

Утверждаю:  
КГП на ПХВ «Областной перинатальный центр»  
Управления здравоохранения области Абай  
\_\_\_\_\_ Дайрбеков А.К.

Приказ № 19-п-1  
от «17» февраля 2023 года

## ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

### «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором тендера КГП на ПХВ «Областной перинатальный центр» Управления здравоохранения области Абай потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере «**Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы**», составлена в соответствии с Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 Об утверждении Правил организации и проведения закупок 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее- Правила) и содержит информацию и перечень документов, необходимых для проведения закупок.

#### Глава 1. Введение

##### 1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупке **«Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»**, разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.
2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товара. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1 к Тендерной документации.
3. Организатором тендера/Заказчиком выступает С.
4. Сумма, выделенная для закупок, указанная в приложении 1 к Тендерной документации.
5. **Сроки поставок:** По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней

##### 1. Базовые условия платежа.

6. Условия оплаты: Оплата Заказчиком за Товары Поставщику будет производиться в размере 100 % по факту поставки товара в полном объеме в тенге по предъявлению счетов-фактур, накладных за фактически поставленный товар, по мере поступления бюджетных средств.

Потенциальный поставщик может представить альтернативные условия платежа, или другие условия и связанные с ними конкретные ценовые скидки. При этом потенциальный поставщик в таблице цен должен указать, какую ценовую скидку он может предложить в этом случае.

## **2. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков.**

Потенциальный поставщик и его аффилированное лицо не имеют права участвовать в одном лоте.

Настоящая тендерная документация включает в себя:

- состав тендерной документации, перечень документов, которые должны быть представлены потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям Правил;

7. К тендеру допускается изъявившие желание участвовать в тендере потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией медицинских изделий, лекарственных средств гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (*Приложение 2*).

8. Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
- 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
- 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

Требования настоящего пункта не применяются при осуществлении закупа у иностранных товаропроизводителей, международных фармацевтических организаций и через международные организации, учрежденные Организацией Объединенных Наций.

9. Заказчик, организатор закупа не вправе предъявлять к потенциальному поставщику квалификационные требования, не предусмотренные Правилами.

Потенциальный поставщик в рамках закупа по одному лоту представляет одно торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия, за исключением случая, когда по условиям объявления или приглашения на закуп требуется его комплектность

## **4. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам.**

10. Потенциальный поставщик вправе запросить у организатора закупа разъяснения тендерной документации, но не позднее, чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок. Запросы потенциальных поставщиков необходимо направлять по следующим реквизитам организатора закупа: *КГП на ПХВ «Областной перинатальный центр»*. Место нахождения: *071400, область Абай г. Семей, ул. Жамакаева, 100А, Приемная директора*. Организатор закупа не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

11. В срок не позднее **семи календарных дней** до истечения окончательного срока приема тендерных заявок организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносит изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным

поставщикам, представившим тендерные заявки, или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается **на срок не менее пяти календарных дней**.

12. Организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера в месте и время, определенные тендерной документацией, о чем составляется протокол. Включающий сведения о ходе и содержании встречи, который направляется всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию.

## **Глава 2. Тендерная документация**

### **1. Содержание тендерной документации**

13. Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров – главе 4 Правил;
- 2) перечень закупаемых товаров, количество (объем) закупаемых товаров, суммы, выделенные для закупа по каждому лоту, место, условия и требуемые сроки поставки согласно приложению 1 к настоящей тендерной документации.
- 3) технические и качественные характеристики закупаемых товаров согласно приложению 2 к тендерной документации.
- 4) условия платежей и проект договора закупа товаров по форме, согласно Приложению 5;
- 5) цена тендерной заявки должна быть выражена в тенге;
- 6) язык составления и предоставления тендерной заявки, договора о закупе на русском или русском и казахском языках;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;
- 16) требования к товарам, установленные главой 4 Правил.

### **2. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования**

14. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

2) соответствие характеристики 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 утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и (или) торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора, 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;

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, 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 двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

7) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, закупаемых на дату поставки поставщиком единому дистрибьютору, составляет:

не менее шестидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

не менее четырнадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более) при поставке лекарственных средств и медицинских изделий в период ноябрь, декабрь года, предшествующего году, для которого производится закуп, и январь наступившего финансового года, и не менее двенадцати месяцев при последующих поставках в течение финансового года;

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее тридцати процентов от срока годности, указанного на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее восьми месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

9) срок годности вакцин на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

не менее сорока процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

не менее десяти месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);

10) менее сроков годности, указанных в подпунктах 8) и 9) настоящего пункта, для переходящих остатков лекарственных средств и медицинских изделий единого дистрибьютора, которые поставляются заказчику для использования по назначению до истечения срока их годности;

11) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;

12) внесение медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений.

Отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан подтверждается в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;

13) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13), подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

15. Заказчик, организатор закупа, не устанавливают к товарам требования, не предусмотренные Правилами.

### **Глава 3. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок**

#### **1. Срок действия, содержание, предоставление и отзыв тендерных заявок**

16. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации.

Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.

17. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 Правил.

#### **Основная часть тендерной заявки содержит:**

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется описание прилагаемых к

заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

2) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);

3) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом;

4) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;

5) копии сертификатов (при наличии):

о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки.

#### **Техническая часть тендерной заявки содержит:**

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате «docx»);

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан.

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с Правилами ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги «Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий»;

3) акт санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP)

или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

18. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере 1% (**одного процента**) от суммы, выделенной для закупа товаров.

19. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее - гарантийное обеспечение) представляется в виде:

- 1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет организатора закупа;
- 2) банковской гарантии по форме, согласно Приложению 4.

20. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение пяти рабочих дней в случаях:

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

21. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

- 1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;
- 3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

22. Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема.

23. Не допускается внесение изменений в тендерные заявки после истечения срока представления тендерных заявок.

24. Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

25. Не допускается внесение в текст тендерной заявки вставок между строками, подтирок или приписок, за исключением случаев необходимости исправления грамматических или арифметических ошибок.

26. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

27. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт.

28. Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова: Тендер по запуску **«Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»** и **«Не вскрывать до 15:00 часов «10» марта 2023 года»**, (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)"

29. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: *КГП на ПХВ «Областной перинатальный центр»*. Место

нахождения: 071400, область Абай, г. Семей, ул. Жамакаева, 100А, Приемная директора или кабинет 210.

**Окончательный срок предоставления тендерных заявок – до 13:00 часов местного времени «10» марта 2023 года.**

#### **Глава 4. Вскрытие, оценка и сопоставление тендерных заявок**

##### **1. Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

30. Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает двух часов.

31. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией **в 15 часов 00 минут «10» марта 2023 года** по адресу: КГП на ПХВ «Областной перинатальный центр» Управления здравоохранения области Абай. Место нахождения: 071400, г. Семей, ул. Жамакаева, 100А, конференц-зал.

32. В процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками могут присутствовать потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители.

33. Вскрывая конверты, секретарь тендерной комиссии объявляет наименование и адрес потенциальных поставщиков, от которых поступили тендерные заявки, заявленные цены по каждому лоту, условия поставки и оплаты, порядок отзыва тендерных заявок, информацию о документах, составляющих тендерную заявку, и вносит данные сведения в протокол вскрытия конвертов.

##### **2. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

34. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

35. Тендерная комиссия отклоняет тендерную заявку в целом или по лоту в случаях:

1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с требованиями настоящих Правил;

2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных настоящими Правилами;

3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);

4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с [Законом](#) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и



прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

11) непредставления копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;

12) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;

13) несоответствия требованиям [пункта 10](#) Правил;

14) установленных [пунктами 15, 21](#) Правил;

15) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;

16) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

17) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

18) представления тендерной заявки в непрошитом виде с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;

19) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;

20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

36. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 9-1 Правил.

37. Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации, то

организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

38. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несостоявшимися по одному из следующих оснований:

- 1) отсутствия представленных тендерных заявок;
  - 2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков
39. Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

40. В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям Правил.

### **3. Подведение итогов тендера**

41. Итоги тендера подводятся в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

- 1) наименования и краткое описание товаров;
- 2) сумма закупа;
- 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
- 4) цена и другие условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
- 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
- 6) основания отклонения тендерных заявок;
- 7) наименования и местонахождение победителя(ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
- 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя с указанием торгового наименования;
- 9) основания, если победитель тендера не определен;
- 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
- 11) информация о привлечении экспертной комиссии.

42. В течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

43. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

### **4. Заключение договора закупа**

44. Организатор закупа в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме, согласно Приложению 5 к тендерной документации.

45. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или

уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

46. Договор закупа вступает в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

47. Если победитель тендера уклонился от подписания договора закупа в установленный срок или не уведомил заказчика о несогласии с его условиями, то заказчик заключает договор с участником тендера, соответствующим требованиям Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

48. Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

49. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности качества и других условий, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на лекарственные средства и (или) медицинские изделия и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

50. Допускается проведение переговоров организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара до подписания договора о закупе. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены товара, что не является основанием для отказа организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

## **5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа**

51. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа (далее - гарантийное обеспечение) определяются организатором закупа в соответствии с положениями Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа.

52. Гарантийное обеспечение составляет **3% (три процента)** от цены договора закупа и представляется в виде:

1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, согласно Приложению 7 к тендерной документации.

53. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

**Коммунальное государственное  
предприятие на праве хозяйственного  
ведения «Областной перинатальный  
центр» Управления здравоохранения  
области Абай**  
РК, область Абай, г. Семей, ул.

Жамакаева, 100 Факс 8-7222-568953  
РНН 511700052899  
БИН 990340001895  
ИИК ИИК KZ298562203115750232  
БИК КСЖВКЗКХ  
Филиал "Банк ЦентрКредит" в г. Семей  
Кбе 16

54. Гарантийное обеспечение не вносится, если цена договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не превышает двухтысячекратного размера месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

55. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

56. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора закупа в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

#### **6. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

57. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

58. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

59. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям настоящих Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

60. Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;
- 2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и

медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ KZ".

61. Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов Евразийского экономического союза подтверждается следующими документами:

- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

#### **7. Поддержка предпринимательской инициативы**

62. Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

- 1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
- 2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;
- 3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

63. Для получения преимущества на заключение договора закупа или договора поставки к заявке:

- 1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;
- 2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;
- 3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

64. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

65. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших тендерные заявки, соответствующие условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

66. Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущественное право предоставляется потенциальным поставщикам, представившим

регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

#### **Заключительные положения**

67. Вскрытые тендерные или конкурсные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам, за исключением оригинала банковской гарантии. При этом заказчик или организатор тендера должны сохранить копию данного документа.

68. В случаях выявления нарушений при проведении закупа руководитель заказчика, организатор закупа признают такой закуп в целом либо по соответствующим лотам недействительным.

69. Реквизиты для внесения обеспечения тендерной заявки:

**Коммунальное государственное предприятие на праве хозяйственного ведения «Областной перинатальный центр» Управления здравоохранения области Абай**

РК, область Абай, г. Семей, ул. Жамакаева, 100 Факс 8-7222-568953  
РНН 511700052899  
БИН 990340001895  
ИИК ИИК KZ298562203115750232  
БИК КСЖВКЗКХ  
Филиал "Банк ЦентрКредит" в г. Семей  
Кбе 16

Приложение 1

Тендер «**Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы**»

#### **Перечень закупаемых товаров**

Тендер «**Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы**»

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Поставка	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, выделенная для закупа, тенге
1	Набор периферически вводимого ЦВК (2Fr / 24 G)	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	20	395 000	7 900 000
2	Набор периферически вводимого ЦВК (1Fr / 28G)		Упаковка	10	395 000	3 950 000
3	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (400-450 иссл.))	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	2	945014	1890028
4	RAPIDPoint 500 Measurement		Упаковка	12	1170126	14041512

	Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (750 иссл.))					
5	Wash/Waste (4 cartridge kit) (Картриджи для промывки (4 шт.))		Упаковка	13	186636	2426268
6	RAPIDQC COMPLETE LEVEL 1 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества RAPIDQC COMPLETE LEVEL 1 30 амп. x 2,5 мл)		Упаковка	2	155250	310500
7	RAPIDQC COMPLETE LEVEL 2 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества RAPIDQC COMPLETE LEVEL 2 30 амп. x 2,5 мл)		Упаковка	2	155250	310500
8	RAPIDQC COMPLETE LEVEL 3 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества RAPIDQC COMPLETE LEVEL 3 30 амп. x 2,5 мл)		Упаковка	2	155250	310500
9	Адаптер: Адаптер для ампул 100 шт		Упаковка	1	130390	130390
10	Бумага для термопринтера		Рулон	12	22524	270288
11	Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл (400 тестов)	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	2	58 380	116760
12	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл		Набор	2	50764	101528
13	Реагент для определения Thromborel S 10 x 4 мл (400 тестов)		Набор	2	47 058	94116
14	Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов		Набор	2	157696	315392
15	Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл		Набор	2	144600	289200
16	Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)		Набор	2	147931	295862
17	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)		Набор	2	101838	203676
18	Реакционные кюветы, уп (3 x 1000 шт) для СА		Упаковка	2	440000	880000
19	Набор чашек для плазмы 3.5 мл, уп(3.5 млx 1000 шт)	Упаковка	2	104644	209288	
20	Раствор чистящий СА Clean I 1 x 50мл	Упаковка	10	56000	560000	
21	Раствор промывочный СА Clean II 1 x 500мл	Упаковка	2	195758	391516	
22	С-реактивный белок (C-Reactive	По заявке заказчика в	Набор	10	255 312	2553120

	Protein) - CRP	течение 10 (десять) календарных дней				
23	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)		Набор	8	21 775	174200
24	Аспаргатаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase)		Набор	8	21 775	174200
25	Мочевина (Urea)		Набор	8	41 460	331680
26	Общий билирубин (Total Bilirubin) – ТВ		Набор	10	29 979	299790
27	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB		Набор	8	29 979	239832
28	Креатинин Creatinine		Набор	6	15 289	91734
29	Общий белок (Total Protein)		Набор	8	15 368	122944
30	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)		Набор	1	161 240	161 240
31	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)		Набор	1	148 256	148 256
32	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)		Набор	1	109 034	109 034
33	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)		Набор	1	111 723	111 723
34	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)		Набор	1	111 723	111 723



35	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)		Набор	10	69 359	693590
36	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)		Набор	5	69 359	346795
37	Диагностический набор реагентов для определения АЛТ	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	8	25900	207200
38	Диагностический набор реагентов для определения АСТ		Набор	8	25900	207200
39	Диагностический набор реагентов для определения Общего билирубина		Набор	8	35512	284096
40	Диагностический набор реагентов для определения Прямого билирубина		Набор	4	38600	154400
41	Диагностический набор реагентов для определения Мочевины		Набор	10	21875	218750
42	Диагностический набор реагентов для определения Креатинина		Набор	10	33075	330750
43	Диагностический набор реагентов для определения Общего белка		Набор	5	15700	78500
44	Диагностический набор реагентов для определения Общего холестерина		Набор	1	29550	29550
45	Диагностический набор реагентов для определения Триглицеридов		Набор	1	54556	54556
46	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-Амилазы		Набор	1	33033	33033
47	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка		набор	10	59100	591000
48	Диагностический набор реагентов для определения Лактатдегидрогеназы		Набор	1	44500	44500
49	Диагностический набор реагентов для определения Ферритина		Набор	1	265200	265200
50	Диагностический набор реагентов для определения Альбумина		набор	1	16250	16250
51	Диагностический набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы		набор	1	20100	20100

52	Калибратор специфических белков		Набор	1	155460	155460
53	Калибратор для теста Ферритин		набор	1	326460	326460
54	Контрольная сыворотка НОРМА		Набор	1	146040	146040
55	Контрольная сыворотка ПАТОЛОГИЯ		Набор	1	172800	172800
56	Мультикалибратор		набор	1	129960	129960
57	Моющий раствор		Флакон	20	34800	696000
58	Изотонический разбавитель	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	канистра	30	74 250	2227500
59	Лизирующий реагент		флакон	40	45 500	1820000
60	Лизирующий реагент		флакон	60	28 750	1725000
61	Чистящий реагент		флакон	50	5 400	270000
62	Набор контрольных растворов		набор	2	120 000	240000
63	Гематологический реагент LEO I	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Флакон	44	53 000	2332000
64	Гематологический реагент LEO LH		Флакон	60	26 500	1590000
65	Гематологический реагент LEO LBA		Флакон	44	53 000	2332000
66	Гематологический реагент LEO II		Флакон	20	35 000	700 000
67	Изотонический разбавитель		Флакон	20	70500	1410 000
68	Чистящий реагент		Флакон	50	9 525	476 250
69	Biotime-YG-I Быстрый количественный тест PCT	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	50	63 000	3 150 000
70	Biotime-YG-I Быстрый количественный тест HbA1c		Набор	10	41 000	410 000
71	Быстрый количественный тест на D-димер		Набор	40	60 000	2 400 000
72	Карты для идентификации антител	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	2	660 000	1 320 000
73	ID-карта DiaClon ABO/D+ Reverse Grouping 24*12 карт		Упаковка	2	630 000	1 260 000
74	ID-карта DiaClon ABO/Rh for Newborns DVI 48 исслед		Упаковка	10	130 000	1 300 000
75	ID-карта DAT IgG-Dilution 1*12		Упаковка	2	120 000	240 00
76	ID-карта DAT IgG/ IgG 3, 1*12		Упаковка	1	150 000	150 000
77	Стандартные эритроциты ID DiaCell ABO 6*10		Упаковка	12	170 000	2 040 000
78	ID-Diluent 2 2:100		Упаковка	3	50 000	150 000
79	Wash Solution A Concentrate (10x100мл)		Упаковка	3	120 000	360 000

<b>80</b>	Wash Solution B Concentrate (10x100мл)		Упаковка	3	120 000	360 000
<b>81</b>	Карты для индификации		Упаковка	1	170 000	170 000
<b>82</b>	SC90 Сенсорная кассета на 100 тестов/30 дней, газы крови/электролиты/метаболиты/окси метрия/QC		Штука	12	635640	7 627 680
<b>83</b>	Блок растворов SP90		Штука	12	160 840	1 930 080
<b>84</b>	Калибровочный раствор для сtHb		Штука	1	99 601	99 601
<b>85</b>	Гипохлорит-100мл.		Штука	1	84 329	84 329
<b>86</b>	Термобумага для принтера в рулоне		Упаковка	3	81 247	243 741
<b>ИТОГО ВЫДЕЛЕННАЯ СУММА</b>						<b>83 247 171</b>

## Тендер «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

## Техническая спецификация

## Тендер «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

№ лота	Международное непатентованное название или состав	Характеристика препарата с указанием дозировки, концентрации и лекарственной формы	Поставка	Единица измерения	Количество	Цена	Сумма, выделенная для закупа, тенге
1	Набор периферически вводимого ЦВК (2Fr / 24 G)	<p>Набор периферически вводимого венозного катетера для недоношенных, новорожденных и детей. <i>Материал Полиуретан. Рентгеноконтрастный.</i> Для длительного венозного доступа (парентеральное питание, ведение препаратов).</p> <p>Характеристики катетера:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• рентгеноконтрастный</li> <li>• маркировка каждый сантиметр</li> <li>• дистальный кончик черного цвета, для однозначного определения полного извлечения катетера</li> <li>• крылышки для фиксации</li> <li>• встроенная удлинительная трубка</li> <li>• длина встроенной удлинительной трубки — 10 см</li> <li>• внутренний диаметр катетера 0,30 мм</li> <li>• внешний диаметр катетера 0,60 мм</li> <li>• длина катетера 30 см</li> <li>• объем заполнения катетера 0,12 мл</li> <li>• скорость потока через катетер (при давлении 1 бар) 5,0 мл/мин</li> </ul> <p>Характеристики интродьюсера:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• тип интродьюсера — расщепляемая игла, удаляемая после ввода катетера</li> <li>• внешний диаметр интродьюсера — 0,95 мм/20G</li> <li>• длина интродьюсера 25 мм</li> </ul> <p>Комплект поставки</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• 1 полиуретановый рентгеноконтрастный катетер</li> </ul>	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	20	395 000	7 900 000

		<ul style="list-style-type: none"> <li>интродьюсер — расщепляемая игла 20G</li> <li>1 шприц 10 мл</li> <li>измерительная лента</li> </ul> Кратность упаковки 10 шт					
2	Набор периферически вводимого ЦВК (1Fr / 28G)	Для длительного венозного доступа у недоношенных детей с малой массой тела (менее 800 г.), предназначен для парентерального питания, введения лекарств Характеристики катетера: <ul style="list-style-type: none"> <li>рентгеноконтрастный</li> <li>маркировка каждый сантиметр</li> <li>дистальный кончик черного цвета, для однозначного определения полного извлечения катетера</li> <li>крылышки для фиксации</li> <li>встроенная удлинительная трубка</li> <li>наличие зажима на удлинительной трубке</li> <li>длина встроенной удлинительной трубки — 8 см</li> <li>внутренний диаметр удлинительной трубки 0,5 мм</li> <li>внешний диаметр удлинительной трубки 1,6 мм</li> <li>внутренний диаметр катетера 0,17 мм</li> <li>внешний диаметр катетера 0,35 мм</li> <li>длина катетера 20 см</li> <li>объем заполнения катетера 0,09 мл</li> <li>скорость потока через катетер (при давлении 1 бар) 0,7 мл/мин</li> </ul> Характеристики интродьюсера: <ul style="list-style-type: none"> <li>тип интродьюсера — расщепляемая игла, удаляемая после ввода катетера</li> <li>внешний диаметр интродьюсера — 0,7 мм/24G</li> <li>длина интродьюсера 19 мм</li> </ul> Комплект поставки <ul style="list-style-type: none"> <li>1 полиуретановый рентгеноконтрастный катетер</li> <li>интродьюсер — расщепляемая игла 24G</li> <li>измерительная лента</li> </ul> Кратность упаковки 10 шт		Упаковка	10	395 000	3 950 000
<b>Реагенты и расходные материалы для автоматического анализатора критических состояний RapidPoint 500</b>							
3	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250)	Измерительный патрон, система RAPIDPoint 500 (400-450 проб), полный набор газов крови и CO-ox, включая лактат. Параметры :pH,pCO2, pO2, натрий(Na+), калий(K+), ионизированный кальций(Ca++), хлорид(Cl-),	По заявке заказчика в течение 10	Упаковка	2	945014	1890028

	КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (400-450 иссл.))	глюкоза, лактат. СО- оксиметрия: tHb,sO2, O2Hb,COHb,MetHb,общий гемоглобин, неонатальный билирубин (nBili). Система выполняет измерения и определения на основании нормальной температуры 37,0 °С. Во время анализа пробы можно ввести значение фактической температуры пациента, чтобы система предоставила результаты по рН, рСО2 и рО2 с поправкой на температуру. Время получения анализа 60 сек. Автоматический QC или в ампулах QC. 3 уровневый QC. одноточечная калибровка 30 минут, двухточечная калибровка каждые 2 часа.". наличие сертифицированного инженера для установки, запуска картриджа, проведение калибровки и контроля. наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.	(десять) календарных дней				
4	RAPIDPoint 500 Measurement Cartridge 250 (250 КЩС/ОКС/ЭЛЕКТРОЛИТЫ Rapidpoint 500 (750 иссл.))	Картридж измерительный. Предназначен для обеспечения функционирования Анализатора крови при критических состояниях RAPIDPoint 500. В картридж вмонтированы ионселективные датчики рН, рСО2, рО2, К, Na, Cl, Ca++, Glu, Lac. Картридж содержит встроенную проточную кювету для спектрофотометрии в блоке кооксиметра.  Пластиковый картридж содержит 4 металлизированных пакета с растворами солей, детергентов, буферов, консервантов и сурфактантов в известных концентрациях. Лотспецифичные значения – концентрации растворов и сроки годности картриджей записаны на встроенном радиочипе. Картридж с набором датчиков (рН, рСО2, рО2, К, Na, Cl, Ca++, Glu, Lac) и проточной кюветой, содержит растворов на 750 тестов/28 дней.наличие сертифицированного инженера для установки, запуска картриджа, проведение калибровки и контроля. наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя .		Упаковка	12	1170126	14041512
5	Wash/Waste (4 cartridge kit) (Картриджи для промывки (4 шт.))	Картридж для промывки/отходов - 1 упаковка (4 шт./уп.). Предназначен для промывки внутренней системы Анализаторов крови при критических состояниях серии RAPIDPoint и для дальнейшего приёма отработанного промывочного раствора. Картридж представляет собой изделие из пластика сложной формы с вмонтированными вовнутрь двумя пакетами одинакового объёма. Один из них содержит промывочный раствор, который после		Упаковка	13	186636	2426268

		<p>прохождения по внутренней системе анализатора сливается во второй пакет. Оба пакета соединены с корпусом посредством поливинилхлоридных трубок. Картриджи упакованы в картонную коробку по 4 штуки. Корпус – полихлорвинил. Содержимое - два металлизированных пакета. Один из них содержит 250 мл промывочного раствора.</p> <p>Состав(%): NaCl 0.1-1; KCl 0-0.1; Кальция диацетат 0-0.1; Вода 90-100; 5-хлоро-2-метил-4-изотиазолин-3-один [ЕС № 247-500-7] и 2-метил-2Н-изотиазол-3-один [ЕС № 220-239-6] (3:1) 0-0.1. наличие сертифицированного инженера для установки картриджа. наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя</p>					
6	<p>RAPIDQC COMPLETE LEVEL 1 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества RAPIDQC COMPLETE LEVEL 1 30 амп. x 2,5 мл)</p>	<p>Контроль качества к анализатору газов крови, электролитов, метаболитов и СО - оксиметрии RAPIDPoint 500, уровень 1. Состав: раствор контроля качества уровня 1 (2,5 млx30): буферизованный раствор бикарбоната, кальций, натрий, калий, хлорид, углекислый газ, кислород, азот, глюкоза, лактат, красители. — 1 упак (2,5 мл x 30 ампул). наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества .</p>	Упаковка	2	155250	310500	
7	<p>RAPIDQC COMPLETE LEVEL 2 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества RAPIDQC COMPLETE LEVEL 2 30 амп. x 2,5 мл)</p>	<p>Контроль качества к анализатору газов крови, электролитов, метаболитов и СО - оксиметрии RAPIDPoint 500, уровень 2. Состав: раствор контроля качества уровня 2 (2,5 млx30): буферизованный раствор бикарбоната, кальций, натрий, калий, хлорид, углекислый газ, кислород, азот, глюкоза, лактат, красители. — 1 упак (2,5 мл x 30 ампул). наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя</p>	Упаковка	2	155250	310500	
8	<p>RAPIDQC COMPLETE LEVEL 3 30 amp. x 2,5 ml (Контроль качества RAPIDQC COMPLETE LEVEL 3 30 амп. x 2,5 мл)</p>	<p>Контроль качества к анализатору газов крови, электролитов, метаболитов и СО - оксиметрии RAPIDPoint 500, уровень 3. Состав: раствор контроля качества уровня 3 (2,5 млx30): буферизованный раствор бикарбоната, кальций, натрий, калий, хлорид, углекислый газ, кислород, азот, глюкоза, лактат, красители. — 1 упак (2,5 мл x 30 ампул). наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества</p>	Упаковка	2	155250	310500	
9	<p>Адаптер: Адаптер для ампул 100 шт</p>	<p>Адаптеры пластиковые, предназначенные для удержания ампул контроля качества. (1 уп.= 100шт) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо</p>	Упаковка	1	130390	130390	

		официального представителя производителя					
10	Бумага для термопринтера	Применяется для работы термопринтера в анализаторах RAPIDPoint 500. наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя		Рулон	12	22524	270288
<b>Реагенты и расходные материалы к Автоматизированному анализатору коагуляции крови серии СА-660</b>							
11	Реагент для определения Actin FS 10 x 2 мл (400 тестов)	<p>"Реагент для определения АЧТВ, факторов VIII, IX, XI, XII, с умеренной чувствительностью к волчаночным антикоагулянтам и высокой чувствительностью к гепарину. Не содержит компоненты животного и человеческого происхождения. Поверхностный активатор: эллаговая кислота.</p> <p>Флаконы реагентов штрихкодированные. Форма выпуска: жидкая, готов к применению.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 14 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 400 тестов.</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." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..</p>	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	2	58 380	116760
12	Хлорид кальция 0,025 моль/л 10 x 15 мл	Раствор хлорида кальция применяется как вспомогательный реагент для различных коагулометрических анализов. Состав: раствор CaCl2 0.025 моль/л. Стабильность после вскрытия: 8 недель при +2 до +25 °С. Фасовка: -10 x 15 мл. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на		Набор	2	50764	101528



		утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..					
13	Реагент для определения Thromborel S 10 x 4 мл (400 тестов)	<p>"Человеческий плацентарный тромбопластин для определения ПВ, МНО, %, факторов II, V, VII, X. Источник тромбопластина: человеческая плацента. Нечувствительный к гепарину в концентрации не менее 1,6 ед/ мл.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 5 дней. Фасовка: не менее 400 тестов.</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." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..</p>	Набор	2	47 058	94116	
14	Multifibren U 10 x 5 ml (Реагент для определения Multifibren U 10 x 5 ml) 500 тестов	<p>"Реагент для количественного определения фибриногена в плазме.</p> <p>Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода. Линейность теста не уже 80-1200 мг/дл. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 5 дней. Стабильность после вскрытия при -20°C не менее 60 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 500 тестов.</p> <p>Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей</p>	Набор	2	157696	315392	

		<p>валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..</p>					
15	<p>Калибратор PT-Multi calibrator 6 x на 1 мл</p>	<p>Комплект калибратора предназначен для применения в качестве реагента для исследования гемостаза. Для определения местного значения МИЧ. Состав: шесть калибровочных плазм для калибровки ПВ. Калибровочная плазма лиофилизирована и калибрована. Стабильность после восстановления (закрытый флакон):</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- при температуре 2-8 °C 8 ч.;</li> <li>- при температуре 15-25 °C 4 ч.;</li> <li>- при температуре ≤ -18 °C 4 нед.</li> </ul> <p>Фасовка 6x1мл. 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." Наличие сертифицированного инженера для проведения калибровки качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя</p>		Набор	2	144600	289200
16	<p>Control Plasma P 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma P 10 x на 1 мл)</p>	<p>Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в патологическом диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), фибриноген, факторы коагуляции II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин С, протеин S, α2-антиплазмин, ингибитор С1, общая активность комплемента,</p>		Набор	2	147931	295862

		<p>плазминоген. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода. Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 часов. Стабильность после вскрытия при -20°C не менее 28 дней. Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл. 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. Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.</p>					
17	Control Plasma N 10 x for 1 ml (Контрольная плазма Control Plasma N 10 x на 1 мл)	<p>"Плазма для проведения внутрилабораторного контроля тест-системы по определению следующих аналитов в нормальном диапазоне: протромбиновое время (ПВ), активированное частичное тромбопластиновое время (АЧТВ), тромбиновое время (ТВ), батроксобиновое время, фибриноген, факторы свертывания II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII и фактор Виллебранда (ФВ), антитромбин III, протеин С, протеин S, <math>\alpha</math>2-антиплазмин, С1-ингибитор, общая активность комплемента, плазминоген, волчаночные антикоагулянты. Прослеживается до референсного стандарта ВОЗ. Флаконы реагентов: штрихкодированные. Форма выпуска: лиофилизат. Растворитель: дистиллированная вода.</p> <p>Стабильность после вскрытия при температуре от +2 до +8°C не менее 8 часов. Стабильность после замораживания при -20°C не менее 28 дней.</p> <p>Фасовка: не менее 10 флаконов по 1 мл.</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</p>	Набор	2	101838	203676	

		калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения." Наличие сертифицированного инженера для проведения контроля качества. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..					
18	Реакционные кюветы, уп (3 x 1000 шт) для СА	<p>"Одноразовые пластиковые реакционные кюветы предназначены для инкубации, проведения реакции и считывания результатов измерения на анализаторе гемостаза. Пластиковая емкость 0.6 мл с фиксирующим кольцом, высота 30 мм, диаметр 8 мм, диаметр кольца - 10 мм. Фасовка: 3000 шт. Размер 1 упаковки: 36см x 17см x 17см. Соответствует Директиве 98/79/ЕС Медицинские средства и оборудование для лабораторной диагностики in vitro.</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." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..</p>		Упаковка	2	440000	880000
19	Набор чашек для плазмы 3.5 мл, уп(3.5 млх 1000 шт)	Пластиковые конические чашечки для образцов емкостью 3.5 мл из прозрачного материала. Материал: Полистирол. Фасовка: 100 шт/уп. Объем 3,5 мл, 38мм x 8мм x 14 мм, конические.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. Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..		Упаковка	2	104644	209288

20	<p>Раствор чистящий CA Clean I 1 x 50мл</p>	<p>"Моющий раствор используется для промывки наконечника для образца и реагента. Тип реагента: детергент. Концентрация гипохлорита натрия не более 1%.</p> <p>Форма выпуска: готовый раствор. Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 2 до 8 ° C – 1 месяц.</p> <p>Фасовка: 50 мл.</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." Наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..</p>		Упаковка	10	56000	560000
21	<p>Раствор промывочный CA Clean II 1 x 500мл</p>	<p>"Моющий раствор используется для промывки наконечника для реагента.</p> <p>Тип реагента: кислотный детергент. Концентрация хлороводорода не более 0,2%. Концентрация неионогенных поверхностно-активных веществ не более 0,5%.</p> <p>Форма выпуска: готовый раствор.</p> <p>Стабильность после вскрытия (закрытый флакон): при температуре от 15 до 25°С - 1 месяц.</p> <p>Фасовка: 500 мл.</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." Наличие документа,</p>		Упаковка	2	195758	391516

		подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя..					
<b>Биохимический анализатор Dirui-CS-T 240</b>							
22	C-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации</p> <p>C-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсibiliзируется антителом против C-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с C-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антитело и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень C-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию C-реактивного белка в образце. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2- Антитело против C-реактивного белка человека Соответствующее количество. Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента – 0 -0,80 мг/л; Фасовка 2x60 мл R2 2x15 мл Количество тестов в упаковке не менее 350. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	10	255 312	2553120
23	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase)	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с <math>\alpha</math>-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат.</p>		Набор	8	21 775	174200

		<p>Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм.</p> <p>Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ &gt;1820ЕД/Л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН &gt;0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>					
24	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase)	<p>Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспарат амино-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата во время аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа &gt;1365 ЕД/Л; L-аспарат 300 ммоль/л; Трис Буфер &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис</p>	Набор	8		21 775	174200

		<p>Буфер &gt;80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа &gt;1635 ЕД/Л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН &gt;0.75ммоль/л; Трис Буфер &gt;80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/Л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>					
25	Мочевина (Urea)	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа &gt;800 ЕД/Л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза &gt; 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона</p>	Набор	8	41 460	331680	



		должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
26	Общий билирубин (Total Bilirubin) –TB	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	Набор	10	29 979	299790
27	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфониновой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при	Набор	8	29 979	239832

		длине волны 570нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты Реагент 1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x3 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.					
28	Креатинин Creatinine	Реагент креатинина для определение концентрации креатинина на биохимическом анализаторе CS-T240. Фасовка R1 4×50 мл R2 1×25 мл. калибратор 1x2 мл. Количество тестов в упаковке не менее 652. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.		Набор	6	15 289	91734
29	Общий белок (Total Protein)	Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е.при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой		Набор	8	15 368	122944

		<p>пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>					
30	<p>Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)</p>	<p>Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4.</p>	Набор	1	161 240	161 240	
31	<p>Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)</p>	<p>Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4</p>	Набор	1	148 256	148 256	

32	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2 », лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. АСР. Фасовка 5 мл x 4		Набор	1	109 034	109 034
33	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 1 (Specific protein control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№1) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1		Набор	1	111 723	111 723
34	Сыворотка для контроля специфических белков Уровень 2 (Specific protein control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка специфических белков» (уровень№2) используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе CS-T240 следующих параметров: IgA/IgM/IgG/C3/C4/PA/TRF/β2-MG/ASO/RF/CRP/ALB/RBP. Фасовка 1 мл x 1		Набор	1	111 723	111 723
35	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent). 500 мл		Набор	10	69 359	693590

36	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent) 2000 мл		Набор	5	69 359	346795
<b>Диагностические реагенты для автоматического биохимического анализатора BS-200E</b>							
37	Диагностический набор реагентов для определения АЛТ	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/ALT. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 600 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	8	25900	207200
38	Диагностический набор реагентов для определения АСТ	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/AST. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 600 тестов . Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов		Набор	8	25900	207200
39	Диагностический набор реагентов для определения Общего билирубина	Двухкомпонентный набор реагентов для определения TBIL/VOX. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 410 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть		Набор	8	35512	284096

		полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов				
40	Диагностический набор реагентов для определения Прямого билирубина	Двухкомпонентный набор реагентов для определения DBIL/VOX. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 410 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	Набор	4	38600	154400
41	Диагностический набор реагентов для определения Мочевины	Двухкомпонентный набор реагентов для определения BUN/UREA. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 410 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	Набор	10	21875	218750
42	Диагностический набор реагентов для определения Креатинина	Двухкомпонентный набор реагентов для определения CREA-S. Объем рабочего раствора не менее 210мл, рассчитан не менее чем на 250 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть	Набор	10	33075	330750

		полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов					
43	Диагностический набор реагентов для определения Общего белка	Однокомпонентный набор реагентов для определения TP. Объем рабочего раствора не менее 160мл, рассчитан не менее чем на 730 тестов. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	Набор	5	15700	78500	
44	Диагностический набор реагентов для определения Общего холестерина	Однокомпонентный набор реагентов для определения CHOL/TC. Объем рабочего раствора не менее 160мл, рассчитан не менее чем на 490 тестов. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	Набор	1	29550	29550	
45	Диагностический набор реагентов для определения Триглицеридов	Однокомпонентный набор реагентов для определения TG. Объем рабочего раствора не менее 160мл, рассчитан не менее чем на 490 тестов . Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью	Набор	1	54556	54556	

		адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов				
46	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-Амилазы	Двухкомпонентный набор реагентов для определения AMS. Объем рабочего раствора не менее 48мл, рассчитан не менее чем на 155 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	Набор	1	33033	33033
47	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка	Двухкомпонентный набор реагентов для определения CRP методом нефелометрии. Объем рабочего раствора не менее 50мл, рассчитан не менее чем на 120 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	набор	10	59100	591000
48	Диагностический набор реагентов для определения	Двухкомпонентный набор реагентов для определения ЛДГ. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 500 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные	Набор	1	44500	44500



	Лактатдегидрогеназы	контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов					
49	Диагностический набор реагентов для определения Ферритина	Двухкомпонентный набор реагентов для определения FER. Объем рабочего раствора не менее 55мл, рассчитан не менее чем на 156 тестов. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	Набор	1	265200	265200	
50	Диагностический набор реагентов для определения Альбумина	Однокомпонентный набор реагентов для определения ALB. Объем рабочего раствора не менее 160мл, рассчитан не менее чем на 490 тестов. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R , для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптированный для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов	набор	1	16250	16250	
51	Диагностический набор реагентов для определения	Двухкомпонентный набор реагентов для определения ALP. Объем рабочего раствора не менее 176мл, рассчитан не менее чем на 600 тестов . Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и	набор	1	20100	20100	

	Щелочной фосфатазы	R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов					
52	Калибратор специфических белков	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на С3, С4, CRP, IgA, IgG, IgM. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.	Набор	1	155460	155460	
53	Калибратор для теста Ферритин	Жидкий калибратор для проведения процедуры калибровки при выполнении теста на определение ферритина. Объем четырехуровневого калибратора не менее 8мл. Набор калибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений теста в память анализатора.	набор	1	326460	326460	
54	Контрольная сыворотка НОРМА	Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными нормальными значениями (N) для аналитов биохимии, липидного спектра, специфических белков.. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания	Набор	1	146040	146040	

		референтных значений тестов в память анализатора.					
55	Контрольная сыворотка ПАТОЛОГИЯ	Лиофильно высушенная сыворотка для проведения QC, с аттестованными нормальными значениями (P) для аналитов биохимии, липидного спектра, специфических белков. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового контрольного раствора не менее 30мл. Набор контрольной сыворотки должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.		Набор	1	172800	172800
56	Мультикалибратор	Одноуровневый мультикалибратор для однокомпонентных и двухкомпонентных тестов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPap, FE, CREA-J, LDH, MG, BUN/UREA, TP, TBIL/VOX, DBIL/VOX, CHOL/TC, TG, ALP, UA. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора не менее 30мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора		набор	1	129960	129960
57	Моющий раствор	Специальный концентрированный реагент Detergent CD80. Реагент предназначен для приготовления моющего раствора используемого для промывки блока реакционных кювет, дозирующих зондов, миксера. Готовый раствор не должен обладать коррозионными и окисляющими свойствами при контакте с деталями анализатора. Фасовка концентрата должна быть не менее 1 литра. Должно хватать для приготовления не менее чем 15 литров моющего раствора.		Флаконт	20	34800	696000
<b>Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС- 5000</b>							
58	Изотонический разбавитель	<b>Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС-5000 закрытого типа</b> Специальный разбавитель марки M52 D, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных	канистра	30	74 250	2227500

		<p>позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем упаковки не менее 20 литров. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.</p>	дней				
59	Лизирующий реагент	<p><b>Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС-5000 закрытого типа</b> Специальный жидкий реагент марки М-52DIFF, предназначенный для одновременного лизирования красных кровяных клеток, дифференцировки лейкоцитов по 5 субпопуляциям и химического окрашивания базофилов и эозинофилов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 500мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.</p>		флакон	40	45 500	1820000
60	Лизирующий реагент	<p><b>Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС-5000 закрытого типа</b> Специальный жидкий реагент марки М-52LN, предназначенный для лизирования красных кровяных клеток и химического окрашивания гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 100мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.</p>		флакон	60	28 750	1725000
61	Чистящий реагент	<p><b>Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС-5000 закрытого типа</b> Универсальный чистящий реагент Probe Cleanser, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного,</p>		флакон	50	5 400	270000

		окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Объем флакона не менее 17мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.					
62	Набор контрольных растворов	<b>Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС-5000 закрытого типа</b> Набор марки В55 предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты М58. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,5мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по двенадцати клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для закрытой гематологической системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора.		набор	2	120 000	240000
<b>Реагенты для автоматического гематологического анализатора закрытого типа ВС-5800</b>							
63	Гематологический реагент LEO I	Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора ВС-5800 закрытого типа Специальный жидкий реагент марки М58 LEO I, предназначенный для лизирования красных кровяных клеток (эритроцитов и тромбоцитов) и дифференцировки лейкоцитов по 4 популяциям. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 1000мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Флакон	44	53 000	2332000

64	Гематологический реагент LEO LH	Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора BC-5800 закрытого типа Специальный жидкий реагент марки M58 LH, предназначенный для лизирования красных кровяных клеток и химического окрашивания гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 500мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом	Флакон	60	26 500	1590000
65	Гематологический реагент LEO LBA	Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора BC-5800 закрытого типа Специальный жидкий реагент марки M58 LBA, предназначенный для лизированием эритроцитов и остальных лейкоцитов кроме базофилов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 1000мл Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.	Флакон	44	53 000	2332000
66	Гематологический реагент LEO II	Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора BC-5800 закрытого типа Специальный жидкий реагент марки M58 LEO II, предназначенный для лизирования красных кровяных клеток и химического окрашивания эозинофилов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 500мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом	Флакон	20	35 000	700 000
67	Изотонический разбавитель	Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора BC-5800 закрытого типа Специальный разбавитель марки M58 D, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой	Флакон	20	70500	1410 000

		гематологический системы. .Объем упаковки не менее 20 литров. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом					
68	Чистящий реагент	Диагностические реагенты для автоматического гематологического анализатора BC-5800 закрытого типа Универсальный чистящий реагент M58 P, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Реагент должен быть во флаконе объемом 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом		Флакон	50	9 525	476 250
<b>Biotime-YG-I</b>							
69	Biotime-YG-I Быстрый количественный тест РСТ	<p>Быстрый количественный тест РСТ Biotime-YG-I предназначен для количественного определения концентрации РСТ в цельной крови или плазме человека на анализаторах Biotime-YG-I с помощью флуоресцентного иммуноанализа. Только для диагностики in vitro. Только для профессионального использования.</p> <p><u>Компоненты</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Тестовый картридж 25 тестов / комплект `</li> <li>2. Буфер для детектирования 25 пробирок / набор.</li> <li>3. SD-карта 1 шт. / Комплект</li> <li>4. Инструкция по эксплуатации 1 экземпляр / комплект</li> </ol> <p><u>УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Храните буфер обнаружения при температуре 2-30 °С, срок хранения 24 месяца.</li> <li>2. Храните тестовый картридж при температуре 2-30 °С, срок годности 24 месяца.</li> <li>3. Тестовый картридж следует использовать в течение 30 минут после открытия пакета.</li> </ol>	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Набор	50	63 000	3 150 000

		с помощью флуоресцентного иммуноанализа.				
70	<p>Biotime-YG-I Быстрый количественный тест HbA1c</p>	<p>Быстрый количественный тест HbA1c Biotime-YG-I предназначен для количественного определения концентрации HbA1c в цельной крови или плазме человека на анализаторах Biotime-YG-I с помощью флуоресцентного иммуноанализа. Только для диагностики in vitro. Только для профессионального использования.</p> <p><u>Компоненты</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Тестовый картридж 25 тестов / комплект</li> <li>2. Буфер для детектирования 25 пробирок / набор.</li> <li>3. SD-карта 1 шт. / Комплект</li> <li>4. Инструкция по эксплуатации 1 экземпляр / комплект</li> </ol> <p><u>УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Храните буфер обнаружения при температуре 2-30 °С, срок хранения 24 месяца.</li> <li>2. Храните тестовый картридж при температуре 2-30 °С, срок годности 24 месяца.</li> <li>3. Тестовый картридж следует использовать в течение 30 минут после открытия пакета.</li> </ol> <p>с помощью флуоресцентного иммуноанализа.</p>	Набор	10	41 000	410 000
71	<p>Быстрый количественный тест на D-димер</p>	<p>Быстрый количественный тест D-димер Biotime-YG-I предназначен для количественного определения концентрации D-димер в цельной крови или плазме человека на анализаторах Biotime-YG-I с помощью флуоресцентного иммуноанализа. Только для диагностики in vitro. Только для профессионального использования.</p> <p><u>Компоненты</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Тестовый картридж 25 тестов / комплект `</li> <li>2. Буфер для детектирования 25 пробирок / набор.</li> <li>3. SD-карта 1 шт. / Комплект</li> <li>4. Инструкция по эксплуатации 1 экземпляр / комплект</li> </ol> <p><u>УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ</u></p> <ol style="list-style-type: none"> <li>1. Храните буфер обнаружения при температуре 2-30 °С, срок хранения 24 месяца.</li> <li>2. Храните тестовый картридж при температуре 2-30 °С, срок годности 24 месяца.</li> <li>3. Тестовый картридж следует использовать в течение 30 минут после открытия пакета.</li> </ol>	Набор	40	60 000	2 400 000



		с помощью флуоресцентного иммуноанализа.					
<b>Реагенты и расходные материалы на анализатор Saxo ID-Reader II</b>							
72	Карты для идентификации антител	ID-карта LISS/Coombs, 24*12	По заявке заказчика в течение 10 (десять) календарных дней	Упаковка	2	660 000	1 320 000
73	ID-карта DiaClon ABO/D+ Reverse Grouping 24*12 карт	Содержащих моноклональные антитела и стандартных эритроцитов. Содержит моноклональные анти-A [клеточная линия A5], анти-B [клеточная линия G½] и анти-D [клеточные линии LHM 59 / 20 (LDM3)+ 175-2] в гелевом матриксе. Микропробирка является отрицательным контролем. Две микропробирки с "нейтральным" гелем для определения группы крови обратным методом с A1 и B стандартными эритроцитами.		Упаковка	2	630 000	1 260 000
74	ID-карта DiaClon ABO/Rh for Newborns DVI 48 исслед	Для уточнения резус-фактора		Упаковка	10	130 000	1 300 000
75	ID-карта DAT IgG-Dilution 1*12	Для титра антител		Упаковка	2	120 000	240 00
76	ID-карта DAT IgG/IgG 3, 1*12	Для идентификации антител (Высокий риск ГБН)		Упаковка	1	150 000	150 000
77	Стандартные эритроциты ID DiaCell ABO 6*10	Все реагенты стандартных эритроцитов имеют человеческое происхождение, в 0.8% (± 0.1%) суспензии эритроцитов в специальном буферном растворе. Консерванты: антибиотики триметоприм и сульфаметоксазол. ID-ДиаСелл ABO: / A1, B /		Упаковка	12	170 000	2 040 000
78	ID-Diluent 2 2:100	Модифицированный раствор низкой ионной силы для приготовления суспензии эритроцитов. Он используется для приготовления 5% суспензий красных клеток для группировки крови, а также для суспензий красных клеток 0,8% для перекрестного контроля, автоматического контроля, прямого теста против глобулина человека, группировки крови новорожденных и тестовых клеток, подготовленных в лаборатории. На этикетках каждого набора должна быть указана дата истечения срока годности и условия хранения.		Упаковка	3	50 000	150 000
79	Wash Solution A Concentrate (10x100мл)	Wash Solution A Concentrate (10x100мл) для Прибора "Saxo ID-Reader II " для центрифугирования гелевых ID-карт, считывания и хранения результатов, с принадлежностями		Упаковка	3	120 000	360 000
80	Wash Solution B Concentrate (10x100мл)	Wash Solution B Concentrate (10x100мл) для Прибора "Saxo ID-Reader II " для центрифугирования гелевых ID-карт, считывания и хранения результатов, с принадлежностями		Упаковка	3	120 000	360 000

81	Карты для индификации	Антител NaCl EnzymeTest and Cold Aqqlutinins 4*12		Упаковка	1	170 000	170 000
<b>Анализатор ABL90</b>							
82	SC90 Сенсорная кассета на 100 тестов/30 дней, газы крови/электролиты/м етаболиты/оксиметрия/QC	Сенсорная кассета является принадлежностью анализатора кислотно-щелочного и газового состава крови серии ABL90. Сенсорная кассета предназначена для работы с цельной кровью или растворами для контроля качества. В ней содержатся датчики для измерения pH, pO2, pCO2, cK+, cNa+, cCa2+, cCl-, cGlucose, cLactate, ctBilirubin, sO2, ctHb, FO2Hb, FHHb, FCOHb, FMetHb, FHbF,Количество тестов – 100 тестов.Температура хранения - 2–8 °С.Влажность при хранении - 20–80%.Срок хранения - При хранении в запечатанном контейнере сенсорная кассета стабильна до истечения срока годности, напечатанного на этикетке упаковки.Стабильность в анализаторе - 30 дней.		Штука	12	635640	7 627 680
83	Блок растворов SP90	Блок растворов предназначен для калибровки датчиков, контроля качества, оценки точности и погрешности, промывки измерительной системы и сбора отходов в ходе работы анализатора.Характеристика SP90 Количество операций 680 операцией, может быть: анализ пробы пациента или измерение КК, калибровка или промывка.Температура хранения 2—25 °С.Влажность хранения 20—80 %.Срок хранения - стабильно до истечения срока годности, напечатанного на этикетке блока растворов.Встроенная стабильность 30 дней. Срок годности См. срок годности, напечатанный на этикетке блока растворов. Содержимое:3 пакета с материалами для контроля качества,3 пакета с материалами для калибровки,1 пакет с газовой смесью, 2 пакета для отходов.		Штука	12	160 840	1 930 080
84	Калибровочный раствор для ctHb	Применяется для автоматической калибровки системы анализатора ABL800 по гемоглобину. 1 упак=4 ампулы по 2 мл.		Штука	1	99 601	99 601
85	Гипохлорит-100мл.	Объем 100 мл. Применяется для удаления белков в анализаторах ABL. Для диагностики in vitro.		Штука	1	84 329	84 329
86	Термобумага для принтера в рулоне	Применяется для работы термопринтера в анализаторах ABL90, 8 рулонов/упак		Упаковка	3	81 247	243 741
<b>ИТОГО ВЫДЕЛЕННАЯ СУММА</b>							<b>83 247 171</b>

## Тендер «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

Кому) \_\_\_\_\_  
(наименование заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора)

(От кого) \_\_\_\_\_  
(наименование потенциального поставщика)

### Заявка на участие в тендере

\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика), рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № \_\_\_\_\_,

\_\_\_\_\_ (название тендера) получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств/медицинских изделий /фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) \_\_\_\_\_ (номер лота)

\_\_\_\_\_ (подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

2) \_\_\_\_\_ (номер лота)

\_\_\_\_\_ (подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг)

в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 Об утверждении 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее – **Правила**).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п\п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)	"__" _____ 20__ г.
----------------------	--------------------

Приложение 4

Тендер «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

### Банковская гарантия

(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_

"\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк) проинформирован, что \_\_\_\_\_

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере/конкурсе по закупу \_\_\_\_\_,

объявленном \_\_\_\_\_

(наименование заказчика/организатора закупы),

\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание

услуги (наименование услуги)/поставку \_\_\_\_\_

(наименование и объем товара) на общую сумму \_\_\_\_\_ (прописью) тенге.

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупы/заказчику по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы, выделенной для закупы лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг равную \_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью)

по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 Об утверждении Правил организации и проведения закупы 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан (далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка (с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))	Печать Банка
--	--------------

## Приложение 5

### Тендер «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

#### Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (между заказчиком и поставщиком)

_____ (местонахождение)	"__" ____ г.
-------------------------	--------------

\_\_\_\_\_ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице \_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и \_\_\_\_\_ (полное наименование поставщика – победителя тендера) \_\_\_\_\_, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице \_\_\_\_\_, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании \_\_\_\_\_, (устава, положения) с другой стороны, на основании **Постановление Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 Об утверждении 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 и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан** (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом \_\_\_\_\_ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № \_\_\_\_\_ от "\_\_\_" \_\_\_\_\_ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

#### Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:

1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;

2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;

3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;

4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;

5) Заказчик – КГП на ПХВ «Областной перинатальный центр» УЗ области Абай;

6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупке и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

## **Глава 2. Предмет Договора**

2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.

3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:

- 1) настоящий Договор;
- 2) перечень закупаемых товаров;
- 3) техническая спецификация;

4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

## **Глава 3. Цена Договора и оплата**

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет \_\_\_\_\_ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

5. Оплата Поставщику за поставленные товары производится на следующих условиях:

Форма оплаты \_\_\_\_\_ (перечисление, за наличный расчет, аккредитив и иные платежи)

Сроки выплат \_\_\_\_ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или иное).

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя;

2) \_\_\_\_\_ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

## **Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

7. Товары, поставляемые в рамках Договора, должны соответствовать или быть выше стандартов, указанных в технической спецификации.

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

9. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика использовать какие-либо вышеперечисленные документы или информацию, кроме как в целях реализации Договора.

10. Поставщик должен обеспечить упаковку товаров, способную предотвратить их от повреждения или порчи во время перевозки к конечному пункту назначения.

Упаковка должна выдерживать без каких-либо ограничений интенсивную подъемно-транспортную обработку и воздействие экстремальных температур, соли и осадков во время перевозки, а также открытого хранения.

При определении габаритов упакованных ящиков и их веса необходимо учитывать отдаленность конечного пункта доставки и наличие мощных грузоподъемных средств во всех пунктах следования товаров.

11. Упаковка и маркировка ящиков, а также документация внутри и вне ее должны строго соответствовать законодательству Республики Казахстан.

12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта

назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

#### **Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники**

14. Гарантийное сервисное обслуживание на поставляемую медицинскую технику действительно в течение 37 (тридцать семь) месяцев после установки и введения в эксплуатацию, стоимость гарантийного сервисного обслуживания в течение данного периода включена в цену договора и включает в себя регламентные и ремонтные работы, а также используемые при этом запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем. При этом гарантийное сервисное обслуживание продлевается на срок соразмерно периоду простоя по причине поломки, ремонта, замены узлов и комплектующих медицинской техники или на указанный период Заказчику Поставщиком предоставляется аналогичная работающая медицинская техника.

15. В рамках данного Договора Поставщик должен предоставить услуги, указанные в тендерной документации.

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

17. Заказчик может потребовать от Поставщика предоставить информацию о запасных частях, изготавливаемых или реализуемых Поставщиком, а именно стоимость и номенклатуру запасных частей, которые Заказчик может выбрать для закупки у Поставщика и использовать их после истечения гарантийного срока.

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

- а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;
- б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:

- 1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;
- 2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

20. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.

21. Эта гарантия действительна в течение \_\_\_\_\_ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.

22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.

23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.

24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.

26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

#### **Глава 6. Ответственность Сторон**

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.

28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.

29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.

30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

32. Поставщик не лишается своего обеспечения исполнения Договора и не несет ответственность за выплату неустоек или расторжение Договора в силу невыполнения его условий, если задержка с выполнением Договора является результатом форс-мажорных обстоятельств.

33. Для целей Договора форс-мажор означает событие, не связанное с просчетом или небрежностью Стороны, и имеет непредвиденный характер неподвластное контролю любой из Сторон (стихийные бедствия, издание нормативных актов или распоряжений государственных органов, запрещающих или каким-либо иным образом препятствующих исполнению обязательств) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

34. При возникновении форс-мажорных обстоятельств Сторона, у которой они возникли, направляет другой Стороне письменное уведомление о таких обстоятельствах и их причинах и подтверждает их наступление соответствующими документами в течение десяти календарных дней с момента возникновения форс-мажорных обстоятельств. В этом случае действие Договора приостанавливается до прекращения форс-мажорных обстоятельств, и срок действия Договора продлевается соответственно сроку действия форс-мажорных обстоятельств. Неуведомление или несвоевременное уведомление лишает Сторону права ссылаться на любые вышеуказанные обстоятельства как основание, освобождающее от ответственности за ненадлежащее исполнение, либо неисполнение обязательств по Договору.

35. В случае, если форс-мажорные обстоятельства длятся более одного календарного месяца, Стороны вправе принять решение о прекращении действия Договора путем заключения письменного соглашения об этом. При этом Стороны производят взаиморасчет за фактически поставленный товар.

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик



не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

37. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор в силу нецелесообразности его дальнейшего выполнения, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление. В уведомлении должна быть указана причина расторжения Договора, должен оговариваться объем аннулированных договорных обязательств, а также дата вступления в силу расторжения Договора.

Когда Договор аннулируется в силу таких обстоятельств, Поставщик имеет право требовать оплату только за фактические затраты, связанные с расторжением по Договору, на день расторжения. Заказчик и Поставщик должны прилагать все усилия к тому, чтобы разрешать в процессе прямых переговоров все разногласия или споры, возникающие между ними по Договору или в связи с ним.

38. Если в течение 21 (двадцати одного) календарного дня после начала таких переговоров Заказчик и Поставщик не могут разрешить спор по Договору, любая из сторон может потребовать решения этого вопроса в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

39. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, а также соблюдают антикоррупционные требования согласно приложению к Договору.

#### **Глава 7. Конфиденциальность**

40. Информация, предоставляемая одной Стороной для другой Стороны в результате действия Договора, является конфиденциальной сроком до 3 (трех) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

41. Сторона, подтверждающая свое обязательство в соответствии с Договором, возлагает на себя бремя доказывания, в случае установления нарушения такого обязательства.

#### **Глава 8. Заключительные положения**

42. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае необходимости рассмотрения Договора в судебном порядке рассматривается экземпляр Договора на казахском или русском языках. Вся относящаяся к Договору переписка и другая документация, которой обмениваются стороны, должны соответствовать данным условиям.

43. Любое уведомление, которое одна сторона направляет другой стороне в соответствии с Договором, высылается в виде письма, телеграммы, телекса или факса с последующим предоставлением оригинала.

44. Уведомление вступает в силу после доставки или в указанный день вступления в силу (если указано в уведомлении), в зависимости от того, какая из этих дат наступит позднее.

45. Налоги и другие обязательные платежи в бюджет подлежат уплате в соответствии с налоговым законодательством Республики Казахстан.

46. Поставщик обязан внести обеспечение исполнения Договора в форме, объеме и на условиях, предусмотренных в тендерной документации.

45. Настоящий Договор вступает в силу после регистрации его Заказчиком в территориальном органе казначейства Министерства финансов Республики Казахстан (для государственных органов и государственных учреждений) либо после подписания Сторонами и внесения Поставщиком обеспечения исполнения Договора.

Дата регистрации в территориальном органе казначейства (для государственных органов и государственных учреждений): \_\_\_\_\_.

47. Настоящий Договор закупа товара регулирует правоотношения, возникающие между Заказчиком и Поставщиком в процессе осуществления Заказчиком закупа лекарственных средств и медицинских изделий. Любые вносимые в настоящий Договор изменения и дополнения должны соответствовать законодательству Республики Казахстан, тендерной документации Заказчика, тендерной заявке Поставщика и протоколу об итогах тендера.

#### **Глава 9. Антикоррупционные требования**

48. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не совершают, не побуждают к совершению действий, нарушающих либо способствующих нарушению законодательства Республики Казахстан, в том числе в области противодействия коррупции, не выплачивают, не предлагают выплатить и не разрешают выплату каких-либо денежных средств или ценностей, прямо или косвенно, любым лицам, для оказания влияния на действия или решения этих лиц с целью получить какие-либо неправомерные преимущества или иные неправомерные цели.

49. При исполнении своих обязательств по настоящему Договору, а также в связи с заключением или прекращением настоящего Договора, Стороны заверяют, что Стороны и их работники, и, насколько известно Сторонам, их аффилированные лица, агенты, представители, посредники и (или) субподрядчики (соисполнители) не осуществляют действия, квалифицируемые применимым для целей настоящего Договора законодательством, как дача/получение взятки, коммерческий подкуп, а также действия, нарушающие требования Антикоррупционного законодательства.

50. Каждая из Сторон настоящего Договора отказывается от стимулирования каким-либо образом работников другой Стороны, в том числе путем предоставления денежных сумм, подарков, безвозмездного выполнения в их адрес работ (услуг) и другими способами, ставящего работника в определенную зависимость, и направленными на обеспечение выполнения этим работником каких-либо действий в пользу стимулирующей его Стороны.

51. Каждая из Сторон запрашивает у другой Стороны любые документы, содержащие сведения по исполнению настоящего Договора в целях анализа хода исполнения настоящего Договора.

52. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме.

53. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что

произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

54. Стороны настоящего Договора признают проведение процедур по предотвращению коррупции и контролируют их соблюдение. При этом Стороны прилагают разумные усилия, чтобы минимизировать наличие деловых отношений с контрагентами, которые предположительно вовлечены в коррупционную деятельность, а также оказывают взаимное содействие друг другу в целях предотвращения коррупции.

55. Сторона, получившая письменное уведомление в соответствии с пунктом 5 настоящего Антикоррупционного требования, в течение 10 (десяти) календарных дней проводит расследование и представляет его результаты в адрес другой Стороны.

### Глава 10. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____	Поставщик: _____
БИН Юридический адрес:	БИН Юридический адрес:
Банковские реквизиты	Банковские реквизиты
Телефон, e-mail	Телефон, e-mail
Должность _____ Подпись,	Должность _____ Подпись,
Ф.И.О. (при его наличии)	Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)	Печать (при наличии)
«__» _____ 2023г. _____ / _____ /	

Приложение 6

Тендер «Медицинские изделия, Реагенты и расходные материалы для лабораторной службы»

### Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы

Приложение 7

Тендер «Педиатрический трехкамерный контейнер»

### Банковская гарантия вид обеспечения исполнения договора закупа

Исх. № \_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_

Кому:

\_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (наименование и реквизиты организатора закупа, заказчика)

**Банковская гарантия (вид обеспечения исполнения договора)  
Наименование банка:**

\_\_\_\_\_ (наименование, бизнес-идентификационный номер и другие реквизиты банка)

**Гарантийное обязательство № \_\_\_\_\_**

\_\_\_\_\_ (местонахождение) " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ г.

Принимая во внимание, что \_\_\_\_\_ (наименование Поставщика/ Исполнителя), (далее – Поставщик/Исполнитель) заключил Договор/Дополнительное соглашение № \_\_\_\_\_ от " \_\_\_\_ " \_\_\_\_\_ г. (далее – Договор/Дополнительное соглашение) на поставку (оказание)

\_\_\_\_\_ (описание товаров или услуг)

и Вами было предусмотрено в Договоре/Дополнительном соглашении, что Поставщик/Исполнитель внесет обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на общую сумму \_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (наименование банка)

подтверждает, что является гарантом по вышеуказанному Договору и берет на себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму, равную \_\_\_\_\_

\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью)

по получении Вашего письменного требования на оплату, по основаниям, предусмотренным Договором и Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375, а также письменного подтверждения того, что Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил

ненадлежащим образом свои обязательства по Договору.

Данная гарантия вступает в силу со дня ее подписания и действует до момента полного исполнения Поставщиком своих обязательств по Договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка

(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка