

**Объявление о проведении закупа способом запроса ценовых предложений № 46 от 01 декабря 2023 года**

Наименование и адрес заказчика или организатора закупа Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения «Талдыкорганская городская многопрофильная больница» государственного учреждения «Управление здравоохранения области Жетісу», адрес: 040000 область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Карагат, ул. Райымбек батыра, 35.

*Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств (торговое название – при индивидуальной непереносимости), наименования медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая характеристика, объем закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию:*

№ лота	Наименование лота	Краткая характеристика	Объем закупа (кол-во)	Место поставки	Сумма выделенную для закупа
1	ALT GPT - АЛТ- LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения аланинаминотрансферазы <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе.</p> <p>Жидкий и готовый к использованию биреагент, определение кинетическим УФ-оптимизированным методом IFCC; для диагностики и лечения некоторых видов заболеваний печени и сердца.</p> <p>Состав: R1- Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, L-аланин 500.0 ммоль/л, LDH ≥ 1500 Ед/л; R2 - Буфер материалов pH 7.5 80.0 ммоль/л, альфа-кетоглутарат 65.0 ммоль/л, NADH ≥ 1.18 ммоль/л. Хранение и стабильность:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 2-8°C.</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°C.</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. 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.</p> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): среднее значение (Ед./л) N = 41,55 H = 131,65; С.О. N = 1,40 H = 2,35; К.В.% N = 3,36 H = 1,78. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / CEE. 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, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	5 упак		248 600,0
2	AST- GOT - АСТ LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения аспартатаминонтрansферазы <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе.</p> <p>Жидкий и готовый к использованию биреагент, определение кинетический УФ-оптимизированным методом IFCC; в диагностике и лечении некоторых видов заболеваний печени и сердца. Состав: R1 - Буфер материалов pH 7.8 80.0 ммоль/л, L-аспартат 240.0 ммоль/л, LDH ≥ 1800 Ед/л, MDH ≥ 800 Ед/л; R2 – Буфер материалов pH 7.8 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°C.</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. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 20 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Реакция линейна до концентрации 400 ед/л. Чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 2,4 Ед/л. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (Ед./л); N = 39,70 H = 130,35; D.S. N = 1,45 H = 2,17; К.В.% N = 3,66 H = 1,67.</li> </ul> <p>Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная):</p>	5 упак		317 340,0

		<p>среднее значение (Ед./л); N = 41,32 H= 131,63; D.S. N = 1,34 H = 2,17 ; К.В.% N = 3,25 H = 1,63. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - CLP (и последующими поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤30 мг / д; 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, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>		
3	AMYLASE LR - АМИЛАЗА LR 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения <i>in vitro</i> α-амилазы в сыворотке или плазме. Измерения активности амилазы используются для диагностики и лечения панкреатит. Кинетический анализ Амилаза гидролизует CNPG3 до полимеров глюкозы + 4-НР. В скорость увеличения абсорбции за счет п-нитрофенола пропорциональна активность амилазы в образце. Стабильность реагента: 90 дней. Фасовка: 6x10мл.</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 упак	339 150,0
4	ALBUMIN LR - АЛЬБУМИН LR 6X20 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения альбумина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме. Реагент стабилен до конца указанного месяца. Срок годности при хранении при 2-25 °C, в защищенном от света и загрязнения. Фактор конверсии: альбумин [г / дл] x 144,9 = альбумин (мкмоль/л). 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>	2 упак	53 536,0
5	CREATININE LR - Креатинин LR R1 6X20+R2 6X20 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения креатинина <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, детекция колориметрическим методом Яффе без денпротеинизации; 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> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 15-25°C</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. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 7 дней при 15-25°C. Фасовка: R1 6x20мл+R2 6x20мл. Линейность: реакция является линейной для значений от 03 до 25 мг/дл (27-2210 ммоль/л).</li> </ul> <p>Аналитическая чувствительность: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 0,3 Ед/л (27 мкмоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,87; C.O. N = 0,05 H = 0,13; К.В.% N = 4,6 H = 3,4. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 1,15 H = 3,86; C.O. N = 0,05 H = 0,08; К.В.% N = 4,19 H = 2,02. Соответствует Регламенту (ЕС) № 1272/2008 - 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.</p>	3 упак	131 562,0

		Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.		
6	DIRECT BILIRUBIN LR - Прямой билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению биреагент, 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. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл.</li> </ul> <p>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.</p> <p>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 утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	2 упак	112 836,0
7	TOTAL BILIRUBIN LR - общий билирубин LR R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения прямого билирубина <i>in vitro</i> в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к применению биреагент, 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. Стабильность рабочего раствора (R1+ R2): 14 дней при 2-8°C. Фасовка: R1 6x40мл+R2 6x10мл. Линейность: реакция является линейной в диапазоне концентраций от 0,04 до 10 мг/дл.</li> </ul> <p>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.</p> <p>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 утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора.</p> <p>Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.</p>	3 упак	170 310,0
8	GLUCOSE LR - Глюкоза LR 6X50 ml	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	3 упак	76 458,0

		<p>ферментативным колориметрическим методом GOD-POD; в диагностике и лечении нарушений углеводного обмена, таких как сахарный диабет, гипогликемия и гипергликемия. Состав: R1 - Фосфатный буфер pH 7,4 100,0 ммоль/л, фенол 9,0 ммоль/л, GOD ≥ 15000 Ед/л, POD ≥ 1200 Ед/л. R2 - 4-аминофеназон 80,0 ммоль/л.</p> <p><b>Хранение и стабильность:</b></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. Стабильность рабочего раствора (R1+R2): 60 дней при 2-8°C. Фасовка: 6x50мл.</li> </ul> <p><b>Линейность:</b> 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: чувствительность теста по пределу обнаружения составляет 3,1 Ед/л (0,17 ммоль/л). Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл); N = 94,88 H = 246,65; C.O. N = 1,60 H = 6,51; К.В.% N = 1,72 H = 2,64. Внутрианалитическая сходимость (внутрисерийная): Среднее значение (мг/дл); N = 92,55 H = 249,22; S.D N = 2,40 H = 3,03; К.В.% N = 2,53 H = 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 ≤ 15 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 300 мг / дл; аскорбиновая кислота ≤ 35 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>		
9	TOTAL PROTEIN LR - общий белок 6X 50 ml	<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 реагент, детекция биуретическим методом; для диагностики и лечения различных заболеваний печени и почек, а также нарушений обмена веществ и питания. Состав: R1- гидроксид натрия 350,0 ммоль/л, виннокислый 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><b>Линейность:</b> 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. Внутрианалитическая сходимость (межсерийная): среднее значение (мг/дл) N = 5,05 H = 5,23; C.O. N = 0,15 H = 0,16; К.В.% N = 2,97 H = 3,08 Внутрианалитическая 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 поправками) и Директиве 88/379 / СЕЕ. Предел интерферирующих веществ: билирубин ≤ 30 мг / дл; гемоглобин ≤ 500 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>	3 упак	79 338,0
10	UREA UV LR - Мочевина УФ LR 1 R1 6X40+R2 6X10 ml	<p>Диагностический реагент для количественного определения мочевины <i>in vitro</i> в сыворотке, моче или плазме на биохимическом анализаторе. Жидкий и готовый к использованию биореагент, детекция кинетическим УФ-методом, Уреаза 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, уреаза ≥ 8000 ед/л, GLDH ≥ 1500 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:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- Хранить при температуре 2-8°C. После вскрытия</li> </ul>	5 упак	342 040,0

	<p>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. 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).</p> <p>Внутрианалитическая 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. Внутрианалитическая 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 ≤ 20 мг / дл; триглицериды ≤ 1000 мг / дл; гемоглобин ≤ 100 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>		
--	--	--	--

Сроки и условия поставки в течение 3 рабочих дней со дня подачи заявки заказчика, поставка в область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Карагатал, ул. Райымбек батыра, 35 Г блок склад аптеки.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых предложений область Жетісу, г. Талдыкорган, микрорайон Карагатал, ул. Райымбек батыра, 35, отдел государственных закупок. Окончательный срок подачи ценовых предложений – до 10 часов 00 минут 08 декабря 2023 года.

Дата и время рассмотрения ценовых предложений до 12 часов 00 минут 08 декабря 2023 года.

**Примечание:** конверты с ценовыми предложениями формируются и предоставляются 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».

Форма ценового предложения на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия согласно приложению 2  
**Конверты предоставляются нарочно уполномоченным лицом (с предоставлением документов, подтверждающих полномочия) либо курьерской почтой.**

Директор



Садыков А.М.

Сроки приема заявок на регистрацию в электронную систему поиска поставщиков/закупок не ранее 08.12.2023 до полного завершения размещения на ресурсах АПЗ

Документы, поданные в заявках, должны быть направлены в электронную систему поиска поставщиков/закупок с наименованием каждого из контрагентов, приведенными в заявке, в электронном виде

Приложение 2  
к Правилам 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

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

№ закупа \_\_\_\_\_ Способ закупа \_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений) /разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибутора (при закупе Единым дистрибутором)	*

12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

\* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибутора

Дата " " 20 г.

должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_

Подпись \_\_\_\_\_

Печать (при наличии)