.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): Среднее значение (мг/дл) N = 0,82 H = 2,32; С.О. N = 0,02 H = 0,06; К.В. % N = 2,67 H = 2,62. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 0,82 H = 2,31; С.О. N = 0,02 H = 0,05; К.В. % N = 2,69 H = 1,96. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: триглицериды ≤ 500 мг / дл; гемоглобин ≤ 200 мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденном производителем стандартных образцах. Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> | 3 упак | 170 310,0 | 170 310,0 |
|---|--|--|--------|-----------|-----------|



|   |  |   |   |
|---|--|---|---|
|   | <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> <p>Диагностический реагент для количественного определения глюкозы <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию монореагент, детекция ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений углеводного обмена, таких как сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия.</p> <p>Состав: R1 - Фосфатный буфер pH 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9,0 ммоль/л, GOD <math>\geq 15000</math> Ед/л, POD <math>\geq 1200</math> Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить набор при 2-8°C. Не замораживать реагенты.</li> <li>- После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре.</li> <li>- Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 60 дней при 2-8°C.</li> <li>- Фасовка: 6x50мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 3,1 мг/дл (0,17 ммоль/л) до 500 мг/дл (34,6 ммоль/л). Аналитическая чувствительность:</li> </ul> <p>чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутриналитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 N = 246,65; C.O. N = 1,60 N = 6,51; К.В.% N = 1,72 N = 2,64.</p> <p>Внутриналитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 N = 249,22; S.D.N = 2,40 N = 3,03; К.В.% N = 2,53 N = 1,22. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии Глюкоза [мг / дл] x 0,05551 = глюкоза [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин <math>\leq 15</math> мг / дл; триглицериды <math>\leq 1000</math> мг / дл; гемоглобин <math>\leq 300</math> мг / дл; аскорбиновая кислота <math>\leq 35</math> мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> | <p>3 упак</p> <p>76 458,0</p> <p>76 458,0</p> <p>76 458,0</p> |   |
| 8 | <p>GLUCOSE LR -<br/>Глюкоза LR 6X50 ml</p>   |   | <p>79 338,0</p> <p>79 338,0</p> <p>79 338,0</p> |
|   | <p>Диагностический реагент для количественного определения общего белка <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биохимический реагент, детекция биуретическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушения обмена веществ и питания. Состав: R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокалийный калий-натрий 20,0 ммоль/л, йодистый калий 5,2 ммоль/л, сульфат меди 4,8 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Реагент R1 может храниться при температуре 15 - 25°C.</li> <li>- После вскрытия флаконы R1 стабильны до истечения срока годности, если их сразу же закупорить. Фасовка: 6x50мл</li> </ul> <p>Линейность: реакция является линейной до концентрации 10 г/дл в диапазоне 0,3-10 г/дл. Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,5 г/дл. Внутриналитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 5,05 N = 5,23; C.O. N = 0,15 N = 0,16; К.В.% N = 2,97 N = 3,08 Внутриналитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 5,15 P = 5,24; C.O. N = 0,18 P = 0,21; К.В.% N = 3,41 P = 3,92. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими</p>  | <p>3 упак</p>   |   |
| 9 | <p>TOTAL PROTEIN LR -<br/>общий белок 6X 50 ml</p>   |   |   |



|           |   |  |               |                  |
|-----------|---|--|---------------|------------------|
|           |   | <p>поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин <math>\leq 30</math> мг / дл; гемоглобин <math>\leq 500</math> мкг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>   |               |                  |
|           |   | <p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию бирагент, детекция кинетическим УФ-методом, Уреазы GLDH; для диагностики почечной дисфункции или обструкции мочевыводящих путей. Состав: R1 - Буфер материалов pH 7.6 130.0 ммоль/л, ADP 1.2 ммоль/л, уреазы <math>\geq 8000</math> ед/л, GLDH <math>\geq 1500</math> ед/л. R2 - Буфер материалов pH 10.2 100.0 ммоль/л, Альфа-кетоглутарат 65,0 ммоль/л, NADH 1.20 ммоль/л. Хранение и стабильность: - Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия флаконы R1 и R2 стабильны в течение 90 дней, если их сразу же закрыть и защитить от загрязнения, испарения, прямого света и хранить при правильной температуре. Стабильность рабочего раствора (R1 + R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл.</p> <p>Линейность: реакция является линейной до концентрации 200 мг/дл (33,3 ммоль/л) диапазоном 4,9-200 мг/дл (0,81-33,3 ммоль/л). Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,0 мг/дл (0,50 ммоль/л). Внутривариационная сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 40,40 H = 150,95; S. D. N = 1,50 H = 2,18; K.B.% N = 3,70 H = 1,44. Внутривариационная сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 40,63 H = 152,05; S. D. N = 1,20 H = 2,46; K.B.% N = 2,95 H = 1,62. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Фактор конверсии: мочевина [мг / дл] x0,1665 = мочевина [ммоль / л]. Предел интерферирующих веществ: билирубин <math>\leq 20</math> мг / дл; триглицериды <math>\leq 1000</math> мг / дл; гемоглобин <math>\leq 100</math> мг / дл.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p> | <p>5 упак</p> | <p>342 040,0</p> |
| <p>10</p> | <p>UREA UV LR -<br/>Мочевина УФ LR R1<br/>6X40+R2 6X10 ml</p> |  |               | <p>342 040,0</p> |

5. На основании представленных заявок организатор (заказчик) закула, Решил:  
на основании пункта п. 78 главы 3 Приказа Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 по лоту № 1,2,3,4,5,6,7,8,9,10 определить победителем ТОО «Express Фарм», Казахстан, город Алматы, Ауэзовский район, улица Навои, дом 7, кв.218, на общую сумму – 1 871 170,00 тенге.  
Победителям, предоставить организатору (заказчик) в течение 10 календарных дней со дня признания победителем пакет документов, подтверждающие соответствие квалификационным требованиям, согласно п.80, главы 3 Приказа Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110.



Начальник отдела закупок

Туллубекова А.Г.