

2024 жылға арналған "С. Д. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті" HUMASTAR
100 анализаторына реагенттерді сатып алу бойынша
ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА

Тендерді ұйымдастырушы – «С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті» Коммерциялық емес акционерлік қоғамы (бұдан әрі – «ҚазҰМУ» ҚЕАҚ) әлеуетті өнім берушілерге тендерлік өтінімдерді дайындау және 2023 жылға арналған медицина техникасын сатып алу жөніндегі тендерге қатысу үшін ұсынатын осы тендерлік құжаттама (бұдан әрі – Тендерлік құжаттама) Қазақстан Республикасының «Халық денсаулығы және денсаулық сақтау жүйесі туралы» Кодексінің 6-бабының 3) тармақшасына және Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 бұйрығымен бекітілген тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен арнайы емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына (бұдан әрі - Қағидалар) сәйкес бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде әзірленді.

1. Шарттың мәні

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін (ТМККК) көрсету үшін 2024 жылға арналған реагенттерді сатып алу бойынша тендерді өткізу жөніндегі осы тендерлік құжаттама әлеуетті өнім берушілерге олардың тендерге қатысу шарттары туралы толық ақпарат беру мақсатында әзірленді және «ҚазҰМУ» ҚЕАҚ kaznu.kz сайтында орналастырылды.

Тендер 2024 жылға арналған реагенттерді жеткізушілерді айқындау мақсатында өткізіледі.

Сатып алуға бөлінген сома : 21 314 668,00 (жиырма бір миллион үш жүз он төрт мың алты жүз алпыс сегіз) теңгені құрайды. Талап етілетін сапалық сипаттамалары бар сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі осы тендерлік құжаттамаға 1 қосымшада келтірілген.

Тендерді ұйымдастырушы және Тапсырыс беруші «ҚазҰМУ» ҚЕАҚ болып табылады.

2. Әлеуетті өнім берушілердің құқықтығы мен біліктілігі

1) Тендерге № 110 бұйрыққа және тендерлік құжаттамаға сәйкес сапа талаптарына сәйкес келетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды өндірумен және/немесе өткізумен және жеткізумен айналысатын әлеуетті өнім берушілер жіберіледі.

2) Тендерге қатысу үшін әлеуетті өнім беруші Қағидалардың 8,9,10-тармақтарының 1-тарауында көрсетілген талаптарға сәйкес келуі тиіс.

Әлеуетті өнім беруші сатып алуға қатыспайды, егер:

1) әлеуетті өнім берушінің бірінші басшыларының және (немесе) әлеуетті өнім берушінің уәкілетті өкілінің жақын туыстары, жұбайы (зайыбы), жұбайының (зайыбының) жақын туыстары өнім берушіні таңдау туралы шешім қабылдау құқығына ие болса не өткізілетін сатып алуда тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілі болып табылса;

2) әлеуетті өнім берушінің немесе өнім берушінің қаржы-шаруашылық қызметі тоқтатыла тұрса.

Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай шарттарға сәйкес келеді:

1) құқықтық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекетке қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқықтық қабілеттілігі;

3) комиссияның мүшелерімен және (комиссияның) хатшысымен, сондай-ақ комиссия (Комиссия) қабылдайтын шешімдерге тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) ықпал етуге мүмкіндігі бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен үлестес емес;

4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық не тарату рәсіміне жатпайды.

6) өзінің үлестес тұлғасымен бір лот бойынша тендерге қатысушы болып табылмайды.

Әлеуетті өнім беруші бір лот бойынша сатып алу шеңберінде, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары бойынша оның жиынтықтылығы талап етілетін жағдайды қоспағанда, медициналық бұйымның бір саудалық атауын ұсынады.

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

Сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай шарттар қойылады:

1) дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, "Орфандық аурулардың және оларды емдеуге арналған дәрілік заттардың (орфандық) тізбесін бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 20 қазандағы № ҚР ДСМ - 142/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21479 болып тіркелді) енгізілген орфандық препараттарды, Қазақстан Республикасының аумағына қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықтаушыларды қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің арнайы көлік құралындағы медициналық техника сатып алынған кезде – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуінің болуы.

2) сипаттаманың немесе техникалық сипаттаманың хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі.

3) Қазақстан Республикасының аумағына денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын (бірыңғай дистрибьютор сатып алған жағдайда), хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескеріп, 96 бұйрықпен және 77 бұйрықпен бекітілген халықаралық патенттелмеген атауы және саудалық атауы (бар болған жағдайда) бойынша шекті бағадан асырмау;

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДСМ-19 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігін мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

5) тіркелмеген дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды таңбалаудың, тұтынушылық қаптаманың және қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігі;

6) өнім беруші Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он екі айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп) құрайды;

7) өнім беруші бірыңғай дистрибьюторға жеткізген күні сатып алатын дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылығы:

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде) кемінде алпыс пайызын және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде елу пайызын құрайды;

сатып алу жүргізілетін жылдың алдындағы жылдың қараша, желтоқсан және басталған қаржы жылының қаңтары кезеңінде дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды жеткізу кезінде қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан да көп) кемінде он төрт айды және қаржы жылы ішінде кейінгі жеткізілімдер кезінде кемінде он екі айды құрайды;

8) Бірыңғай дистрибьютор Тапсырыс берушіге жеткізген күнге дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде отыз пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде сегіз ай (жарамдылық мерзімі екі жыл немесе одан да көп);

9) бірыңғай дистрибьютордың Тапсырыс берушіге жеткізу күніне вакциналардың жарамдылық мерзімі: қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде қырық пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан кем болған кезде);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен кемінде он айды (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп) құрайды;

10) бірыңғай дистрибьютордың дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарының ауыспалы қалдықтары үшін осы тармақтың 8) және 9) тармақшаларында көрсетілген жарамдылық мерзімінен кем, олар жарамдылық мерзімі өткенге дейін тапсырыс берушіге мақсаты бойынша пайдалану үшін жеткізіледі;

11) Фармацевтикалық қызмет көрсету немесе жеткізу саны, сапасы және мерзімдері шарттың талаптарына сай болуы.

Осы Қағидалардың 11-тармағының 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11) тармақшаларында көзделген талаптарды өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

Тапсырыс беруші, сатып алуды ұйымдастырушы, бірыңғай дистрибьютор дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға осы Қағидаларда көзделмеген шарттарды белгілемейді.

3. Тендерлік құжаттаманың мазмұны

Тендерді ұйымдастырушы әлеуетті өнім берушілерге ұсынатын тендерлік құжаттамада көрсетіледі:

1) әлеуетті өнім беруші өзінің осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға және сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растау үшін ұсынуға тиіс тендерлік құжаттаманың құрамы, құжаттар тізбесі;

2) техникалық сипаттамаларды қоса, сатып алынатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың көрсетілетін фармацевтикалық қызметтердің техникалық және сапалық сипаттамалары;

3) сатып алынатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемі және оларды сатып алу үшін әрбір лот бойынша бөлінген сомалар;

4) дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды жеткізудің немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетудің орны, мерзімдері және басқа да шарттары;

5) төлемдер талаптары және дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың жобасы;

6) тендерлік өтінімнің, сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың тілдеріне қойылатын талаптар;

7) тендерлік өтінімді ресімдеуге қойылатын талаптар;

8) тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді енгізу тәртібі, нысаны және мерзімдері;

9) тендерлік өтінімді кері қайтарып алу мүмкіндігі мен тәртібін көрсету;

10) тендерлік өтінімдерді қабылдау орны мен соңғы мерзімі және олардың қолданылу мерзімі;

11) әлеуетті өнім берушілердің тендерлік құжаттаманың мазмұны бойынша түсіндірмелерге жүгіну нысандары қажет болған кезде олармен кездесу өткізу тәртібі;

12) тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу орны, күні, уақыты және рәсімі;

13) тендерлік өтінімдерді қарау рәсімі;

14) әлеуетті өнім берушілерге - отандық тауар өндірушілерге Қағидаларда айқындалған қолдау көрсету шарттары;

15) сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты енгізу шарттарын, нысанын, көлемін және кепілдік қамтамасыз ету тәсілі;

16) тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесі мен саны, дәрілік заттардың халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы, сондай-ақ халықаралық патенттелмеген атаудың техникалық сипаттамасы мен шекті бағалары және (немесе) әрбір лот бойынша сауда атауына шекті бағалар (фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде) көрсетілде отырып, Пациенттің жеке өзіне жақпаған кезде тапсырыс берушінің дәрігерлік-консультациялық комиссия қорытындысы негізінде саудалық атауы, сондай-ақ әрбір лот бойынша техникалық сипаттамасы мен халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасы және (немесе) саудалық атауының шекті бағасы көрсетілген тегін және (немесе) жеңілдікті негізде босатылатын дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың тізбесін және санын (көрсетілетін фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде);

Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттамада және оған қосымшаларда қамтылған барлық талаптарды, нысандарды, шарттарды және техникалық сипаттамаларды оқып шығуы тиіс. Тендерлік құжаттаманың барлық талаптарына сәйкес келмейтін тендерлік өтінімді ұсыну әлеуетті өнім беруші үшін тәуекелді білдіреді және оның тендерлік өтінімін қабылдамауға әкеп соғуы мүмкін.

Әлеуетті өнім беруші өзінің тендерлік өтінімін дайындауға және беруге байланысты барлық шығыстарды көтереді, ал тендерді ұйымдастырушы мен тендерлік комиссия тендерді өткізу сипатына немесе нәтижелеріне қарамастан, осы шығыстар бойынша жауап бермейді және міндеттеме алмайды.

3. Тендерлік құжаттаманы түсіндіру

Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың ережелерін түсіндіру туралы сұрау салумен жазбаша өтініш жасауға құқылы, бірақ тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін он күнтізбелік күннен кешіктірмеуі керек.

Тендерді ұйымдастырушы өтінімді алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттама берілген сұрау салудың авторын көрсетпей, барлық әлеуетті өнім берушілерге тиісті түсініктеме жіберуі тиіс.

4. Тендерлік құжаттамаға өзгертулер мен толықтырулар енгізу.

Тендерді ұйымдастырушы тендерлік өтінімдерді ұсынудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін жеті күнтізбелік күннен кешіктірілмейтін мерзімде өз бастамасы бойынша немесе әлеуетті өнім берушінің сұрауларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгертулер енгізуге құқылы.

Енгізілген өзгертулердің міндетті күші болады және олар туралы тендерді ұйымдастырушы тендерлік құжаттаманы ұсынған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарлайды. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде 5 (бес) күнтізбелік күн мерзімге ұзартылады.

5. Тендерлік өтінімнің тілі

Әлеуетті өнім беруші дайындаған тендерлік өтінім, сондай-ақ тендерлік өтінімге қатысты барлық хат-хабарлар мен құжаттар Қазақстан Республикасының "Тіл туралы" заңнамасына сәйкес тілде жасалады және ұсынылады. Әлеуетті өнім беруші ұсынатын ілеспе құжаттама мен баспа әдебиеті оларға тендерлік өтінім тіліндегі тиісті бөлімдердің дәл, нотариат куәландырған аудармасы қоса берілген жағдайда басқа тілде жасалуы мүмкін, бұл жағдайда тендерлік өтінімді түсіндіру мақсатында мемлекеттік немесе орыс тілінде жасалған құжаттардың артықшылығы болады.

6. Тендерлік өтінімнің мазмұны

Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп орындаушы тартылған кезде әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге, сондай-ақ осы Қағидалардың 50-тармағының 2), 3), 4) және 5) тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

7. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімінің негізгі бөлігі мыналарды қамтуы тиіс:

1) Қағидалардың 1-қосымшаға сәйкес нысан бойынша тендерге қатысуға өтінімді (электрондық жеткізгіште өтінімге қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі ұсынылады);

2) заңды тұлға үшін жарғы көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылар немесе акционерлер құрамы көрсетілмесе, құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейінгі қолданыстағы акция ұстаушылардың тізілімінен үзінді ұсынылады);

3) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі;

4) фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензиялардың, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңға сәйкес алынған электрондық құжат түріндегі көшірмелері, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда, әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңға сәйкес фармацевтикалық қызметке және (немесе) есірткі құралдарының, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

5) сертификаттардың көшірмелері (бар болса):

объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы;

6) осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын (тендерлік құжаттаманың 4-қосымшасы);

7) тендерлік өтінімді кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы (№ 6 қосымша).

8. Тендерлік өтінімнің техникалық бөлігі мыналарды қамтиды:

1) мәлімделген дәрілі заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық қызметтің нақты техникалық сипаттамаларын қағаз жеткізгіште (медициналық техника өтініш берген кезде, сондай-ақ DOCX форматында электрондық жеткізгіште) көрсете отырып, техникалық ерекшеліктер;

2) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың немесе Денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға арналған қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі;

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету және "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызмет көрсету қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2020 жылғы 8 желтоқсандағы № ҚР ДСМ-37/2020 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 21749 болып тіркелген) сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады.

Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

9. Тендерлік өтінім бағасының кестесі.

Әлеуетті өнім беруші Қағидалардың 2-қосымшасына сәйкес нысан бойынша баға ұсынысын ұсынады (тендерлік құжаттамаға 4-қосымша);

Тауарлардың бағалары тауарлардың өзіндік құнынан басқа мыналарды қамтуы тиіс:

- 1) осы тендерлік құжаттамаға 1-қосымшада айтылған межелі пунктке дейін тауарды сертификаттау, тасымалдау және сақтандыру жөніндегі шығыстар;
- 2) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген барлық салықтар, баждар және басқа да міндетті төлемдер мен алымдар;
- 3) әлеуетті өнім берушінің бағасының басқа құрамдас бөліктері.

Егер бағалық ұсыныстарда әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінім бағасының құрамдас бөліктері көрсетілмесе, онда тендерлік комиссия ұсынылған бағаны барлық шығындарды ескере отырып есептелген ретінде қарайды және әлеуетті өнім беруші ұсынған баға қайта қарауға жатпайды.

Әрбір лот үшін әлеуетті жеткізуші тек бір бағаны ұсынады.

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған тауарларды сатып алу үшін бөлінетін бюджет қаражатын оңтайлы және тиімді жұмсау мақсатында тауарлар конкурстық құжаттамаға қосымшада белгіленгеннен аспайтын бағалар бойынша сатып алынады.

Әлеуетті өнім беруші ұсынатын бағалар сатып алу туралы шартты орындаудың бүкіл мерзімі ішінде тұрақты болып қалуы тиіс және бағаның төмендеу жағдайларын қоспағанда, өзгермеуі тиіс.

10. Тендерлік өтінімді қамтамасыз ету

Тендерлік өтініммен бірге әлеуетті өнім беруші дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды немесе фармацевтикалық қызметтерді сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде кепілдік қамтамасыз етуді енгізеді.

Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз ету (бұдан әрі - кепілдікті қамтамасыз ету) мынадай түрде ұсынылады:

1) тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының банктік шотына не мемлекеттік органдар және мемлекеттік мекемелер болып табылатын сатып алуды ұйымдастырушылар үшін Қазақстан Республикасының Бюджет **кодексінде** көзделген шотқа енгізілетін кепілдікті ақшалай жарна;

2) Қағидалардың 3-қосымшасына сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі.

Ақша кепілі түріндегі тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді әлеуетті өнім беруші тендерді ұйымдастырушының тиісті шотына енгізеді:

Бенефициар «Банк Центр Кредит» АҚ
НИК KZ 688 562 203 106 071 355
БСК БИК KCJBKZKX
BSN 181 240 006 407

27. Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге келесі жағдайларда бес жұмыс күні ішінде қайтарылады:

- 1) Әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін оны жазбаша нысанда кері қайтарып алады;
- 2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінімді қабылдамау;
- 3) басқа әлеуетті өнім берушіні тендер жеңімпазы деп тану;
- 4) тендер жеңімпазын айқындамай сатып алу рәсімдерін тоқтату;
- 5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартының орындалуын кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда жүзеге асырылады.

Кепілдік қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге қайтарылмайды, егер:

-тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ол тендерлік өтінімді кері қайтарып алса немесе өзгертсе;

-тендер жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты жасасудан жалтарса;

-ол жеңімпаз деп танылған соң сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікпен қамтамасыз етуді енгізбесе немесе уақтылы енгізбесе.

11. Тендерлік өтінімді ресімдеу және бұрыштама қою

Тендерлік өтінім басып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі. Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдік қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге жеке қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке мөрленеді. Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы бет әлеуетті өнім беруші өкілінің қолымен бекітіледі.

Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болған жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасындағы кірістірулерді, түртулерді немесе жазбаларды енгізуге жол берілмейді.

12. Тендерлік өтінімі бар конвертті мөрлеу және таңбалау

Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді конвертке жапсырады. Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы, сондай-ақ әлеуетті өнім берушінің телефоны көрсетілуі тиіс.

Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы болуға тиіс. Тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша жолдануға тиіс Алматы қаласы, Төле би көшесі, №94, каб. № 211, және «**2024 ж. HUMASTAR 100 анализаторына реагенттер сатып алу тендері**» және «**05**» шілде **2024 жыл 09-00 сағатқа дейін ашпаныз**» деген сөздер тұрады.

13. Тендерлік өтінімдерді ұсынудың орны мен соңғы мерзімі.

Тендерлік өтінімдер тендерді ұйымдастырушыға мына мекенжай бойынша ұсынылады (жіберіледі): Алматы қ. Төле би көшесі 94, № 1 корпус (Ректорат ғимараты), № 211 кабинет. Мемлекеттік сатып алу басқармасы.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі 09-00 сағат 00 минут «05» шілде 2024 жыл (ұйымдастырушы толтыруы қажет).

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін ұсынылған тендерлік өтінімдер

Тендерлік өтінімдерді қабылдауды аяқтау мен тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашудың басталуы арасындағы уақыттың ұзақтығы 2 (екі) сағаттан аспайды.

Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерді ұйымдастырушы (оның жауапты тұлғасы) алған барлық тендерлік өтінімдер ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

14. Тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу

Әлеуетті өнім беруші қажет болған жағдайда өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі аяқталғанға дейін жазбаша нысанда өз өтінімін кері қайтарып ала алады.

Тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімі өткеннен кейін тендерлік өтінімдерге ешқандай өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

15. Тендерлік өтінімдерді ұсыну

Тендерлік өтінімдер Қағидалардың және осы Тендерлік құжаттаманың талаптарына сәйкес ұсынылуы тиіс.

16. Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу.

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады, бұл ретте олар әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналына «05» шілде 2024 ж. арналған 09-00 сағаттан кешіктірмей көрсете отырып тіркелуі тиіс.

Карантиндік шектеулер болған жағдайда тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімі нақты уақыт 11-00 сағат 2024 жылдың ___ шілде күні режимінде таратылатын болады және ЗУМ бағдарламасында өткізілетін болады.

Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу кезінде тендерлік комиссияның хатшысы қатысушы тұлғаларға тендерге қатысатын әлеуетті өнім берушілердің атауын және мекенжайын, олар ұсынған бағаларды, жеткізу және төлеу шарттарын, тендерлік өтінімдерді кері қайтарып алу мен өзгертуді, егер олар құжаттамада көрсетілсе, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттардың болуы туралы ақпаратты хабарлайды және осы ақпаратты тендерлік өтінімді құрайтын конверттерді ашу хаттамасында тіркейді.

Тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу рәсімі бойынша тендерлік комиссияның хатшысы ашу хаттамасын жасайды, оған оның барлық мүшелері, тендерлік комиссияның төрағасы, оның орынбасары және комиссия хатшысы қол қояды және әр парағына қол қояды.

17. Тендерлік өтінімдерді қарау.

Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді олардың толықтығы, есептеулерде қателіктердің болуы, қажетті кепілдіктер, құжаттардағы барлық қолтаңбалар тұрғысынан зерделейді, сондай-ақ өтінімдерді тұтастай рәсімдеудің дұрыстығын тексереді.

Тендерлік өтінімдерді қарау ҚР заңнамасына және осы тендерлік құжаттамаға сәйкес жүзеге асырылады.

Тендерлік комиссия тендерлік өтінімдерді бағалау мен салыстыруды жүзеге асырады.

Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы бөлігінде осы Қағидалардың шарттарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімінің жүргізілуіне бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсына орналастырылған ақпаратты қарайды.

Тендерлік комиссия келесі жағдайларда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды:

- 1) осы Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;
- 2) жарғы көшірмесі немесе құрылтайшылар, қатысушылар құрамы туралы үзінді немесе акцияларды ұстаушылар тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайда құрылтай шартының көшірмесі ұсынылмаған;
- 3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;
- 4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады, мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған кезде әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырылған көшірмесі ұсынылмаған;
- 5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарнасы, міндетті кәсіптік зейнетақы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген соманы қоспағанда) туралы ақпарат болған;
- 6) осы Қағидаларда көзделген шарттарға сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

7) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынуған;

8) осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге осы Қағидаларда көзделген шарттар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталған

9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы болған;

10) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттар ұсынылмаған;

11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинағына сәйкес келмеген;

12) осы Қағидалардың 10-тармағының шарттарына сәйкес келмеген;

13) осы Қағидалардың 15. 21-тармақтарында белгіленген талаптарға;

14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болған;

15) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы осы Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысанда ұсынылмаған;

16) әлеуетті өнім беруші дәрілік зат және (немесе) медициналық бұйым бағасын тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағасынан және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауының шекті бағасынан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары ұсынған;

17) тендерлік өтінім тігілмеген түрде, беттері нөмірленбей, қолғапқамен бекітілмей, конвертте әлеуетті өнім берушінің, тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауы немесе заңды мекенжайы көрсетілмей ұсынылған;

18) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы осы Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға сәйкес келмеген;

19) осы Қағидалардың шарттарын бұзып үлестес болу фактісі анықталған жағдайда тендерлік өтінімді тұтастай немесе лот бойынша қабылдамайды.

Тендер тәсілімен немесе оның қандай-да бір лотымен сатып алу мынадай негіздердің бірі бойынша өтпеді деп танылады:

1) тендерлік өтінімдер болмаған кезде;

2) Әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде.

Егер тендер тұтастай немесе оның қандай да бір лоты өткен жоқ деп танылса, тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендердің мазмұны мен шарттарын өзгертеді және осы Қағидалардың 2-бөлімінің 1-тарауына сәйкес қайта тендер өткізеді.

Егер тендер тұтастай алғанда немесе қандай-да бір лот тендер құжаттамасының шарттарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негізі бойынша өтпеді деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден бір көзден алу тәсілімен сатып алуды жүзеге асырады.

Қойылатын біліктілік талаптарына әлеуетті өнім берушілердің сәйкестігін бағалау критерийлері мен әдістері:

Сатып алу процесіне қатысу үшін әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сай болуы тиіс:

1) Құқық қабілеттілігі (заңды тұлғалар үшін), азаматтық әрекет қабілеттілігі (кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыратын жеке тұлғалар үшін);

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) тендерлік комиссияның (комиссияның) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тендерлік комиссияның (комиссияның) шешімдерді тікелей және (немесе) жанама қабылдауға және (немесе) қабылданатын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибьютордың өкілдерімен аффилиирленбеген;

4) бюджетке берешектің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыруға аударымдар және (немесе) жарналар бойынша берешектің болмауы;

5) банкроттық немесе тарату рәсіміне жатпайды.

Тендерлік комиссия осы тендерлік құжаттамаға сәйкес әлеуетті өнім берушілер ұсынған құжаттарды қараған кезде Әлеуетті өнім берушілердің біліктілік талаптарына сәйкестігі, сондай-ақ олар ұсынатын ақпараттың толықтығы мен дұрыстығы белгіленеді.

Тендерлік комиссия тендерге қатысу үшін қабылданған тендерлік өтінімдерді бағалайды, салыстырады және ең төмен баға ұсынысы негізінде және тендерлік құжаттамада көрсетілген өлшемшарттарды ескере отырып, жеңген тендерлік өтінімді айқындайды.

18. Отандық тауар өндірушілерді немесе Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілерін қолдау.

Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда,

мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға өтінімдері хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін отандық тауар өндірушілер және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушілері болып табылатын екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Сатып алуды жүргізу кезінде отандық тауар өндіруші әлеуетті өнім берушінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) Қазақстан Республикасының Рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке арналған лицензиямен;

2) "Дәрілік затты немесе медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу, қайта тіркеу, дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның тіркеу дерекнамасына өзгерістер енгізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 9 ақпандағы № ҚР ДСМ-16 **бұйрығына** (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22175 болып тіркелген) сәйкес берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші көрсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу куәлігі.

Шарт немесе өнім берудің ұзақ мерзімді шартына қосымша келісім жасалған кезде отандық тауар өндіруші берілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға ішкі айналысқа арналған дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы "СТ-KZ" сертификатын ұсынады.

Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің әлеуетті өнім беруші-өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметке лицензиямен;

2) "Медициналық қолдануға арналған дәрілік заттарды тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 шешіміне және "Медициналық бұйымдардың қауіпсіздігін, сапасы мен тиімділігін тіркеу және сараптама қағидалары туралы" ЕАЭО кеңесінің 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешіміне сәйкес келетін тіркеу куәлігі.

19. Кәсіпкерлік бастаманы қолдау

Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде шарттар жасасуға Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің талаптарға сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілердің артықшылығы:

1) дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде тиісті өндірістік практика (GMP);

2) тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша дәрілік заттар мен фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезіндегі тиісті дистрибуторлық практика (GDP);

3) фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріхана практикасы (GPP).

Тендерлік өтінімге сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасасуға артықшылық алу үшін:

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасасу кезінде объектінің және өндірістің тиісті өндірістік практика талаптарына сәйкестігі туралы Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған сертификатты (GMP) қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер медициналық максаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дистрибуторлық практика талаптарына (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының Денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріхана практикасының (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді.

Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттары мен қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді және объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты ұсынған бір ғана әлеуетті өнім беруші қатысса, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз болып танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық әрі дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз аукцион

корытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

20. Тендер қорытындыларын шығару

Тендер қорытындысы тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашқан күннен бастап күнтізбелік 10 (он) күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:

1) дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің атауы мен қысқаша сипаттамасы;

2) сатып алу сомасы;

3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атауы, орналасқан жері және біліктілік деректері;

4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және шарттары;

5) бағалауды жазу және тендерлік өтінімдерді салыстыру;

6) тендерлік өтінімдерді қабылдамау негіздемесі;

7) саудалық атауын көрсетіп, тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаз(дар)дың атауы мен орналасқан жері және олар бойынша жеңімпаз айқындалған талаптар;

8) саудалық атауын көрсетіп, әрбір тендер лотының ұсынысы жеңімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын қатысушының атауы мен орналасқан жері;

9) егер тендер жеңімпазы айқындалмаса, негіздемесі;

10) сатып алу шарты жасалуға тиіс мерзім;

11) сараптама комиссиясын тарту туралы ақпарат енгізіледі.

Сатып алуды ұйымдастырушы тендер қорытындысы шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына қорытынды хаттамасын орналастыру арқылы тендердің нәтижесі туралы хабарлайды.

21. Сатып алу туралы шарт жасау

Тапсырыс беруші тендер қорытындысы шығарылған күннен не сатып алуды ұйымдастырушыдан сатып алу қорытындысын алған күннен бастап күнтізбелік 5 (бес) күн ішінде әлеуетті өнім берушіге қол қойылған сатып алу шартқа немесе осы Қағидаларға 5 және (немесе) 6-қосымшаларға сәйкес нысан бойынша жасалатын фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартты жібереді.

Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендер жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушінің оның талаптарымен келіспейтіні немесе қол қоюдан бас тартатыны туралы жазбаша хабарлар етеді. Көрсетілген мерзімде қол қойылған шартты немесе талаптармен келіспеу туралы хабарламаны ұсынбау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушілікті қарау мерзімі шарт жасасудан бас тартуды ұсынған күннен бастап екі жұмыс күнінен аспайды.

Егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, сатып алу шарты немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

Егер тендер жеңімпазы сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартқа белгіленген мерзімде қол қоюдан жалтарса немесе Тапсырыс берушінің оның талаптарымен келіспейтіні туралы хабарлар етпесе, онда тапсырыс беруші Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаз ұсынғаннан кейін екінші болып табылатын тендер қатысушысымен шарт жасасады.

Шартқа өнім берушінің таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін қандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын, көлемін азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартқа көрсетілген саудалық атауды басқа саудалық атаумен ауыстыруға жол берілмейді.

Өнім берушінің таңдауға негіз болған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымның құрамы немесе сипаттамасы өзгермеген жағдайда жасалған шартқа:

1) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың бағасын және тиісінше шарттың бағасын азайту бөлігінде;

2) тараптардың өзара келісуі бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің көлемін азайту бөлігінде өзгерістер енгізуге жол беріледі.

Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолданып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөз жүргізуге жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші өз қалауы бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

Шарттардың орындалуын бақылауды Тапсырыс беруші Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес жүзеге асырады.

Медициналық бұйымдарды сатып алу туралы шартқа Қазақстан Республикасы Азаматтық кодексінің нормалары қолданылады.

Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету

Тараптар Сатып алу туралы шартқа қол қойғаннан кейін он жұмыс күнінен кешіктірмей, егер Шартта өзгеше көзделмесе, Өнім беруші Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету үшін осы шарттың жалпы сомасының үш пайызын енгізеді.

Сатып алу туралы шарттың орындалуын қамтамасыз ету төмендегідей түрде жасалады:

1) Тапсырыс берушінің қызмет көрсететін банкінде орналастырылатын ақшалай қаражат түріндегі кепілдік жарна;

2) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдігі.

Ақшалай қаражаттың кепілдік жарна түріндегі қамтамасыз ету кепілдігін Өлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушінің тиісті шотына енгізеді.

Егер сатып алу шартының бағасы тиісті қаржы жылына арналған айлық есептік көрсеткіштің екі мың еселенген мөлшерінен аспаса, кепілдік қамтамасыз ету енгізілмейді.

Тапсырыс беруші шартта көрсетілген мерзімдерде немесе егер бұл мерзім шартта көрсетілмесе, өнім беруші міндеттемелерді толық орындаған сәттен бастап бес жұмыс күні ішінде енгізілген шарттың орындалуын қамтамасыз етуді өнім берушіге қайтарады.

Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарттың орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге төмендегі жағдайларда қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты бұзғаны үшін;

2) Өнім беру шарты бойынша өз міндеттемелерін орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны (жеткізу мерзімдерін бұзу, медициналық мақсаттағы сапасыз бұйымдарды жеткізу және шарттың басқа да талаптарын бұзу) үшін ;

3) сатып алу шартында немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартта көзделген өз міндеттерін орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда.

Сатып алынатын тауарлардың тізбесі
Тапсырыс берушінің атауы: «С. Ж. Асфендияров атындағы Қазақ ұлттық медицина университеті» КЕАҚ

NUMASTER 100 автоматты биохимиялық анализаторы үшін:

Лот №	Лоттың атауы	Өлше м бірлігі	Са ны	Жеткізу шартта ры	Тауардың жеткізілу мерзімі	Тауардың жеткізілетін орыны	Ав анс %- бен	Сатып алу үшін бөлінген әр бірлік үшін баға	Сатып алу үшін бөлінген сома
1	қан сарысуындағы және қан плазмасындағы сілтілі фосфатазаны анықтау	ж/нақ	6	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	16 860,00	101 160,00
2	сарысуындағы, плазмадағы және зәрдегі альфа-амилазаны анықтау	ж/нақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	87 310,00	436 550,00
3	Тікелей билірубинді анықтау	ж/нақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	30 320,00	151 600,00
4	Жалпы билірубинді анықтауға арналған фотометриялық сынақ	ж/нақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	38 290,00	382 900,00
5	Қан сарысуындағы немесе плазмадағы антиципидті фактормен холестеринді анықтау	ж/нақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	20 140,00	201 400,00
6	Креатининді кинетикалық өлшеуге арналған фотометриялық колориметриялық сынақ	ж/нақ	15	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	14 080,00	211 200,00
7	Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы протенинзащивсыз глюкозаны анықтауға арналған ферментативті колориметриялық сынама	ж/нақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	23 020,00	230 200,00
8	Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы аспартаминотрансфераза АСАГ белсенділігі анықтауға арналған сұйықтық-УК сынағы	ж/нақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	38 290,00	382 900,00
9	Қан сарысуындағы және плазмадағы аланинамино-трансфераза АЛТ белсенділігі анықтауға арналған сұйықтық-УК сынағы	ж/нақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	38 290,00	382 900,00

10	Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы темірді анықтауға арналған антицихлтік фактормен (АДФ) фотометриялық колориметриялық сынақ	жинақ	7	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	20 880,00	146 160,00
11	Сарысуындағы немесе қан плазмасындағы Буур әлісі бойынша жалпы ақуызды анықтауға арналған фотометриялық колориметриялық сынама	жинақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	18 440,00	184 400,00
12	Сарысуындағы, плазмалағы және несептегі мочевинаны анықтауға арналған кинетикалық сынама	жинақ	15	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	107 520,00	1 612 800,00
13	Уль-трақулітін диапазонды да қан сарысуындағы фосфорды анықтауға арналған фотометриялық сынақ	жинақ	2	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	22 000,00	44 000,00
14	Сарысу мен қан плазмасындағы лактатдегидрогена-заны анықтауға арналған сұйық уль-трақулітін сынағы	жинақ	4	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	22 113,00	88 452,00
15	Қан сарысуындағы немесе қан плазмасындағы LDH холестеринді ферментативті анықтауға негізделген тікелей томогенді сынақ	жинақ	8	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	185 880,00	1 487 040,00
16	Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы аламың С-реактивті ақуызын (СРП) сандық анықтауға арналған фотометриялық турбидиметриялық сынау	жинақ	10	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	220 600,00	2 206 000,00
17	С-реактивті ақуыз (CRP) стандарты	жинақ	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	163 600,00	163 600,00
18	қан сарысуындағы ревматоидты факторды (РФ) сандық анықтауға арналған латекс-турбидиметриялық сынағы	жинақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	240 960,00	1 204 800,00
19	Ревматоидты факторға арналған стандарты (RF)	жинақ	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	139 200,00	139 200,00
20	қан сарысуындағы антистрептолизин мөлшерін сандық анықтауға арналған латекс турбидиметриялық сынағы	жинақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	590 200,00	2 951 000,00
21	Антистрептолизин стандарты - O (ASLO)	жинақ	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	124 650,00	124 650,00
22	қан сарысуындағы турбидиметриялық әліспен трансферринді сандық анықтауға арналған сынақ жинағы	жинақ	2	DDP Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш/а, Таутаған, 2	0 %	105 880,00	211 760,00

23	Калибратор Трансферрин	жынақ	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	158 700,00	158 700,00
24	Сарысудағы және қан плазмасындағы альбуминді анықтауға арналған бромкрезол жасылын қолданып сынау	жынақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	30 000,00	150 000,00
25	Қан сарысуындағы немесе қан плазмасындағы HDL холестеринді ферментативті анықтауға негізделген тікелей гомогенді сынақ	жынақ	8	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	116 850,00	934 800,00
26	Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы гамма-ГТ гаммаглутамилтранс- феразаның белсенділігін анықтауға арналған колориметриялық сынама	жынақ	6	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	21 247,00	127 482,00
27	Сарысудағы, плазмадағы және зәрдегі несеп қышқылын анықтауға арналған антилипидті фактормен ферментативті колориметриялық сынама	жынақ	6	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	28 921,00	173 526,00
28	Ұйқы безінің амилазасын сандық анықтауға арналған ферментативті колориметриялық тест	жынақ	3	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	162 770,00	488 310,00
29	Сарысудағы және қан плазмасындағы триглицеридтердің антилипидтік факторы бар концентрация-сын анықтауға арналған ферментативті колоримет-риялық сынағы	жынақ	4	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	36 850,00	147 400,00
30	Адам сарысуындағы және плазмасындағы креатинкиназаны сандық анықтауға арналған сынама	жынақ	4	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	44 910,00	179 640,00
31	Сарысудағы және қан плазмасындағы магнийді ALP (антилипидтік фактор) бар магнийді анықтауға арналған фотометриялық колориметриялық сынама	жынақ	2	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	29 119,00	58 238,00
32	Адамның қан сарысуындағы және плазмасындағы иондалған кальцийді сандық анықтауға арналған сынама	жынақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	25 804,00	129 020,00
33	Жалпы қандағы гликотемоглобинді анықтауға арналған фотометриялық сынама	жынақ	5	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	528 000,00	2 640 000,00
34	Гликогемоглобинді бақылау жынағы	жынақ	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	154 000,00	154 000,00
35	Гликогемоглобин калибраторы жынағы	жынақ	1	DDP Межелі пункт	Тапсырыс бе- рушінің өтіні- мімен 15 к.к.	Алматы, к. Тастыбулак ш/а, Таутаған, 2	0 %	187 000,00	187 000,00

36	темірді жалпы байланыстыру қабілетін анықтауға арналған реагент жинағы	жынақ	3	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	59 620,00	178 860,00
37	Комплемент С3 компонентін сандық анықтауға арналған турбидиметриялық сынақ	жынақ	2	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	124 280,00	248 560,00
38	С4 компонент компонентін сандық анықтауға арналған турбидиметриялық сынақ	жынақ	2	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	127 700,00	255 400,00
39	Клиникалық биохимиялық реагенттерді қашырауға арналған мультикалибратор	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	66 570,00	66 570,00
40	Клиникалық биохимиялық әдістердің сапасын бақылауға арналған бақылау сарысуы Himatrol N	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	49 500,00	49 500,00
41	Клиникалық биохимиялық әдістердің сапасын бақылауға арналған бақылау сарысуы Himatrol P	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	51 170,00	51 170,00
42	Setodisk клиникалық биохимиялық әдістердің сапасын бақылауға арналған бақылау сарысуы	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	97 960,00	97 960,00
43	Setodisk плюс клиникалық биохимиялық әдістердің сапасын бақылауға арналған бақылау сарысуы	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	77 900,00	77 900,00
44	Жуу ерітіндісін дайындауға арналған концентрат	жынақ	5	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	35 750,00	178 750,00
45	Арнайы жуу ерітіндісі	жынақ	5	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	52 690,00	263 450,00
46	Кюветтерге арналған жуу ерітіндісі	жынақ	3	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	42 640,00	127 920,00
47	Клиникалық биохимиялық әдістердің сапасын бақылауға арналған бақылау сарысуы	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	324 280,00	324 280,00
48	Реакциялық кюветтар 75 000 дейін сынақ үшін	жынақ	1	ДДР Межелі пункт	Тапсырыс берушінің өтінімімен 15 к.к.	Алматы, қ. Тастыбұлақ ш.а. Таутаған, 2	0 %	821 560,00	821 560,00

ТЕХНИКАЛЫҚ ЕРЕКШЕЛІК

Лоттың №	Лоттың атауы	Техникалық сипаттамасы
1	Қалқанша безді ынталандыратын гормонды (TSH) анықтауға арналған реагент	Қан сарысуындағы және плазмаданғы сілтілі фосфатазаны анықтауға арналған колориметриялық тест СІЛТІ ФОСФАТАЗА опт. Диквар. Жиынтықта: буфер 10x8мл, субстрат 2x10мл. Буферлік құрамы: диганоламинді буфер (рН10,35±0,2) 1,25 моль/л, магний хлориді 0,625 моль/л, субстрат құрамы: p-нитрофенилфосфат 55 моль/л. Сарысу немесе гепаринизацияланған плазма қолданылады. Нг өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 405 нм, (400-420 нм), оптикалық дәліз - 1 см, температура - 25 ° C, 30 ° C немесе 37 ° C.
2	Жалпы триболтиронинді (Т3) анықтауға арналған реагент	Сарысудағы, плазмадағы және зәрдегі альфа-амилазаны анықтауға арналған колориметриялық сынама ALPHA-AMYLASE Іqicolor. Жинақтың құрамында: реагент 7 x 50 мл. Қолданылатын субстрат 2-хлоро-4-нитрофенил-малтотриозид (CNPQ3) болып табылады. Реакция альфа-амилаза арқылы тікелей катализденеді және көмекші ферменттерді қажет етпейді. 2-хлоро-4-нитрофенолдың (CNP) бөлінуі сіңудің жоғарылауына әкеледі. 405 нм-де 1 минуттан астам сіңіру қабілетінің артуы үлгідегі альфа-амилаза белсенділігіне тура пропорционал. Қолданылатын үлгі сарысу, гепариндерленген плазма немесе несеп болып табылады. Қажетті толқын ұзындығы Нг 405 нм (400 - 410 нм), оптикалық жол - 1 см, температура: 25°C, 37°C. Өлшеу оптикалық тығыздықтың жоғарылауымен әрекеттесетін H2O-ға қарсы жүргізіледі.
3	Жалпы тироксинді анықтауға арналған реагент (Т4)	Тікелей билірубинді анықтауға арналған фотометриялық сынақ «auto-BILIRUBIN D Іqicolor» Жинақтың құрамында: 3 x 100 мл реагент 1, 1 x 75 мл реагент 2. 1 реагенттің (жасыл қақпақтың) құрамында: тұз қышқылы (рН - 1,0) 170 ммоль /л. 1 x 75 мл реагент 2 бояу реагентінің (ақ қақпақ) құрамында тұз қышқылы (рН - 1,0) 170 ммоль/л. 3,5-дихлорфенилдиазоний тетрафторбораты 0,16 ммоль /л. Сарысу мен гепаринизацияланған плазманы үлгі ретінде пайдалану керек. 1 емолізден аулақ болыңыз. Үлгілер жарықтан қорғауды керек. Тікелей (конъюгацияланған) билірубинмен әрекеттесіп, азобилрубин түзеді. Азобилрубиннің 546 нм оптикалық тығыздығы үлгідегі тікелей билірубин концентрациясына тура пропорционал. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 546 нм (520-560 нм), оптикалық жол 1 см, температура 20С немесе 37С. Реагент дайындамасына қарсы өлшеу, оптикалық тығыздықтың жоғарылауымен реакция. Өлсе 171 ммоль/л (10 мг/дл) сарысудан тікелей билірубин концентрациясына дейін сызықты болып табылады. Егер үлгідегі билірубин мөлшері осы мәннен асып кетсе, үлгіні физиологиялық ертілдіммен (0,9%) 1+4 қатынасында сұйытып, сынақты қайталаңыз. Нәтижені 5-ке көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).
4	Бос тироксинді анықтауға арналған реагент (Бос Т4)	Жалпы билірубинді анықтауға арналған фотометриялық сынақ «auto-BILIRUBIN T Іqicolor». Жинақтың құрамында: 3 x 100 мл реагент 1, 1 x 75 мл бояғыш реагент. Жұғыш заттың әсерінен жанама билірубин бөлінеді. Жалпы билірубин диазокомплекс 3,5-дихлорфенилдиазоний тетрафторборатымен (ДТД) әрекеттесіп, азобилрубин түзеді. Азобилрубиннің 546 нм оптикалық тығыздығы үлгідегі жалпы билірубин концентрациясына тура пропорционал. Жинақта 3 x 100 мл реагент 1 жұғыш зат (жасыл қақпақ), құрамында 3,5-дихлорфенил-диазоний-те тетрафторбораты - 0,9 ммоль/л, кофеин - 5,2 ммоль/л, жұғыш зат, консервант бар. 1 x 75 мл бояғыш реагент (қара қаппақ) құрамында натрий нитриті бар жалпы билірубинді анықтауға арналған - 390 ммоль /л. Сынама ретінде сарысу мен гепариндерленген плазманы пайдалану керек. 1 емолізден аулақ болыңыз. Үлгілер жарықтан қорғауды керек. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы: 546 нм (520-560 нм), оптикалық жол - 1 см, температура 20С немесе 37С. Реагент дайындамасына қарсы өлшеу, оптикалық тығыздықтың жоғарылауымен реакция. Өлсе 513 ммоль/л (30 мг/дл) сарысу даны билірубин концентрациясына дейін сызықты болып табылады. Егер

		<p>үлгідегі бишрүбин мөлшері осы мәнмен асып кетсе, үлгіні физиологиялық ертіңдіммен (0,9%) 1-4 қатынасында сұйытып, сынақты қайталаңыз. Нәтижені 5-ке көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).</p> <p>Қан сарысуындағы немесе қан плазмасындағы СНОЕСТЕРОЛ Іqісіcolог құрамындағы АІР (антилипидтік фактор) бар холестерин концентрациясын анықтауға арналған ферментативті колориметриялық тест. Реагенттер жинағында ферментативті реагент бар - 4 x 30 мл және стандартты холестерин ертіңдісі 1 x 3 мл. Холестерин ферментативті гидролизден және тотығудан кейін анықталады. Осы реакциялардың нәтижесінде түзілген сүетгі асқын тотығы пероксидазаның әсерінен 4-аминоантипионинмен және фенолмен әрекеттесіп, түсті онім – хинолетмин түзеді. Ферментативті реагенттің құрамында: фосфатты буфер (рН 6,5) - 100 ммоль/л, 4-аминоантипионин - 0,25 ммоль/л, фенол - 5 ммоль/л, пероксидаза - 5000 Ед/л, холестерин гидролаза - 150 Ед/л, холестериназа - 100 U/L, натрий азид - 0,05% STD - Стандартты холестерин ертіңдісі 200 мг/дл немесе 5,17 ммоль/л. Сынақ үлгілері: гепаринмен немесе ЭДТАмен өңделген сарысу немесе плазма. Қажетті толқын ұзындығы 500 нм, Hg 546 нм, оптикалық жол - 1 см, температура 20С-25С немесе 37С. Реагент дайындамасына қарсы өлшеу.</p>
5	<p>Еркін триптолитронинді анықтауға арналған реагент (Бос Т3)</p>	<p>Креатинин авто-КРЕАТИНИН Іqісіcolог кинетикалық өлшеу үшін фотометриялық колориметриялық сынақ. Жинақ құрамы: 2x100 мл натрий гидроксиді, 1x50 мл пикрин қышқылы, 1x5 мл креатинин стандарты. Креатинин сілтілі ортада пикрин қышқылымен әрекеттесіп, сарғыш-қызыл комплекс түзеді. Алынған кешеннің оптикалық тығыздығы үлгідегі креатинин концентрациясына пропорционал. Натрий гидроксидинің мөлшері Хі, (R36/38) (S 26-37/39-45) - 160 ммоль/л. Пикрин қышқылы - 13,9 ммоль л, 1x5 мл стандартты креатинин 2 мг/дл немесе 176,8 мкмоль/л. Қолайлы үлгілерге мыналар жатады: сарысу, гепариндерленген плазма немесе несеп. Гемолізі бар үлгілерді пайдаланбаңыз. Қажетті толқын ұзындығы Hg 492 нм (490-510 нм), оптикалық жол - 1 см, температура +37 ° С, ауаға қарсы өлшеуді (оптикалық тығыздықтың жоғарылауы). Әдіс қан сарысуындағы 15 мг/дл немесе 1326 мкмоль/л сарысудағы креатинин концентрациясына дейін және несепте 500 мг/дл немесе 44200 мкмоль/л дейін сызқты.</p>
6	<p>Тироглобулинді анықтауға арналған реагент (ТТ)</p>	<p>Адамның қан сарысуындағы және плазмасындағы глюкозаны сандық анықтауға арналған сынама Glucose Іqісіcolог. Жинақтың құрамында: 4x100 мл ферментті реагент. Глюкоза глюкоза оксидазасының қатысуымен ферментативті түрде тотығады. Реакция кезінде түзілген сүетгі асқын тотығы фенолмен және 4-аминофеназонмен пероксидазаның қатысуымен әрекеттеседі және фотометриялық болып табылатын қызыл-күлгін хинон-пимин онимін түзеді. Ферментативті реагенттің құрамында: фосфатты буфер (рН 7,5) - 0,1 моль/л, 4-аминофеназон - 0,25 ммоль/л, фенол - 0,75 ммоль/л, глюкоза оксидаза (ГО) - 15 КУ/л, пероксидаза (Р) - 1,5 КУ/л, мутарогаза - 2,0 КУ/л, тұрақтандырғыштар: 1x5мл стандартты глюкоза ертіңдісі - 100 мг/дл немесе 5,55 ммоль/л. Талдау үшін пайдаланылатын үлгілер: толық қан, сарысу немесе плазма. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы: 500 нм, Hg 546 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 20...25°С немесе 37°С. Өлшем: реагент дайындамасына қарсы. Ор серияға бір бөс үлгі қажет. Сынақ 700 мг/дл немесе 38,85 ммоль/л глюкоза концентрациясына дейін сызқты болып табылады.</p>
7	<p>Тироглобулинге антиденелерді анықтауға арналған реагент (антиТТ)</p>	<p>Адамның қан сарысуындағы және плазмасындағы аспаратаминотрансфераза - АСАТ белсенділігін анықтауға арналған сұйықтық-УЖ сынағы. Жинақта 8 x 40 мл ферменттік реагент, 8 x 10 мл бастапқы реагент бар.</p> <p>НСС ұсыныстары бойынша АСТ белсенділігін анықтаудың кинетикалық әдісі. Ферменттік реагент 8 x 40 мл TRIS буфермен тұрады (рН 7,8) - 80 ммоль/л, 1-аспартат - 240 ммоль/л, лактатдегидрогеназа (LDH) - 600 U/L, малатдегидрогеназа (MDH) - 600 U/L және бастапқы реагент 8x10мл 2-оксоглораттан тұратын - 12 ммоль/л, NADH - 0,18 ммоль/л. Үлгі гепаринмен немесе ЭДТАмен өңделген сарысу немесе плазма болуы керек. Гемолізіден аулақ болыңыз! 3 күн бойы белсенділіктің жоғалуы: +40С кезінде - 8%, 20...250С кезінде - 10%. Өлшеу шарттары: толқын ұзындығы - Hg 365 нм, 340 нм немесе Hg 334 нм, оптикалық жол 1 см, температура - 25 ° С, 30°С, 37°С, ауаға (немесе алыстанғы сұта) қарсы өлшеу, оптикалық төмендеуімен реакция тығыздығы. Егер ДА-мни толқын ұзындығы Hg 334 нм 340 нм кезінде 0,16 немесе Hg 365 кезінде 0,080</p>
8	<p>Тиреопероксилазаға антиденелерді анықтауға арналған реагент (антиТПО)</p>	<p>Адамның қан сарысуындағы және плазмасындағы аспаратаминотрансфераза - АСАТ белсенділігін анықтауға арналған сұйықтық-УЖ сынағы. Жинақта 8 x 40 мл ферменттік реагент, 8 x 10 мл бастапқы реагент бар.</p> <p>НСС ұсыныстары бойынша АСТ белсенділігін анықтаудың кинетикалық әдісі. Ферменттік реагент 8 x 40 мл TRIS буфермен тұрады (рН 7,8) - 80 ммоль/л, 1-аспартат - 240 ммоль/л, лактатдегидрогеназа (LDH) - 600 U/L, малатдегидрогеназа (MDH) - 600 U/L және бастапқы реагент 8x10мл 2-оксоглораттан тұратын - 12 ммоль/л, NADH - 0,18 ммоль/л. Үлгі гепаринмен немесе ЭДТАмен өңделген сарысу немесе плазма болуы керек. Гемолізіден аулақ болыңыз! 3 күн бойы белсенділіктің жоғалуы: +40С кезінде - 8%, 20...250С кезінде - 10%. Өлшеу шарттары: толқын ұзындығы - Hg 365 нм, 340 нм немесе Hg 334 нм, оптикалық жол 1 см, температура - 25 ° С, 30°С, 37°С, ауаға (немесе алыстанғы сұта) қарсы өлшеу, оптикалық төмендеуімен реакция тығыздығы. Егер ДА-мни толқын ұзындығы Hg 334 нм 340 нм кезінде 0,16 немесе Hg 365 кезінде 0,080</p>

9	<p>Фолликулалық ынталандыратын гормонды (FSH) анықтауға арналған реагент</p>	<p>асса, онда 0,1 мл үлгіні 0,9 мл физиологиялық ерітіндімен сұйылту және алынған сұйылтулы үлгі ретінде пайдалану арқылы сынақты қайталау қажет. Нәтижені 10-ға көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).</p> <p>«Сарысудағы және қан плазмасындағы аламинамиогликопротеиннің анықтауға арналған сұйықтық-УК-сынағы «GPI (ALAT) IFCC mod IqiuUV Nitrazum Test» Жинақта 8 x 40 мл ферменттік реагент, 8 x 10 мл бастапқы реагенті бар. IFCC ұсыныстарына сәйкес ALAT белсенділігін анықтаудың кинетикалық әдісі. 8 x 40 мл ферменттік реагент TRIS буферінен (рН 7,5) - 100 ммоль/л, L-аланин - 500 ммоль/л, лактатдегидрогеназа (LDH) - 1200 U/l және бастапқы реагент 8 x 10 мл, тұрады, бастап: 2-оксоацетат - 15 ммоль/л, НАДН - 0,18 ммоль/л. Үлгі ретінде сарысуды немесе ЭДТА плазмасын пайдалану керек. Гемолізден аулақ болыңыз! 3 күн ішінде белсенділіктің жоғалуы: +4°C - 10%, 20-25°C кезінде - 17%. Өлшеу шарттары: толық ұзындығы - Hg 365 нм, 340 нм немесе Hg 334 нм, оптикалық жол - 1 см, температура - 25°C, 30°C немесе 37°C, ауаға (немесе алыстағы суға) қарсы өлшеу, томендеуімен реакция оптикалық тығыздық. Егер дА/мин толқын ұзындығы Hg 334 нм/340 нм немесе Hg 365 кезінде 0,080 немесе 25/30°C кезінде үлгідегі ALAT белсенділігі 150 U/l немесе 37°C кезінде 280 U/l жоғары болса, онда dA/min 0,16-дан асса, онда 0,1 мл үлгіні 0,9 мл физиологиялық ерітіндімен сұйылту керек және алынған сұйылтулы үлгі ретінде пайдаланып сынақты қайталау керек. Нәтижені 10-ға көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).</p> <p>Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы темірді анықтауға арналған антилицидтік фактормен (ALF) фотометриялық колориметриялық сынақ «IRON Iqicolog» Жинақта: 2 x 30 мл реагент. HZB әдісі. Темір (III) хромасурол В (CHNB) және цетилтриметиламмоний бромидімен (CTAB) әрекеттеседі және 623 нм-де сіңіру максимумы бар түсті үштік кешен түзеді. Дамыл келе жатқан түстің қарқындылығы үлгідегі темір концентрациясына тура пропорционал. Реагент құрамы: CHZB - 0,18 ммоль/л, КТАБ - 2,2 ммоль/л, гуанидин хлориді - 2,6 ммоль/л, натрий ацетаты буфері (рН 4,7) - 45 ммоль/л%. Құрамы стандарты Темір (иондалған) - 100 мкг/дл немесе 17,9 мкмоль/л. Үлгі ретінде қан сарысуын, гепаринизацияланған плазманы пайдалану қажет. Өлшеу үшін толқын ұзындығы: 623 нм, Hg 623 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 20...25°C. Өлшем: реагент дайындамасына (RB) қарсы. Әр серияға бір бос үлгі қажет. Сынақтың сызықтық диапазоны 500 мкг/дл немесе 89,5 мкмоль/л дейінгі темір концентрациясын қамтиды.</p>
11	<p>Адамның хорнионикалық гонадотропиннің (бета-HCG) бета суббірлігін анықтауға арналған реагент</p>	<p>Сарысудағы немесе қан плазмасындағы Бюре әдісі бойынша жалпы ақуызды анықтауға арналған фотометриялық колориметриялық тест «TOTAL PROTEIN Iqicolog». Құрамында: түсті реагент 4 x 100 мл. Буур әдісі: Мыс иондары сілтілі ерітіндіде белокпен әрекеттесіп, күлгін комплекс түзеді. Бұл кешеннің сіңіру зерттелетін үлгідегі ақуыз концентрациясына пропорционал. Түсті реагенттің құрамы: натрий гидроксиді 200 ммоль/л, калий және натрий тартраты - 32 ммоль/л, мыс сульфаты - 18 ммоль/л, калий йодиді - 30 ммоль/л. Реагенттер 2...8°C температурада сақталса, флакондарды ашқаннан кейін де жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін тұрақты болады. Сыналған үлгілер, сарысу, гепарин немесе ЭДТА қосылған плазма. Сынақ шарттары: толқын ұзындығы - Hg 546 нм, оптикалық жол - 1 см, температура - 20...25°C, реагентті пайдаланып бос үлгіге қарсы өлшеу, бланк - реагент (зерттеу сериясына бір реагент). Сынақ 12 г/дл немесе 120 г/л ақуыз концентрациясына дейін сызықты болып табылады.</p>
12	<p>Пролактинді анықтауға арналған реагент</p>	<p>Сарысудағы, плазмадағы және зәрдегі мочевина мөлшерін анықтауға арналған кинетикалық тест «Mochevina Iqicolog». Жинақтың құрамында: 8 x 40 мл ферменттік реагент, 8 x 10 мл субстрат, 1 x 3 мл мочевина стандарты, GLDH кинетикалық әдісі Мочевина су мен уреазамен қатысуымен аммоний мен көмірқышқыл газын түзу үшін гидролизденеді. Алынған аммоний глутаматдегидрогеназа (GLDH) қатысуымен 2-оксоацетат және НАДН-мен әрекеттесіп, глутамат пен NAD+ түзеді. Сынақ GLDH катализдейтін екінші реакция жылдамдықты ішкітейтін қалам болатындай етіп оңтайландырылған. Белгілі бір уақыт аралығында оптикалық тығыздықтың томендеуі үлгідегі мочевина концентрациясына пропорционал. Кинетикалық өлшеу өте жылдам, сондықтан анализаторлардың әртүрлі түрлеріне бейімделулерді пайдаланыңыз. Ферменттік реагенттің құрамында: Трис буфері (рН 7,8) - 120 ммоль/л, АДФ - 750 ммоль/л, уреаза - 40 КУ/л, глутаматдегидрогеназа (GLDH) - 0,4 КУ/л; Субстрат құрамында 2-оксоацетат NADH бар - 25 ммоль/л, 1,2 ммоль/л; мочевина стандартының бөлігі ретінде - 13,3 ммоль/л (80 мг/дл). Қажетті үлгілер, сарысу, плазма немесе несеп. Аммоний гепаринатын қоспағанда, кез</p>

		<p>келен антикоагулянтты қолдануға болады. Анықтауды бастамаз бұрын зәрлі дистилденген сумен 1 - 100 қатынасында сұйылтады. Алынған нәтижені 101-ге көбейтіңіз. Өлшеу үшін толқын ұзындығы: 340 нм. Hg.334 нм, 365 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 25°C, 30°C, 37°C, өлшеу: бос реагент үлгісіне қарсы. Әр партияға бір бос үлгі қажет. Өлшеу түрі: екі нүктелік кинетика.</p>
13	Эстрадиолды анықтауға арналған реагент	<p>«PHOSPHORUS liquidarid» ультракүлгін диапазонында қан сарысуындағы фосфорды анықтауға арналған фотометриялық сынақ. Жыныптықта: Реагент - 2 x 100 мл, Фосфор стандарты 1 x 3 мл, Фосфаттар молибдатпен күшті қышқыл ортада әрекеттесіп комплекс түзеді. Алынған комплексін ультракүлгін аймағындағы оптикалық тығыздығы фосфаттардың концентрациясына тура пропорционал. Реагент - 2 x 100 мл құрамында: аммоний гептамолибдаты - 0,3 ммоль/л, күкірт қышқылы (pH 1,0), жуғыш зат, активаторлар мен тұрақтандырығыштар, 10 мг/дл немесе 3,2 ммоль/л концентрациядағы фосфор стандарты 1 x 3 мл. Қажетті үлгілер: сарысу. Плазманы талдау үшін қолдануға болмайды. Антикоагулянттар жалған төмен нәтижелер беруі мүмкін. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 340 нм. Hg. 334 нм, оптикалық жол - 1 см, температура 20-25°C, реагент көмегімен бос үлгіге қарсы өлшеу. Әр партияға бір бос үлгі қажет. Әдіс 20 мг/дл немесе 6,4 ммоль/л фосфор концентрациясына дейін сызықты болып табылады. Концентрациясы жоғары үлгілерді дистилденген сумен 1 + 1 қатынасында сұйылтады. Алынған нәтижелер 2-ге көбейтіледі (сұйылту коэффициенті).</p>
14	Прогестеронды анықтауға арналған реагент	<p>Қан сарысуындағы және қан плазмасындағы лактадегидрогеназаны анықтауға арналған тест «LDH SCE мод. liquidUV жинақта 10 x 8 мл буфер, 2 x 10 мл субстрат бар. Буфер құрамы: TRIS буфері (pH 7,4) - 50 ммоль/л, пируват - 1,2 ммоль/л, ЭДТА - 5,0 ммоль/л. Үлгі EDTA немесе гепаринмен өңделген сарысу немесе плазма болуы керек. Гемолизден аулақ болыңыз. Скандинавиялық ферменттер комитетінің (SCE) ұсыныстарына сәйкес «Модификацияланған әдіс». Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы: Hg. 334 нм, 340 нм, Hg. 365 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 25°C, 30°C, 37°C, өлшеу: ауаға қарсы (немесе алыстағы су), оптикалық тығыздықтың төмендеуімен реакция. Егер ΔA мин рт.ст.бағ. 334 нм кезінде 0,150 нм, 340 нм немесе рт.ст.бағ. 365 нм кезінде 0,070 асса, онда 0,1 мл үлгінің 0,9 физиологиялық ертіндіде сұйылту және алынған сұйылтулы үлгі ретінде пайдаланып өлшеуді қайталау қажет. Нәтижені 10-ға көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).</p>
15	Тестостеронды анықтауға арналған реагент	<p>Қан сарысуындағы немесе қан плазмасындағы LDL холестеринді ферментативті анықтауға негізделген тікелей гомогенді сынама «LDL Cholesterol liquidolor» жинағының құрамында: 1 x 60 мл ферменттік реагент, 1 x 20 мл субстрат, 1 x 5 мл калибратор, LDL холестеринін сандық анықтау екі кезеңнен тұрады: бірінші кезең - ферменттердің әсерінен холестериндердің реакция аймағынан VLDL холестерині мен HDL холестеринді жою. Екінші кезең - LDL холестериніне тән белгілік белсенді заттарды пайдалана отырып, кеннен қолданылатын ферментативті әдіс арқылы LDL холестеринін анықтау. Осы екі кезеңнің тіркесімі осы LDL холестеринді анықтауы басқа әдістерге қарағанда дәлірек етеді. Ферменттік реагенттің құрамында: Goodes буфері, pH 7,0 (20°C) - 50 ммоль/л, холестерин эстераза - 600 Ед/л, холестерин оксидаза - 500 Ед/л, каталаза - 600 Ед/мл, N-этил-N-(2-нитрокси-3-сульфопропил)-3-метиланилин (TOOC) - 2 ммоль/л, субстратта пероксидаза - 4000 Ед/л, 4-аминоантипирин (4-AA) - 4,00 ммоль/л, Goodes буфері, pH=7,0 (20°C) - 50 ммоль/л, натрий азид - 0,05%, жууыш заттар 1%. Консервант 0,1%. Калибратордың құрамында: адам сарысуы, лиофиленген. Талланатын үлгілер: сарысу, плазма. Қажетті толқын ұзындығы: Hg. 578 нм, 555 нм, (546-дан 604 нм-ге дейін), оптикалық жол: 1 см, температура: 37°C, өлшем: ретпен дайындамасына қарсы.</p>
16	Дегидроэпандростерон сульфатын анықтауға арналған реагент (DEA-SO4)	<p>«Сарысулы және қан плазмасындағы адамның С-реактивті ақузын (CRP) сандық анықтауға арналған фотометриялық турбидиметриялық сынақ» «CRP реагент жинағы» құрамында: 1x10ml CRP анти қан сарысу. Үлгідегі, стандартты немесе бақылау сарысуындағы адамның С-реактивті ақузы (CRP) антисарысуына сәйкес антиденелермен иммунологиялық реакцияға түсіп, иммунопреципитаттарды түзеді, нәтижесінде бұлыңғыр ертінді пайда болады. Буферлік ертіндіде үлгінің ретінде коллоидпен ликоль бар. Фотометриялық жолмен өлшенген ертіндінің нәтижесінде алынған бұлыңғырлы үлгідегі, стандартты немесе бақылау сарысуындағы CRP концентрациясына пропорционал. Нәтижелер өлшеулердің әрбір сериясында жүргізілетін стандартты ертіндінің фотометриясының нәтижесі бойынша есептеледі. SRP құрамындағы антисарысу:</p>

		<p>адамның SRP-ге (ешік) моноспецификалық антисарысуы. Тұрақтандырылғандар. Үлгі ретінде сарысуы, гепариникацияланған немесе ДДА шламасын пайдалану қажет. 170 мкмоль/л дейін концентрациядан асырмауы, 2,5 г/л дейін гемоглобин және үлгінің бұзылуының сынақ нәтижесіне әсер етпейді. Олшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 340 нм, оптикалық жол 1 см, температура 25 С, реагент кометімен бос үлгіге қарсы олшеу, әр серияға бір бос үлгі қажет. Әдістің сызықтылығы 25 мг/дл дейін. Әдістің анықтаудың төменгі шегі 0,1 мг/дл. Прозонның әсері 40 мг/дл дейін байқалмайды. Сызықтық және анықтаудың төменгі шегі процесураға-анализаторға тәуелді. Гамма-глобулин өндірісі бұзылған (гаммопатия) емделушілерден алынған үлгілер сұйылтылмаған үлгілерді буфермен араластырған кезде лайлануды болдырмау үшін сынау алдында тұзды ерітіндімен сұйыту керек.</p>
17	<p>Альфа-фетопротеинді (AFP) анықтауға арналған реагент</p>	<p>С-реактивті ақуызға (CRP) арналған стандарт. Жинақтың құрамында: 2x1 мл пайдалануға дайын тұрақтандырылған адам сарысуы. Қаптаманы ашқаннан кейін стандарт +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада сақталса, 6 апта бойы тұрақты болып қалады. Реагенттің ластануын және қатып қалуын болдырмаңыз. Реагент құрамында натрий азиді (0,095%) бар.</p>
18	<p>Эмбриональды кәтерлі ісік антигенін (РЭА) анықтауға арналған реагент</p>	<p>Қан сарысуындағы ревматоидты факторды (RF) сандық анықтауға арналған латекс-турбидиметриялық сынағы «РЖ реагенті жинағы». Жылытыққа кіреді: 2 x 50 мл латекс реагент. Сынақ үлгісіндегі немесе стандарттағы ревматоидты факторлар (RF) адам гамма-глобулинмен қапталған латекс бөлшектерінің агглютинациясын тудырады. Агглютинация деңгейі зерттелетін үлгідегі РЖ концентрациясына пропорционалды және оның мөлдірлік дәрежесімен өлшенуі мүмкін. Латекс реагентінің құрамында: адам гамма-глобулинмен қапталған латекс бөлшектерінің суспензиясы, натрий азиді 0,095%, Латекс реагент 2...8°C сақтау температурасында (бөтелке жапырмасында) көрсетілген жарамдылық мерзіміне дейін тұрақты. Зерттеуге қажетті параметрлер: толқын ұзындығы: 650 нм (600-700), температура: 37°C, оптикалық дәліз: 1 см, өлшем: тазартылған су (снүінің жоғарылауы).</p>
19	<p>Жалпы простатаға тән антигенді анықтауға арналған реагент (PSA жалпы)</p>	<p>Ревматоидты фактор стандарты (RF) РЖ стандарты. Жинақ 2 x 3 мл стандарттан тұрады. Құрамы: лиофилизат (адам IgG). РЖ концентрациясы бөтелке жапырмасында көрсетілген. Тұрақтылық: 2...8°C сақтау температурасында 1 ай. 4. РФ Стандарт ДДУ-ның бірінші халықаралық стандартына сәйкес калибрденген «РЕВМАТОИД ФАКТОРЛАР (RF)» реагентінің тұрыс жұмыс істеуін тексеру үшін қажет.</p>
20	<p>Простатаға тән бос антигенді анықтауға арналған реагент (PSA бос)</p>	<p>«АСО» қан сарысуындағы антистрептолизин - О (ASLO) мөлшерін сандық анықтауға арналған латексті турбидиметриялық сынама. Жинақта 2 x 50 мл ASO латекстік реагенті бар (пайдалануға дайын). Сынақ үлгісінде немесе стандарттағы антистрептолизин-О (ASO) стрептолизин-О антигенімен қапталған латекс бөлшектерінде агглютинацияны тудырады. Агглютинация деңгейі зерттелетін үлгідегі ASO концентрациясына пропорционалды және оның мөлдірлік дәрежесімен өлшенуі мүмкін. Стрептолизин-О, натрий азиді 0,095% қапталған латекс бөлшектерінің суспензиясы. Сыналған үлгі: сарысу. Қажетті толқын ұзындығы: 546 нм (530-550), температура: 37°C, оптикалық дәліз: 1 см, тазартылған сулы қолдану арқылы олшеу (снүінің жоғарылауы).</p>
21	<p>Аналық без кәтерлі ісігінің маркерін анықтауға арналған реагент (CA 125 II)</p>	<p>Антистрептолизин стандарты О (ASLO) ASO стандарты болып табылады. Жылытыққа: стандартты 2x1мл. СТРЕПТОЛИЗИН-О антиденелеріне иммунитет турбидиметриялық талдауларды қалыптау үшін. Лиофилизат ақ немесе сарғыш түсті, иіссіз, лиофилизденген адам сарысуының химиялық құрамдас бөлігі бар. Стандартты ондируде пайдаланылған адам сарысулары В гепатиті вирусына, АИТВ және HCV антиденелеріне тексеріліп, теріс нәтижелер алынды.</p>
22	<p>Сүт безі карциномасының маркерін анықтауға арналған реагент (CA 15-3)</p>	<p>«ТРАНСФЕРРИН» қан сарысуындағы турбидиметриялық әдіспен трансферринді сандық анықтауға арналған сынақ жинағы. Жинақта: 2 x 30 мл монореагент. Үлгідегі немесе стандарттағы трансферрин реагент құрамындағы трансферринге қарсы антиденелермен әрекеттеседі. Комплекстердің түзілуінен болатын оптикалық тығыздықтың артуы турбидиметриялық әдіспен өлшенеді. Монореагенттің құрамында: физиологиялық ерітіндіде тұрақтандырылған (0,9%) адам трансферриніне антиденелер бар антисарысу (ешік) - pH 8,3, PEG - 20 г/л, натрий азиді - 0,095%. Қажетті олшеу үшін: толқын ұзындығы - 340 нм. Негізгі реакция: 334 365 нм, оптикалық жол - 1 см, температура - 20...25°C, олшеу - суға қарсы, оптикалық тығыздықтың жоғарылауымен өлшенеді. Әдістің сызықтылығы: өлшеу диапазоны 0 - 550 мг/дл.</p>

23	Комплекс антигенін анықтауға арналған реагент (СА 19-9)	Калибратор С3 С4 Transfertm - С3 С4 TRI Standart. Жиінақта: калибратор 2 x 1 мл. Құрамы: сұйық қалыпталған адам плазмасы. Натрий азиді - 0,095% Стандарттағы С4 концентрациясы (ботелке жапсырмасына қорсетілген) CRM 470 анықтамалық материалды арқылы анықталады. Human GmbH, Германия шығарған TRANSFERRIN реагентінің дұрыс жұмысын тексеруге жарамды.
24	С пептидін анықтауға арналған реагент	Сарысудағы және қан плазмасындағы альбуминді анықтау үшін «Albumin Iqicolog» бромокрезол жасылан қолданып сынау. Жиынтықта: 4x100мл реагент, 1x3мл стандарт. Бромокрезол жасыл түрлі-түсті кешен түзеді. Алынған кешеннің сінуі үлгідегі альбумин концентрациясына пропорционалды. R 1 - бояғышпен ерітінді шитрат буфері (pH 4,2) - 30 ммоль/л Бромокрезол жасыл - 260 мкмоль/л 4x100 мл қаптамада, STD - Стандартты альбумин ерітінді Альбумин - 4 г/дл немесе 40 г/л, натрий азиді - 0,095% 1x3 мл қаптамада. Үлгі сарысу, гепариндерленген немесе ЭДТА плазмасы. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы: Hg 546 нм, оптикалық жол 1 см 20...25°C температурада. Өлшеу бос реагент үлгісіне қатысты жүргізіледі. Сынақ сызықтық диапазоны 70 г/л немесе 7 г/дл дейін. Жоғары мәндері бар үлгілерді түз ерітіндісімен (0,9%) 1:1 қатынасында сұйылтыңыз. Алынған сұйылтуды үлгі ретінде пайдаланыңыз. Нәтижені 2-ге көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).
25	Инсулинді анықтауға арналған реагент	Қан сарысуындағы немесе қан плазмасындағы HDL холестеринді ферментативті анықтауға негізделген тікелей гомогенді сынақ «HDL Cholesterol Iqicolog». Жиінақтың құрамында: 1 x 60 мл ферменттік реагент, 1 x 20 мл субстрат, 1 x 5 мл калибратор. HDL холестеринін сандық анықтау екі кезеңнен тұрады: бірінші кезең - ферменттердің әсерінен миломикрондардың реакция аймағынан VLDL холестерині мен LDL холестеринді жою. Екінші кезең - HDL холестериніне спецификалық беттік белсенді заттарды қолдану арқылы кенінен қолданылатын ферментативті әдіспен HDL холестеринін анықтау. Осы екі каламның үйлесімі осы HDL холестеринін анықтауды басқа әдістерге қарағанда дәлірек етеді. Жиынтықта 1 x 60 мл ферменттік реагент бар, оның құрамында: тауар буфері. pH=7,0 (20°C) - 100 ммоль/л, холестерин эстераза - 600 Ед/л, холестерин оксидаза - 380 Ед/л, каталаза - 600 U, м.л, N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксанилин (HDAOS) - 0,42 ммоль/л; 1 x 20 мл Құрамында субстрат: пероксидаза - 1000 U/л, 4-аминоантипирин (4-АА) - 1,00 ммоль/л, Goodes буфері, pH=7,0 (20°C) - 100 ммоль/л, натрий азиді 0,05%, жұтыш заттар 1%, 1 x 5 мл холестерин калибраторы. Сынақ сарысу мен плазманы қажет етеді. Өлшеу сипаттамалары толқын ұзындығы: Hg 578 нм, (570-ден 610 нм-ге дейін), оптикалық жол: 1 см, температура: 37 °С, өлшем: реагент дайындамасына қарсы. Әр партияға бір бос үлгі қажет. £ 3,9 ммоль/л концентрацияға дейін. Сызықтылық шеті қолданылатын анализатор түріне байланысты.
26	Соматотропты гормонды анықтауға арналған Реагент	Қан сарысуындағы және гамма-ГТ ликнкологордағы гаммаглутамилтрансферазаның белсенділігін анықтауға арналған колориметриялық тест. Жиінақ құрамы: 10 x 8 мл бұфер ерітіндісі, 2 x 10 мл субстрат. Бұферлік ерітіндінің құрамы: TRIS бұфері (pH 8,25) 100 ммоль/л, Глициллизин 100 ммоль/л, Субстрат құрамы: L-γ-глутамил-3-карбоксі-4 нитроанилинді - 4 ммоль/л. Талдау үшін үлгілер: EDTA өңделген сарысу немесе плазма. Қажетті толқын ұзындығы Hg 405 нм (400-420 нм), оптикалық жол 1 см, температура 25, 30, 37 °С, ауаға қарсы өлшеу, оптикалық тығыздықтың жоғарылауымен реакция, ауаға қарсы, оптикалық тығыздықтың жоғарылауымен реакция.
27	Кортизолды анықтауға арналған реагент	Сарысу дағы, қан плазмасындағы және зәрдегі несеп қышқылын анықтауға арналған антилипидтік факормен (ALF) ферментативті колориметриялық сынама. Жиынтықта: 4x30 мл ферменттік реагент, 1x3 мл стандарт. Реагент құрамы: фосфатты бұфер (pH 7,5) 50 ммоль/л, 4-аминофеназол 0,3 ммоль/л, DCHBS 4 ммоль/л, уриказа 200 Ед/л, пероксидаза ≥ 1000 Ед/л. Стандарттың құрамы: несеп қышқылы, натрий азиді 0,095%. Үлгілер: сарысу, гепариндерленген плазма немесе ЭДТА плазмасы, несеп. Талдау үшін келесі параметрлерді сақтау қажет: толқын ұзындығы: 520 нм, Hg 546 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 20-25 °С немесе 37 °С, өлшеу: бос реагентті қолдану. Сынақ несеп қышқылының 20 м.дл немесе 1190 мкмоль/л концентрацияларында сызықты болып табылады.
	АСТН анықтауға арналған реагент	Үйкы безінің амилазасын сандық анықтауға арналған ферментативті колориметриялық сынақ PANCREAS-AMYLAASE Iqicolog. Жиінақта 4x10 мл бұфер, 2x5 мл субстрат бар. Бұферде (pH 7,15) тауар бұфері - 0,1 моль/л, натрий хлориді - 50

28		<p>ммоль/л, магний хлориді - 10 ммоль/л, α-глюкозидаза - 2 кУ/л, сілкей амлазасына моноклональды антиденелер 2 мг - 5 мг/л, натрий азиді 0,95 г/л, Субстрат құрамында (рН 7,15) газар бұфери 0,1 ммоль/л, EPS-G7 1,6 ммоль/л, натрий азиді 0,95 г/л. Реагенттер флакондарды ашқаннан кейін де 2...8°С сақтау температурасында көрсетілген күнге дейін тұрақты. Сынама ретінде сарысулы, плазманы (гепарин, ЭДТА) және зәрді пайдалану қажет. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 405нм, оптикалық жол 1см, температура 37°С, бос реагент үлгісіне қарсы өлшеу. Әдістің сызықтылығы: Өлшеу диапазоны 5 - 2000 У/л. Прозодық әсер байқалмайды</p>
29	<p>Паратиронд гормонын анықтауға арналған реагент, бұзылмаған</p>	<p>Сарысудағы және кан плазмасындағы триглицеридтердің АЛР (антилипидтік фактор) концентрациясын анықтауға арналған ферментативті колориметриялық сынағы ТРИГЛИЦЕРИД Іqicololg моно. Жинақта: 9x15 мл монорсагент, 1x3 мл триглицерид стандарты. Триглицеридтер гидролизден кейін анықталады. Индикатор - пероксидазанын каталитикалық әсерінен сүтегі асқын тотығы, 4-аминоантипирин және 4-хлорофенолдан түзілген хинон-имин 9x15 мл жинақта келесі құрамы бар монорсагент бар: PIPES бұфери (рН 7.5) 50 ммоль/л, 4-хлорол, 5 ммоль/л, 4-аминофенолдан 0,25 ммоль/л, магний иондары 4,5 ммоль/л, АТФ 2 ммоль/л, липаза 1300 ед/л, пероксидаза - 500 ед/л, глицеринкиназа - 400 ед/л/л, глицерин 3-фосфатоксидаза - 1500 U/L, натрий азиді 0,05%, 3 мл Стандартты триглицеридтер. Реагенттер 2...8°С температурада сақталғанда көрсетілген жарамдылық мерзіміне дейін ашылғаннан кейін де тұрақты. 20...25°С температурада реагент 4 апта бойы тұрақты болады. Үлгі: сарысу, гепариндерленген плазма немесе ЭДТА плазмасы. Тапдау үшін параметрлер: толқын ұзындығы: 500 нм, Hg 546 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 20...25°С немесе 37°С, өлшеу: реагент дайындамасына қатысты. Сынақ триглицеридтердің 1000 мг/дл немесе 1,4 ммоль/л концентрациясына дейін сызықты болып табылады.</p>
30	<p>А циклоспоринін анықтауға арналған реагент</p>	<p>Адам сарысуындағы және плазмасындағы креатинкиназаны сандық анықтауға арналған сынақ CK NAC белсендірілген Іqicol V. Жинақ құрамында: Ферменттер 10 x 8 мл, субстрат 2 x 10 мл, 10 x 8 мл ферменттердің құрамында: имидазол бұфери (рН 6,2) - 125 ммоль/л, глюкоза - 25 ммоль/л, магний ацетаты - 12,5 ммоль/л, ЭДТА - 2,5 ммоль/л, АМФ - 6,25 ммоль/л, N - ацетилцистеин - 0,25 ммоль/л, диэнозин пентафосфат - 12,5 ммоль/л, НАДФ - 2,5 ммоль/л, тексокиназа - 5 Ед/мл, тұрақтандырыш SH - 31,25 ммоль/л, натрий азиді - 0,095 %. Субстрат 2 x 10 мл құрамында: А/ДФ - 10 ммоль/л, глюкоза-6-фосфатдегидрогеназа - 14 У/мл, креатинфосфаты - 150 ммоль/л, натрий азиді - 0,095%. Стандартты әдіс Еуропалық клиникалық зертханалық стандарттар комитетінің (ECCLS) және Халықаралық клиникалық химия федерациясының (IFCC) ұсынымдарына сәйкес өзгертілген. Үлгілер: сарысу, гепариндерленген плазма немесе ЭДТА плазмасы. Тапдауды жүргізу үшін талап етілетін толқын ұзындығы Hg 365 нм, 340 нм немесе Hg 334 нм, оптикалық жол - 1 см, температура - 25°С, 30°С немесе 37°С, өлшеу - ауаға қарсы (жұтылуының жоғарылауы).</p>
31	<p>Д витаминін сандық анықтауға арналған реагент</p>	<p>Сарысудағы және кан плазмасындағы магнийдің АЛР (антилипидті фактор) бар магнийді анықтауға арналған фотометриялық колориметриялық сынағы MAGNESIUM Іqicololg. Жинақта: 2x100мл түсті реагент, 1x3мл стандарт. Құрамы бар түсті реагент: CAPS 50 ммоль/л G-EDTA 0,13 ммоль/л, ксидиділ көк 0,09 ммоль/л, димеркаптосуксин қышқылы 0,1%, натрий азиді 0,095% және 1x3 мл Стандарт құрамымен: магний, натрий азиді 0,095%. Сарысу мен плазманы үлгі ретінде пайдалану керек (EDTA плазмасын қолданбаңыз). Тапдауларды жүргізу үшін келесі параметрлерді сақтау қажет: толқын ұзындығы: 520 нм, 546 нм, оптикалық жол: 1 см, температура: 20-25 °С, өлшем: бос реагентке қатысты. Әр партияға тек бір реагент дайындамасы қажет. Сызықтық: сынақ 5 мг/дл немесе 2,05 ммоль/л магний концентрациясына дейін сызықты.</p>
32	<p>Анықтауға арналған реагент Такролимус</p>	<p>Адамның кан сарысуындағы және плазмасындағы иондалған кальцийді сандық анықтауға арналған сынама Calcium Іqicololg. Жинақтың құрамында: 100 мл бұфер ерітіндісі, 100 мл түсті реагент. Әдістеме: Кальций иондары сілтілі ортада о-крезофталеин комплексімен әрекеттесіп, қызыл-күлгін комплекс түзеді. Бұл кешеннің оптикалық тығыздығы үлгідегі кальций концентрациясына пропорционал. Реагент жинағының құрамында: 100 мл лизин бұфери (рН = 11,1) - 0,2 ммоль/л, натрий азиді - 0,095% бар бұферлік ерітінді, 100мл түсті реагент 8-гидроксиэтилен - 14 ммоль/л, о-крезофталеин комплексон - 0,1 ммоль/л, тұз қышқылы - 0,1 ммоль/л. Қажетті үлгілер: сарысу немесе гепарингашыяланған плазма. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 570 нм, Hg 578 нм, оптикалық жол - 1 см, температура - 20С-25С. Реагент дайындамасына</p>

		<p>карасы өлшеу. Әр партияға бір бөс үлгі қажет. Өлсе 1,5 мг/дл (3,75 ммоль/л) кальций концентрациясына дейін сызықты болып табылады. Үлгідегі кальций мөлшері 3,75 ммоль/л жоғары болса, үлгіні дистиленген сумен 1:1 қатынасында сұйылтып, сынақты қайталаңыз. Нәтижені 2-ге көбейтіңіз (сұйылту коэффициенті).</p> <p>Жалпы қандағы гликогемоглобинді HbA1c сұйықтығын анықтауға арналған фотометриялық сынама. Жинақта 1x75 сынама латекс реагент (R1), 1x75 сынақ буфер (R2), 0,5 мл антиденелер (R3), 1x100 мл лизистік реагент (Ra) бар. латекс - 0,13%, глицин буфері (pH 8,0 ± 0,2) - 20 ммоль/л, NaN3 - 0,1% Буфер құрамы (R2): 1 литр буфері (pH 5,75) 80 ммоль/л, NaN3 - 0,1% es (R3): Адамның HbA1c-ге 0,05 мг/мл, Ешкі IgG-ге поликлоналды антиденелер. NaN3 - 0,1% лизистік реагент құрамында: NaN3 0,05% антигенге және антигенге тікелей әсер етеді толық қандағы HbA1c найызын анықтау тінтуірінің моноклоналды антиденелерінің ешкі тінтуіріне қарсы IgG антиденелерінің концентрациясына пропорционалды түрде жалпы гемоглобин мен HbA1c байланыстыруына негізделген және латекс бөлшектерінің агглютинациясының дамуымен HbA1c-пен арнайы әрекеттеседі. Агглютинация дәрежесі байланысқан HbA1c мөлшеріне байланысты. Қоспаны лайылығының артуы фотометриялық әдіспен өлшенеді. Үлгілердегі HbA1c мәні калибраторларды өлшеу кезінде белгіленген қисық сызықтан экстраполяцияланады. Үлгі ретінде EDTA бар веноздық қан қолданылады. Сызықтық: 150 ммоль/Моль Hb дейін</p> <p>Кедергілер: Шарт: Бастапқы мәннен ± 10% шегінде қалпына келтіру. Биллирубин < 50 мг/дл, аскорбин қышқылы < 50 мг/дл, интралипид < 400 мг/дл, ацетиленденген гемоглобин 8 ммоль/л және карбамилденген гемоглобин 8 ммоль/л концентрацияларында елеулі кедергілер анықталмады.</p>
33	Бастапқы реактивтер	<p>Гликогемоглобин - HbA1c сұйықтығын бақылау жинағы. Жинақтың құрамында: 2 x 0,5 мл қалыпты бақылау қаны, 2 x 0,5 мл қалыпты емес қан бақылауы. Бақылау жинағы HUMAN HbA1c сынақ жинақтарының сапасын бақылауға арналған. Бақылау үлгілері адам қызылқандан жасалған. қан жасушалары лиофилизацияланады және әр калибратордың айырмашылығын (DA) [CAL] = A[CAL] - ARB есептеңіз және мәндерді (Y осі) сәйкес концентрацияға (X осі) сызығын үлгідегі калибрлеу қисығынан интерполяцияланады. NGSP бірліктеріне түрлендіру формуласы: NGSP HbA1c [%] = HbA1c [ммоль/моль Hb] * 0,0915 + 2,15.</p>
34	Жуу концентраты	<p>Гликогемоглобин үшін калибраторлар жинағы - HbA1c liquidirect, Жинақта әрқайсысы 0,5 мл 4 калибратор бар. Сұйық HbA1c калибратор жинағы HbA1c иммундық талдауларын калибрлеу үшін пайдаланылады. Жинақта ескірген қызыл қан жасушаларынан алынған 0,5 мл 1 - 4 Hb 4 калибратор бар (максатты мәндер) HbA1c калибраторларын IFCC HbA1c жүйесіне қарсы бақылауға болады. Белгілі бір партия үшін белгіленген HbA1c калибраторының концентрациясы сұйық HbA1c калибратор жинағына арналған нұсқауларда көрсетілген. NGSP HbA1c мәндерін есептеу үшін келесі есептеу формуласы пайдаланылды: NGSP HbA1c [%] = HbA1c [ммоль/моль Hb] * 0,0915 + 2,15. Калибрлеу [CAL-1-4] және физиологиялық ерітінді (NaCl 0,9%) арқылы 5 нүктелік калибрлеу.</p>
35	Реакция модульдері	<p>ТНВС темірді жалпы байланыстыру қабілетін анықтауға арналған реагенттер жинағы. Жылытықта: 1x100мл темір ерітіндісі, 2x20г алюминий оксиді, 1 өлшеуші қасық. Сарысудағы темірді байланыстыратын трансферрин ақуызы артық Fe(III) иондарымен өңделген кезде қаныққан. Байланыған (артық) темір алюминий оксидінде адсорбиаланып, тұнбаға түседі. Содан кейін үстіңгі заттың трансферринмен байланысқан темір (ТНВС) мөлшері анықталады. Құрамы бар темір ерітіндісі: темір (III) хлориді 0,09 ммоль/л. Үлгілер: сарысу, гепаринизацияланған плазма. Реагенттер қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзіміне дейін тұрақты, егер олар +15°C-ден +25°C-қа дейінгі температурада сақталса.</p>
36	Жарық сигналын тексеруге арналған ерітінді	<p>S3 компонент компонентін сандық анықтауға арналған турбидиметриялық сынағы КОМПЛЕМЕНТ С3 Жинақта 2x20 мл монореагент бар. Үлгідегі немесе стандарттағы S3 антигендері реагенттегі анти-S3 антиденелермен әрекеттеседі. Комплекстердің тұздуумен болатын оптикалық тығыздықтың артуы турбидиметриялық әдіспен өлшенеді. Реагент құрамында физиологиялық ерітіндіде (0,9%) pH 7. PEG 20 г/л, натрий азиді - 0,095% тұрақландырылған аламын S3 антиденелері бар антисарысу (ешкі) бар. Реагент пайдалануға лайын. Ашылмаған құтыларда реагент 2...8°C сақтау температурасында көрсетілген күнге дейін тұрақты болады. Өлшеу үшін қажетті толқын ұзындығы 340, Hg 334/365 nm, оптикалық жол 1см.</p>
37	Жүйе түтіктерін тазалауға арналған ерітінді	

		<p>температура 20-25°C, тазартылган сууга карсы өлшеу (оптикалык тыгыздыктың жоғарылауымен). Өлсөтін сыздықтылығы: өлшеу диапазоны 0 - 350 мг/дл. Прозоннын әсері 700 мг/дл концентрацияға дейін байқалмайды.</p>
38	<p>Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коатүллограмма.</p>	<p>S4 компонент компонентін сандық анықтауға арналған турбидиметриялық сынақ. COMPONENT S4. Жинақта 2 x 20 мл монореагент бар. Процедура: үлгідегі S4 антигендері немесе реагентті анги-S4 антигендерімен стандартты реакция. Түзілген агрегаттардың әсерінен өсірілуін жоғарылауы соңғы нүктелік турбидиметриялық әдіспен өлшенеді. Реагенттің құрамында физиологиялық аймақта тұрақтандырылған адам S4 антигендері бар, рН 7,4 (0,9%), PEG 20 г/л, натрий аэзид 0,095%. Реагент пайдалануға дайын. Ашылмаған қутыларда реагент 2...8°C сақтау температурасында көрсетілген күнге дейін тұрақты болады. Өлшеу үшін қажетті толқым ұзындығы 340, Hg 334 365 нм, оптикалық жол 1 см, тазартылған суға карсы өлшеу (оптикалық тыгыздықтың жоғарылауымен). Өлсөтін сыздықтылығы: өлшеу диапазоны 6 - 120 мг/дл. Прозоннын әсері 300 мг/дл концентрацияға дейін байқалмайды.</p>
39	<p>Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коатүллограмма.</p>	<p>Autosal клиникалық биохимиялық реагенттерді калибрлеуге арналған мультикалибратор. Жинақ құрамында Лиофилизат 4x5,0 мл. Лиофилизаттың реактивті компоненттері: химиялық қоспалары бар адам сарысуы және жануарлардан алынған сығындылар. Компоненттердің концентрациясы/көрсеткіштері өнім сериясына байланысты. Дәл калибрлеу мәндері тізбеле кестеде келтірілген. +2°C-тан +8°C дейінгі температурада лиофилизденген калибратор сарысуының белгіленген жарамдылық мерзіміне дейін тұрақтылығы. Қайта өңделген калибратордағы компоненттердің тұрақтылығы: +25°C температурада - кемінде 8 сағат, +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада - кемінде 7 күн, -20°C температурада - кемінде 1 ай (бір рет мұзлату). Дайындалған калибратордағы билирубиннің тұрақтылығы (жарықтан қорғалған жерде сақтала): +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада: 8 сағат. Қышқыл фосфатазаны анықтау үшін алынған материалды 1,0 мл калибраторға бір тамшы (25 - 30 мкл) сірке қышқылдың (0,7 моль/л) қосу арқылы тұрақтандыру керек. -2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада тұрақтанған қышқыл фосфатаза 2 тәулік бойы тұрақты болады.</p>
40	<p>Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коатүллограмма.</p>	<p>Himatrol N клиникалық биохимиялық әдістерінің сапасын бақылау және жүйені калибрлеуге арналған бақылау сарысуы. Himatrol N 6 x 5,0 мл лиофилизат жинағы, адам сарысуының барлық маңызды құрамдас бөліктері көрсетілген сарысуынан дайындалған. Қалпына келтірілген Himatrol N компоненттері +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада сақталған кезде тұрақты болады: бейорганикалық, органикалық заттар және ферменттер - кемінде 7 күн; билирубин - кем дегенде 4 күн; қышқыл фосфатаза - кем дегенде 2 күн. Жанадан дайындалған Himatrol N бөліктері е болініп, бір рет (-20°C) кем дегенде 1 ай бойы мұзлатуға болады. Қолданар алдында еріген сарысуды мұқият араластыру керек. Ластанудың алдын алу және жарықтан қорғау үшін (билирубин, QC) түпнұсқа бөтелкені қараны жерде сақтау және бір күн ішінде пайдалануға қажетті мөлшерді ұсынамыз. Бейтарап ортада қышқыл фосфатазаның белсенділігі айтарлықтай төмендейді. Тұрақтандыру қалпына келтіріліп бақылаудың 1,0 мл-іне бір тамшы (25-30 мкл) 0,7 моль/л сірке қышқылдың қосу арқылы қол жеткізіледі. Осындай тұрақтандырудан кейін +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада сақтау шартымен 2 күн ішінде пайдалануға болады. Глюкоза көрсеткіштері 4 күннен кейін төмендеуі мүмкін. Сілтілік фосфатазаны анықтау үшін Himatrol N ерігеннен кейін 2 сағаттан ерте пайдаланылмауы керек. Сілтілік фосфатаза шамамен 48 сағат ішінде тұрақтанады, мәндері 20% дейін артуы мүмкін.</p>
41	<p>Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коатүллограмма.</p>	<p>Himatrol P клиникалық биохимиялық әдістерінің сапасын бақылау және жүйені калибрлеуге арналған бақылау сарысуы. Жинақ Himatrol P 6 x 5,0 мл адам сарысуының барлық маңызды компоненттерінің белгіленген мөлшерімен ірі қара мал сарысуынан дайындалған лиофилизат. Қалпына келтірілген Himatrol P компоненттері +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада сақталған кезде тұрақты; бейорганикалық, органикалық заттар мен ферменттер - кемінде 7 күн; билирубин - кем дегенде 4 күн; қышқыл фосфатаза - кем дегенде 2 күн. Жанадан дайындалған Himatrol P бөліктері е болініп, бір рет (-20°C) кем дегенде 1 ай бойы мұзлатуға болады. Қолданар алдында еріген сарысуды мұқият араластыру керек. Ластанудың алдын алу және жарықтан қорғау үшін (билирубин, QC) түпнұсқа бөтелкені қараны жерде сақтау және бір күн ішінде пайдалануға қажетті мөлшерді таңдауды ұсынамыз. Бейтарап ортада қышқыл фосфатазаның белсенділігі айтарлықтай төмендейді.</p>

		<p>томендейді. Тұрақтандыру қалпына келтірілген бақылаудың 1,0 мл-іне бір тамшы (25-30 мкл) 0,7 моль/л сірке қышқылын қосу арқылы қол жеткізіледі. Осындай тұрақтандырудан кейін +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада сақтау шартымен 2 күн ішінде пайдалануға болады. Глюкоза көрсеткіштері 4 күннен кейін төмендеуі мүмкін. Сіттілік фосфатазаны анықтау үшін HumaGrol P ерітіннен кейін 2 сағаттан ерте пайдаланылмауы керек. Сіттілік фосфатаза шамамен 48 сағат ішінде тұрақтанады, мәндері 20% дейін артуы мүмкін.</p>
42	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	<p>Serodot клиникалық биохимиялық әдістерінің дәлдігі мен қайталану мүмкіндігін бақылау үшін сарысуды бақылау. Serodot жинағында адам сарысуының барлық маңызды компоненттерінің белгіленген құрамы бар адам сарысуы негізінде дайындалған 6 x 5,0 мл лиофилизат бар. Бөтелкені ашқаннан кейін +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада ерттінен және сақталған Serodot компоненттері 7 күн бойы тұрақтылығын сақтайды; билирубин 4 күн, тұрақтанған қышқыл фосфатаза 2 күн тұрақты. Бейтарап ортада қышқыл фосфатазаның белсенділігі айтарлықтай төмендейді. Тұрақтандыру қалпына келтірілген бақылаудың 1,0 мл-іне бір тамшы (25-30 мкл) 0,7 моль/л сірке қышқылын қосу арқылы қол жеткізіледі. Сіттілік фосфатазаны анықтау үшін Серодосты ерітіннен кейін 2 сағаттан ерте қолдануға болмайды. Сіттілік фосфатаза шамамен 48 сағат ішінде тұрақтанады, мәндері 20% дейін артуы мүмкін. Ластанудың алдын алу және жарықтан қорғау үшін (билирубин, QC) түпсізқа бөтелкені қараңғы жерде сақтауды және бір күн ішінде пайдалануға қажетті мөлшерді таңдауды ұсынамыз. Қажет болса, жаналдан дайындалған серодостарды бөліктерге бөліп, кем дегенде 1 ай бойы бір рет (-20°C) мұзлауға болады. Ерітілген сарысуды қолданар алдында жақсылап араластыру керек</p>
43	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	<p>«Серодос плюс биохимиялық сынақтардың сапасын бақылауға арналған сарысу. Жинақта 6 x 5 мл Қара қақпағы бар қара шыны бөтелкедегі компоненттердің патологиялық диапазонына арналған бақылау сарысуы. негізнен патологиялық диапазондағы сарысудың Адам қанына негізделген эмбебап лиофилизацияланған бақылау сарысуы, негізнен патологиялық диапазондағы сарысудың барлық маңызды компоненттері үшін анықталған мәндері бар. Ашылмаған қаптамада тоназтықшыта +2°C-ден +8°C-қа дейінгі температурада сақталған кезде өнім қаптамада және бөтелке таңбалауында көрсетілген жарамдылық мерзімі аяқталғанға дейін жарамды. Бөтелкені ашқаннан кейін және лиофилизатты қалпына келтіргеннен кейін +2 ° C-тан + 8 ° C-қа дейінгі температураға жағдайында сақтау кезінде өнімнің компоненттері 7 күн бойы тұрақты болады; билирубин – 4 күнге дейін, тұрақтанған қышқыл фосфатаза – 2 күнге дейін. Бейтарап pH кезінде қышқыл фосфатаза белсенділігі сөзсіз төмендейді. Тұрақтандыруға 1 мл қалпына келтірілген бақылау материалына бір тамшы (25 – 30 мкл) 0,7 моль/л сірке қышқылын қосу арқылы қол жеткізіледі. Сіттілік фосфатаза белсенділігі сөзсіз төмендейді. Тұрақтандыруға 1 мл қалпына келтірілген бақылау материалына бір тамшы (25 – 30 мкл) 0,7 моль/л сірке қышқылын қосу арқылы қол жеткізіледі. Сіттілік фосфатазаны сынау үшін Серодос плюс ерітіннен кейін 2 сағаттан ерте қолдануға болмайды. Сіттілік фосфатаза белсенділігі шамамен 48 сағат ішінде тұрақтанады, осы уақыт ішінде оның жоғарылауы 20% - жууі мүмкін. Ластанудың алдын алу және жарықтан қорғау үшін (билирубин, QC) бастапқы құтыларды қараңғы жерде сақтауды және күн ішінде сынау үшін құтылан материалдың қажетті мөлшерін шығаруды ұсынамыз. Қажет болса, бақылау материалын сұйылту аяқталғаннан кейін бөліктерге бөліп, бір рет (-20°C) кем дегенде бір ай бойы мұзлауға болады. Қолданар алдында еріген сарысуды жақсылап араластырыңыз».</p>
44	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	<p>Жуу ерітіндісін дайындауға арналған концентрат Жуу қоспасы. Жинақта: жууға арналған қоспа 4 x 25 мл. Белсенді ингибиторлар: ұнтақ - 25%, консервант 0,095%. Жуу қоспасы мен жуғыш затты 2 градус температурада сақтау керек. ... 25 ° C. жапсырмада көрсетілген күнге дейін тұрақты болып қалады. Жуғыш зат қоспасының құрамында аз мөлшерде консерванттар (натрий азиді) бар және теріге, көзге немесе шырышты қабақтарға тиіп кетпеуі керек. HumaStar биохимиялық анализаторларына арналған.</p>
45	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	<p>Ариайы жууға арналған ерітінді. Жинақтықта: ерітінді 12 x 30 мл. Тығыздалған концентрат [S.W.A] 2-25°C температурада сақталған кезде көрсетілген жарамдылық мерзіміне дейін тұрақты. HumaStar биохимиялық анализаторларына арналған</p>

46	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	Кюветтерге арналған жуу ерітіндісі Cuvette Clean кіреді, жууға арналған ерітінді 4x100 мл. Түпшұсақалық қаптамада ол 2-25°C температурада сақталса, көрсетілген жарамдылық мерзіміне дейін тұрақты болады. Қаптаманы ашқаннан кейін 2-25°C температурада – 21 күн. HumaStar анализаторларына арналған.
47	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	"Жинақта in vitro диагностикалық зерттеулер жүргізуге арналған әрқайсысы 2x3,0 мл мөлшерінде 2 ерітінді бар. Жинақ құрамы: Turbidos Level 1 – барлық маңызды сарысудың белгіленген деңгейлері бар адам сарысуына негізделген сұйық, қолдануға лайын бақылау материалы. Қалыпты диана зонадағы ақуыздар Turbidos Level 2 - бұл бөтелкені ашқаннан кейін, а тығында және +2°C-тан +8°C-қа дейінгі температурада сақталады. Турбидос 30 күн бойы сақталады. Бактериялық ластанудан аулақ болу керек. Ластанған жағдайда, бактериялар лайланудың және/немесе өзіне тән іістің жоғарылауын тудырады. Егер микробтық ластану белгілері болса, бөтелкені тастау керек.
48	Зертханалық талдауға арналған химиялық реагент-коагуллограмма.	Реакциялық кюветтер (75 000 сынакка дейін). Жылытықта 75 000 сынакка арналған 200 реакциялық кювет бар. Сақтау температурасы +2 - +50C. Автоматты биохимиялық анализаторлар үшін қолайлы

Жеткізілетін өнімге қосымша талаптар:

Тауар жана, міндетті түрде орылған, атауы, өндіруші елі көрсетіле отырып таңдалған және 2023 жылдан ерте өндірілмеген болуы тиіс.

Тауардың әрбір бірлігі қазақ және орыс тілдерінде техникалық және пайдалану құжаттамасымен жабдықталуы тиіс.

Тауардың Қазақстан Республикасында тіркелгенін растайтын құжаты болуға тиіс, егер тауар тіркелуге жатпайтын болса, өнім беруші тауардың Қазақстан Республикасында тіркелуге жатпайтыны туралы тиісті орган берген құжатты ұсынуы тиі

Нысан
(Кімге) _____
(тапсырыс берушінің,
сатып алуды ұйымдастырушының немесе
бірыңғай дистрибьютордың атауы)
Тендерге қатысуға өтінім

_____ (әлеуетті жеткізушінің атауы),
алынғаны осы арқылы расталатын (егер тендерлік құжаттама алынған болса көрсетіледі) тендерді өткізу
жөніндегі

№ _____
(тендердің атауы)
хабарландыруды/ тендерлік құжаттаманы қарастыра отырып,
келесі лоттар бойынша хабарландырудың/тендерлік құжаттаманың шарттарына сәйкес осы өтінім арқылы
дәрілік заттарды/медициналық бұйымдарды жеткізуді/фармацевтикалық қызметтерді көрсетуді жүзеге
асыруға келісімін береді

1) _____ (лот нөмірі) _____
(дәрілік заттардың/медициналық бұйымдардың
фармацевтикалық қызметтердің егжей-тегжейлі сипаттамасы)

2) _____ (лот нөмірі) _____
(дәрілік заттардың/медициналық бұйымдардың
фармацевтикалық қызметтердің егжей-тегжейлі сипаттамасы)

тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару
(пенитенциарлық) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін бюджет қаражаты есебінен және (немесе)
міндетті әлеуметтік көмек жүйесінде медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды,
медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу
шарттарына, қағидаларына (бұдан әрі - Қағидалар) сәйкес медициналық сақтандыру, фармацевтикалық
қызметтер. Әлеуетті өнім беруші Қағидаларда көзделген шарттармен танысқанын және конкурстық комиссияға
өзінің құқықтылығы, біліктілігі, медициналық техниканы жеткізудің сапалық және өзге де сипаттамалары,
сондай-ақ Қазақстан Республикасының қолданыстағы заңнамасында көзделген өзге де шектеулер туралы дұрыс
емес мәліметтер бергені үшін жауапкершілік туралы хабардар етілгенін растайды.

Әлеуетті өнім беруші осы өтінімде және оған қоса берілетін құжаттардағы
мәліметтердің дұрыстығын растайды:

№ р/с	Құжаттың атауы	Парақтар саны

Бұл өтінім тендер қорытындысы шығарылғанға дейін жарамды.

_____ (әлеуетті өнім берушінің атауы) _____ атынан және тапсырмасы бойынша
тендерлік өтінімге қол қою өкілеттігі бар тұлғаның
лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) және қолы
Мөрі (бар болса) «__» _____ 20__ ж.

Әлеуетті өнім берушінің

(әлеуетті өнім берушінің атауы) дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды жеткізуге баға ұсынысы
Сатып алу № _____
Сатып алу тәсілі _____
Лот № _____

№ р/с	Дәрілік затты/медициналық бұйымды жеткізуге баға ұсынысының мазмұны	Мазмұны (әлеуетті өнім беруші толтыруы үшін)
1	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның атауы (халықаралық патенттелмеген атауы немесе құрамы)	
2	Сипаттамасы	
3	Өлшем бірлігі	
4	Тіркеу куәлігінің (куәліктерінің)/ біржолғы әкелуге рұқсаттамалардың №	
5	Дәрілік заттың немесе медициналық бұйымның саудалық атауы	
6	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша дәрілік түрі сипаттамасы (шығарылу түрі)	
7	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша өлшем бірлігі	
8	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша Өндіруші	
9	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша шыққан елі	
10	Тіркеу куәлігі/біржолғы әкелуге рұқсаттама бойынша буылып-түйілуі (қаптамадағы өлшем бірліктерінің саны)	*
11	Жеткізу пунктіне (пунктеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында теңгемен бірліктің бағасы / Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасымен баға (Бірыңғай дистрибьютор сатып алған кезде)	
12	Өлшем бірліктеріндегі саны (көлемі)	
13	Әлеуетті өнім берушінің тасымалдауға, сақтандыруға, кедендік баждарды, ҚҚС және басқа да салықтарды, төлемдер мен алымдарды төлеуге арналған барлық шығыстарын, басқа да шығыстарды қоса алғанда, жеткізу пунктіне (пунктеріне) дейін DDP ИНКОТЕРМС 2020 шарттарында теңгемен жеткізу сомасы	
14	Жеткізілім кестесі	

* әлеуетті өнім берушінің бағасы көрсетіледі және веб-портал Бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын ескере отырып, бағаны автоматты түрде калыптастырады

Күні «__» _____ 20__ ж.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) _____ Қолы

Мөрі (бар болса)

Әлеуетті өнім берушінің өтініміне қоса берілетін құжаттардың тізімдемесі

№	Құжаттың атауы	Күні және нөмірі	Қысқаша мазмұны	Құжатқа қол қойған (лауазымын және Т.А.Ә. көрсету (бар болса))	Гүпнұсқа, көшірме, нотариалды куәландырылған көшірме (керектісін көрсету)	Бет нөмірі

Тендерлік құжаттамаға 6 қосымша

Шығыс № _____

Күні _____

Кімге:

(сатып алуды ұйымдастырушының тапсырыс берушінің атауы және деректемелері)

Банк кепілдігі (тендерлік өтінімді қамтамасыз ету түрі)
Банктің (банк филиалының) атауы

(банктің атауы, БСН және басқа деректемелері)

Кепілдікті қамтамасыз ету № _____

"__" ____ 20__ жыл

Банк (банк филиалы) _____

(атауы) (бұдан әрі – Банк)

(атауы)

ары қарай "Әлеуетті өнім беруші"

(тапсырыс берушінің / сатып алуды ұйымдастырушының атауы)

(жарияланған күні, айы, жылы)
жариялаған тендерге қатысатынынан және
(тауардың атауы мен көлемі)

жалпы сомасы _____ (жазумен) теңгеге

қызмет көрсетуді (қызметтің атауы) жебдықтауды жүзеге асыруға дайын екендігінен хабарлар болады,
оның ішінде (бірнеше лот бойынша сатып алуға қатысқан жағдайда):

1) № _____ лот бойынша (хабарландырудағы нөмірі) – көлемі _____

(сомасы сандармен және жазумен) теңге;

2)...

Осыған байланысты Банк _____

(банктің атауы)

бірінші талап бойынша тапсырыс берушіге / сатып алуды ұйымдастырушыға, кепілдікті қамтамасыз ету
сомасын қоса _____ тең (бір)

пайызы мөлшерінде (сомасы сандармен және жазумен) № _____ лот бойынша

сомасы _____

(сомасы сандармен және жазумен) теңге, № _____ лот бойынша сомасы _____

(сомасы сандармен және жазумен) теңге қайтарып алынбайтын міндеттеме алады, тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару мекемелерінде (пенитенциарлық) ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберіндегі бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларында (бұдан әрі – Қағидалар) көзделген негіздер бойынша төлем талабын алғаннан кейін.
Бұл кепілдік Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімі ашылған сәттен бастап күшіне енеді

және Қағидаларға сәйкес ол бойынша мәні бойынша шешім қабылдағанға дейін, ал әлеуетті өнім беруші сатып алу жеңімпазы деп танылған жағдайда – жасалған Шарт бойынша тиісті кепілдікті қамтамасыз ету берілгенге дейін әрекет етеді.

Лауазымы, Т.А.Ә. (бар болса) _____

Банк мөрі

Сатып алу жөніндегі үлгі шарт
(Тапсырыс беруші мен Жеткізуші арасындағы)

(орналасқан орны)

« _____ » _____ ж.

_____ (тапсырыс берушінің толық атауы), бұдан әрі «Тапсырыс беруші» деп аталатын ұйым атынан _____, уәкілетті тұлғаның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болса) бір жақтан, және

_____ (жеткізушінің – тендер жеңімпазының толық атауы) _____, бұдан әрі «Жеткізуші» деп аталатын ұйым атынан _____ (жарғы, ереже) негізінде әрекет ететін _____, уәкілетті тұлғаның лауазымы, тегі, аты, әкесінің аты (бар болса) екінші жақтан,

тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару

(пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидалары (бұдан әрі -Қағидалар) негізінде, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде _____ (тәсілін көрсету) сатып алу (сатып алу нысанасын көрсету)

және тәсілмен сатып алу қорытындылары туралы хаттамалар

№ _____

_____ « _____ » _____ жылы, осы Дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдарды сатып алу шартын (бұдан әрі - Шарт) жасасты және төмендегілер туралы келісімге келді: _____

1. Шартта қолданылатын терминдер

1. Осы Шартта төменде келтірілген ұғымдар мынадай түсіндірмеге ие болады:

1) Шарт – Қазақстан Республикасының нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес Тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында жазбаша нысанды сақтай отырып жасалған, Тараптар оған барлық қосымшаларымен және толықтыруларымен, сондай-ақ Шартта сілтемелері бар барлық құжаттамамен қол қойған азаматтық-құқықтық акт;

2) Шарттың бағасы – Тапсырыс беруші Өнім берушіге Шарттың талаптарына сәйкес төлеуі тиіс сома;

3) тауарлар – өнім беруші Тапсырыс берушіге Шарт талаптарына сәйкес жеткізуге тиіс дәрілік заттар және (немесе) медициналық бұйымдар және ілеспе қызметтер;

4) ілеспе қызметтер – тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін қызметтер және Шартты орындауға бағытталған өнім берушінің монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа қосалқы қызметтер;

5) Тапсырыс беруші – облыстардың, республикалық маңызы бар қалалардың және астананың денсаулық сақтауды мемлекеттік басқарудың жергілікті органдары, медициналық қызметтер көрсететін әскери-медициналық (медициналық) бөлімшелер, ведомстволық бөлімшелер (ұйымдар), сондай-ақ тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық қызметтер көрсететін денсаулық сақтау субъектілері;

6) Өнім беруші – онымен жасалған сатып алу туралы Шартта Тапсырыс берушінің контрагенті ретінде әрекет ететін және шарт талаптарында көрсетілген тауарларды жеткізуді жүзеге асыратын жеке немесе заңды тұлға.

2. Шарттың мәні

2. Өнім беруші тауарды шарт талаптарына сәйкес, осы Шартқа қосымшаларда айқындалған сан мен сапада жеткізуге, ал Тапсырыс беруші оны қабылдауға және шарт талаптарына сәйкес төлеуге міндеттенеді.

3. Төменде көрсетілген құжаттар мен оларда көрсетілген шарттар осы Шартты құрайды және оның ажырамас бөлігі болып саналады, тап айтқанда:

1) осы Шарт;

2) сатып алынатын тауарлардың тізбесі;

3) техникалық сипаттама;

4) Шарттың орындалуын қамтамасыз ету (егер тендерлік құжаттамада немесе Қағидаларда Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізу көзделсе, бұл тармақша көрсетіледі).

3. Шарттың бағасы және төлемі

4. Шарттың бағасы (ММ үшін бюджеттік бағдарламаға/ерекшелікке сәйкес тауарлардың атауын көрсету) _____

тенгені құрайды (соманы сандармен және жазбаша көрсетіңіз) және Жеткізушінің тендерлік өтінімінде көрсетілген бағаға сәйкес келеді.

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

Төлем нысаны _____ (аударым, қолма-қол есеп айырысу, аккредитив және өзге де төлемдер үшін)

Төлемдер мерзімдері _____ (мысалы: тауарды межелі пунктте қабылдағаннан кейінгі %-ы немесе алдын ала төлем немесе өзге).

6. Төлемнің алдындағы қажетті құжаттар:

1) шарттың көшірмесі немесе Өнім беруші ұсынатын және оның өндіруші, ресми дистрибьютор не өндірушінің ресми өкілі мәртебесін растайтын өзге де құжаттар;

2) шот-фактура, жүкқұжат, қабылдау-тапсыру актісі;

3) тауардың нақты түріне тән өзге де құжаттар (медициналық техниканы сатып алу кезінде: сервистік қызмет көрсетуді жүргізу кестесі; егер тауар өлшеу құралы болып табылса, өлшеу құралын бастапқы тексеруден өткені туралы сертификат; тапсырыс берушінің медициналық және техникалық мамандарын оқытуды жүргізуді растайтын құжаттар).

4. Тауарды жеткізу және қабылдау шарттары

7. Шарт шеңберінде жеткізілетін тауарлар техникалық сипаттамада көрсетілген стандарттарға сәйкес келуі немесе одан жоғары болуы тиіс.

8. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шарттың мазмұнын немесе оның кандай да бір ережелерін, сондай-ақ осы Шартты орындау үшін Өнім беруші тартқан персоналды қоспағанда, Тапсырыс беруші немесе оның атынан басқа адамдар ұсынған техникалық құжаттаманы, жоспарларды, сызбаларды, үлгілерді, үлгілерді немесе ақпаратты біреуге жария етпеуге тиіс. Көрсетілген ақпарат осы персоналға құпия түрде және шарттық міндеттемелерді орындау үшін қажет болса, сол шамада берілуі тиіс.

9. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз Шартты іске асыру мақсатында қоспағанда, жоғарыда аталған кандай да бір құжаттарды немесе ақпаратты пайдаланбауы тиіс.

10. Жеткізуші тауарларды түпкілікті межелі жерге тасымалдау кезінде олардың бүлінуіне немесе бүлінуіне жол бермейтін қаптаманы қамтамасыз етуі тиіс.

Қаптама ешқандай шектеусіз қарқынды көтеру-тасымалдау өңдеуіне және тасымалдау кезінде, сондай-ақ ашық сақтау кезінде экстремалды температураның, тұздың және жауын-шашынның әсеріне төтеп беруі тиіс.

Оралған жәшіктердің габариттерін және олардың салмағын анықтау кезінде жеткізудің соңғы пунктінде қашықтығын және тауарлардың барлық жүретін пункттерінде қуатты жүк көтергіші құралдардың болуын ескеру қажет.

11. Жәшіктерді буып-түю және таңбалау, сондай-ақ оның ішіндегі және сыртындағы құжаттама қатаң түрде Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес келуі тиіс.

12. Тауарларды жеткізуді Өнім беруші сатып алынатын тауарлардың тізбесінде көрсетілген Тапсырыс берушінің сатып алуды ұйымдастырушының шарттарына сәйкес жүзеге асырады.

13. Өнім беруші тауарларды тендерлік құжаттамаға қосымшада көрсетілген межелі пунктке дейін жеткізуі тиіс. Бұл тауарларды межелі жерге дейін тасымалдауды Өнім беруші жүзеге асырады және төлейді, ал байланысты шығындар Шарттың бағасына қосылады.

5. Медицина техникасын жеткізудің және қабылдаудың ерекшеліктері

14. Жеткізілетін медицина техникасына кепілдік сервистік қызмет көрсету орнатылғаннан және пайдалануға берілгеннен кейін 37 (отыз жеті) ай ішінде жарамды, осы кезеңдегі кепілдік сервистік қызмет көрсету құны Шарттың бағасына енгізілген және оған регламенттік және жөндеу жұмыстары, сондай-ақ бұл ретте өндіруші зауыт өндірген пайдаланылатын қосалқы бөлшектер мен тораптар кіреді. Бұл ретте кепілдік сервистік қызмет көрсету медициналық техниканың бұзылуына, жөнделуіне, тораптары мен жинақтауыштарын ауыстыруына байланысты тоқтап қалу кезеңіне сәйкес мерзімге ұзартылады немесе көрсетілген кезеңге Тапсырыс берушіге Өнім беруші ұқсас жұмыс істейтін медициналық техниканы ұсынады.

15. Осы Шарт шеңберінде Өнім беруші тендерлік құжаттамада көрсетілген қызметтерді ұсынуға тиіс.

16. Шлеспе қызметтердің бағасы Шарттың бағасына енгізілген.

17. Тапсырыс беруші Өнім берушіден Өнім беруші дайындайтын немесе өткізетін қосалқы бөлшектер туралы ақпаратты, атап айтқанда Тапсырыс беруші Өнім берушіден сатып алу үшін таңдай алатын және кепілдік мерзімі аяқталғаннан кейін пайдалана алатын қосалқы бөлшектердің құны мен номенклатурасын ұсынуды талап ете алады.

18. Өнім беруші, ол қосалқы бөлшектерді өндіруді тоқтатқан жағдайда:

а) Тапсырыс берушіге қажетті мөлшерде қажетті сатып алулар жүргізуге мүмкіндік беру үшін өндірісті алдағы уақытта қысқарту туралы алдын ала хабарлау;

б) қажет болған жағдайда өндірісті тоқтатқаннан кейін Тапсырыс берушіге қосалқы бөлшектерге жоспарлар, сызбалар және техникалық құжаттаманы тегін ұсынуы тиіс.

19. Өнім беруші Шарт шеңберінде жеткізілген тауарлардың:

1) егер шартта өзгеше көзделмесе, конструкциялар мен материалдардың барлық соңғы модификацияларын көрсететін жаңа, пайдаланылмаған, жаңа не сериялық модельдер болып табылатынына;

2) Тапсырыс беруші ел үшін әдеттегі жағдайларда жеткізілген тауарларды қалыпты пайдалану кезінде конструкциясына, материалдарына немесе жұмысына байланысты ақаулары болмайтынына кепілдік береді.

20. Тапсырыс беруші ұсынған техникалық сипаттамаға қатаң сәйкес өнім беруші дайындаған конструкцияларда, материалдарда ақаулар пайда болған жағдайда, өнім беруші Тапсырыс берушінің оның (Тапсырыс берушінің) техникалық сипаттамасындағы олқылықтары үшін жауап бермейді.

21. Бұл тауарлардың барлық партиясы немесе оның бір бөлігі нақты жағдайға және оларды Шартта көрсетілген түпкілікті межелі пунктке қабылдауға байланысты жеткізілгеннен кепілдік кейін _____ күн бойына жарамды (қажетті кепілдік мерзімін көрсетіңіз).

22. Тапсырыс беруші осы кепілдікке байланысты барлық шағымдар туралы жеткізушіні жазбаша түрде жедел хабардар етуге міндетті.

23. Тауардың істен шығуы туралы хабарламаны алғаннан кейін өнім беруші хабарламаны алған сәттен бастап 72 (жетпіс екі) сағаттан аспайтын мерзімде болжамды жөндеудің себептерін, мерзімдерін айқындау үшін білікті маманның орынға шығуын қамтамасыз етуі тиіс. Өнім беруші өндіруші зауыт өндірген қосалқы бөлшектер мен тораптарды пайдалана отырып, жөндеу жүргізуге немесе ақаулы тауарды немесе оның бір бөлігін Тапсырыс беруші тарапынан бір ай ішінде қандай да бір шығынсыз ауыстырып беруі тиіс.

24. Егер Өнім беруші хабарлама алған кезде ақау(лар)ды бір ай ішінде түзетпесе, Тапсырыс беруші Өнім берушінің есебінен және Тапсырыс берушінің өнім берушіге қатысты шарт бойынша иеленуі мүмкін басқа да құқықтарына қандай да бір залалсыз ақауларды түзету бойынша қажетті санкциялар мен шараларды қолдана алады.

25. Екі тарап қол қойған жазбаша өзгертулерді қоспағанда, Шарттың құжаттарына ешқандай ауытқуларға немесе өзгертулерге (сызбалар, жобалар немесе техникалық ерекшеліктер, жөнелту, бұйым-түю әдісі, жеткізу орны немесе өнім беруші ұсынатын қызметтер және басқалар) жол берілмейді.

26. Егер кез келген өзгерту Өнім берушіге Шарт бойынша тауарлардың кез келген бөлігін жеткізу үшін қажетті құнның немесе мерзімдердің азаюына әкеп соқтырса, онда шарттың бағасы немесе жеткізу кестесі немесе екеуі де тиісінше түзетіледі, ал Шартқа тиісті түзетулер енгізіледі. Осы баптың шеңберінде түзетуді жүргізуге өнім берушінің барлық сұрау салулары өнім беруші Тапсырыс берушіден өзгертулер туралы өкім алған күннен бастап 30 (отыз) күн ішінде ұсынылуы тиіс.

6. Тараптардың жауапкершілігі

27. Өнім беруші Тапсырыс берушінің алдын ала жазбаша келісімінсіз осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін ешкімге толық немесе ішінара бермеуі тиіс.

28. Тауарларды жеткізуді және Қызметтерді көрсетуді Өнім беруші баға кестесінде көрсетілген кестеге сәйкес жүзеге асыруы тиіс.

29. Жеткізуші тарапынан жеткізілімді орындауды кешіктіру Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді ұстап қалуға және тұрақсыздық айыбын төлеуге әкеледі.

30. Егер Шартты орындау кезеңінде өнім беруші кез келген сәтте тауарларды уақтылы жеткізуге кедергі келтіретін талаптарға тап болса, Өнім беруші Тапсырыс берушіге кешіктіру фактісі, оның болжамды ұзақтығы және себебі(себептері) туралы жазбаша хабарламаны дереу жіберуге тиіс. Жеткізушіден хабарлама алғаннан кейін Тапсырыс беруші жағдайды бағалауы керек және бюджеттік бағдарлама әкімшісінің келісімі бойынша жеткізушінің шартты орындау мерзімін ұзартуға алады. Бұл жағдайда мұндай ұзартуды тараптар Шартқа түзету енгізу жолымен ратификациялауы тиіс.

31. Форс-мажор талаптарын қоспағанда, егер Өнім беруші Шартта көзделген мерзімдерде тауарларды жеткізе алмаса, Тапсырыс беруші шарт шеңберінде өзінің басқа құқықтарына нұқсан келтірмей, Шарттың бағасынан тұрақсыздық айыбы түрінде жеткізілмеген немесе мерзімдерін бұза отырып жеткізілген тауар сомасының 0.1 (нөл бүтін оннан бір) пайызы мөлшеріндегі соманы шегереді.

32. Өнім беруші Шарттың орындалуын өзінің қамтамасыз етуінен айырылмайды және егер Шарттың орындалуын кешіктіру форс-мажорлық мән-жайлардың нәтижесі болып табылса, оның талаптарын орындамауына байланысты тұрақсыздық айыбын төлеуге немесе шарттың бұзылуына жауапты болмайды.

33. Шарттың мақсаттары үшін форс-мажор Тараптың қате есептелуіне немесе немқұрайлылығына байланысты емес оқиғаны білдіреді және Тараптардың кез келгенінің бақылауына бағынбайтын күтпеген сипатқа ие (дүлей зілзалалар, міндеттемелерді орындауға тыйым салатын немесе қандай да бір өзге де жолмен кедергі келтіретін мемлекеттік органдардың нормативтік актілерін немесе өкімдерін шығару, әскери іс-қимылдар, өндірісті тоқтата тұру немесе тоқтату және көрсетілген мән-жайлар еңсерілмейтін күштің (форс-мажордың) басталуы туралы куәлік), бұл жағдайлар Тараптардың кез келгенін шарт бойынша өз міндеттемелерін орындауға мүмкіндік бермеген жағдайда.

34. Форс-мажорлық мән-жайлар туындаған кезде олар туындаған Тарап екінші Тарапқа осындай мән-жайлар және олардың себептері туралы жазбаша хабарлама жібереді және олардың басталуын форс-мажорлық мән-жайлар туындаған кезден бастап күнтізбелік он күн ішінде тиісті құжаттармен растайды. Бұл жағдайда Шарттың қолданылуы форс-мажорлық мән-жайлар тоқтатылғанға дейін тоқтатылады және шарттың қолданылу мерзімі форс-мажорлық мән-жайлардың қолданылу мерзіміне сәйкес ұзартылады. Хабарламау немесе уақтылы хабарламау Тарапты жоғарыда аталған кез келген мән-жайларға Шарт бойынша міндеттемелерді тиісінше орындамағаны не орындамағаны үшін жауапкершіліктен босағатын негіз ретінде сілтеме жасау құқығынан айырады.

35. Егер форс-мажорлық мән-жайлар күнтізбелік бір айдан астам уақытқа созылған жағдайда, Тараптар бұл туралы жазбаша келісім жасасу арқылы Шарттың қолданылуын тоқтату туралы шешім қабылдауға құқылы. Бұл ретте Тараптар нақты жеткізілген тауар үшін өзара есеп айырысуды жүргізеді.

36. Тапсырыс беруші, егер Өнім беруші банкрот немесе төлем қабілетсіз болып қалса, өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жіберу арқылы Шартты кез келген уақытта бұза алады. Бұл жағдайда, бұзу дереу жүзеге асырылады және егер Шартты бұзу Тапсырыс берушіге келтірілген немесе кейіннен қойылатын немесе қолданылатын әрекеттерді жасауға немесе санкцияларды қолдануға қандай-да бір құқықтарды қозғамаса немесе қозғамаса, Тапсырыс беруші Өнім берушіге қатысты ешқандай қаржылық міндеттеме алмайды.

37. Тапсырыс беруші Өнім берушіге тиісті жазбаша хабарлама жібере отырып, Шартты одан әрі орындаудың орынсыздығына байланысты кез келген уақытта бұза алады. Хабарламада Шартты бұзудың себебі көрсетілуі тиіс, жойылған Шарттық міндеттемелердің көлемі, сондай-ақ Шартты бұзудың күшіне енетін күні айтылуы тиіс.

Шарт осындай жағдайларға байланысты жойылған кезде, Өнім беруші Шарт бойынша бұзуға байланысты нақты шығындар үшін ғана тоқтатылған күні төлемді талап етуге құқылы. Тапсырыс беруші мен

өнім беруші тікелей келіссөздер процесінде олардың арасында Шарт бойынша немесе оған байланысты туындайтын барлық келіспеушіліктерді немесе дауларды шешуге бар күшін салуы тиіс.

38. Егер осындай келіссөздер басталғаннан кейін күнтізбелік 21 (жиырма бір) күн ішінде Тапсырыс беруші мен Өнім беруші Шарт бойынша дауды шеше алмаса, Тараптардың кез келгені осы мәселені Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес шешуді талап ете алады.

39. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасауға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар, Тараптар мен олардың жұмыскерлері және тараптар білетіндей, олардың үлестес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) іс-әрекеттер жасамайды, жасауға итермелемейді деп сендіреді. Қазақстан Республикасының заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін, оның ішінде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласындағы, сондай-ақ Шартқа қосымшаға сәйкес сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптарды сақтайды.

7. Құпиялылық

40. Шарттың қолданылуы нәтижесінде бір Тарап екінші Тарап үшін беретін ақпарат, ақпарат мерзімі өткеннен немесе Шарт бұзылғаннан кейінгі 3 (үш) жылға дейінгі мерзімде құпия болып табылады, келесі жағдайларды қоспағанда:

1) ақпаратты ашу кезінде көпшілікке қол жетімді болған;
2) жария етілгеннен кейін екінші Тарап жария пайдалануға жария етуші тарап жариялау жолымен немесе шартты бұзбай (мемлекеттік, құқық қорғау және сот органдарының сұрау салулары бойынша ұсыну жолымен) өзге де жолмен түскен;

3) ашу кезінде екінші Тарап Тараптың иелігінде болған және мұндай тараптан тікелей немесе жанама түрде сатып алынбаған;

4) үшінші тараптан алынған жағдайда, алайда мұндай ақпарат үшінші тарапқа құпиялылыққа кепілдік беретін Тараптан тікелей немесе жанама түрде ұсынылмаған;

5) Қазақстан Республикасының заңнамасында көзделген жағдайларда сотқа, мемлекеттік органдарға, жеке сот орындаушыларына ұсынылған.

41. Шартқа сәйкес өз міндеттемесін растайтын Тарап осындай міндеттеменің бұзылуы анықталған жағдайда дәлелдеу ауыртпалығын өзіне жүктейді.

8. Қорытынды ережелер

42. Шарт казак және орыс тілдерінде жасалады. Егер Шарттың екінші тарабы шетелдік ұйым болса, екінші данасы Қазақстан Республикасының тіл туралы заңнамасына сәйкес тілге аударылуы мүмкін. Шартты сот тәртібімен қарау қажет болған жағдайда шарттың казак немесе орыс тілдеріндегі данасы қаралады. Тараптар айырбастайтын шартқа қатысты барлық хат-хабарлар және басқа құжаттама осы шарттарға сәйкес келуі керек.

43. Шартқа сәйкес бір Тарап екінші Тарапқа жіберетін кез келген хабарлама хат, желелхат, телекс немесе факс түрінде жіберіледі, содан кейін түпнұсқасы ұсынылады.

44. Хабарлама жеткізілгеннен кейін немесе күшіне енген күні (егер хабарламада көрсетілсе) осы күндердің қайсысы кеш келетініне байланысты күшіне енеді.

45. Салықтар және бюджетке төленетін басқа да міндетті төлемдер Қазақстан Республикасының салық заңнамасына сәйкес төленуі тиіс.

46. Өнім беруші тендерлік құжаттамада көзделген нысанда, көлемде және талаптарда шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізуге міндетті.

47. Осы Шарт Тапсырыс беруші оны Қазақстан Республикасы Қаржы министрлігінің аумақтық қазынашылық органында тіркегеннен кейін (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін) не Тараптар қол қойғаннан және өнім беруші Шарттың орындалуын қамтамасыз етуді енгізгеннен кейін күшіне енеді.

Аумақтық қазынашылық органында тіркелген күні (мемлекеттік органдар мен мемлекеттік мекемелер үшін):

48. Осы Тауарды сатып алу шарты Тапсырыс берушінің дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сатып алуды жүзеге асыру процесінде тапсырыс беруші мен өнім беруші арасында туындайтын құқықтық қатынастарды реттейді. Осы Шартқа енгізілетін кез келген өзгерістер мен толықтырулар Қазақстан Республикасының заңнамасына, Тапсырыс берушінің тендерлік құжаттамасына, өнім берушінің тендерлік өтініміне және тендер қорытындылары туралы хаттамаға сәйкес келуі тиіс.

9. Тараптардың мекенжайлары, банк деректемелері және қолдары:

Тапсырыс беруші:

БСН
Занды мекенжайы:
Банк деректемелері
Телефон, e-mail

Лауазымы
Қолы, Т.А.Ө. (бар болса)
Мөрі (бар болса)

Жабдықтаушы:

БСН
Занды мекенжайы:
Банк деректемелері
Телефон, e-mail

Лауазымы
Қолы, Т.А.Ө. (бар болса)
Мөрі (бар болса)

Дәрілік заттарды және (немесе)
Медициналық бұйымдарды сатып алу
жөніндегі (Тапсырыс беруші мен
Жеткізуші арасындағы)
Үлгі шартқа
Қосымша
Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талапар

1. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар Тараптар мен олардың жұмыскерлері және тараптар білетіндей, олардың үлетес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) іс-әрекеттер жасамайды, жасауға итермелемейді деп сендіреді. Қазақстан Республикасының заңнамасын бұзатын не бұзуға ықпал ететін, оның ішінде, қандай да бір заңсыз артықшылықтар немесе өзге де заңсыз мақсаттар алу мақсатында осы адамдардың іс-әрекеттеріне немесе шешімдеріне ықпал ету үшін кез келген адамдарға тікелей немесе жанама түрде сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл саласында қандай-да бір ақша қаражатын немесе құндылықтарды төлемейді, төлеуді ұсынбайды және төлеуге рұқсат бермейді.

2. Осы Шарт бойынша өз міндеттемелерін орындау кезінде, сондай-ақ осы Шартты жасасуға немесе тоқтатуға байланысты Тараптар Тараптар мен олардың жұмыскерлері және тараптар білетіндей, олардың үлетес тұлғалары, агенттері, өкілдері, делдалдары және (немесе) қосалқы мердігерлері (бірлесіп орындаушылар) осы Шарттың мақсаттары үшін Заңнама бойынша қолданылатын пара беру алу, коммерциялық пара беру, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын іс-әрекеттер сияқты іс-қимылдарды жүзеге асырмайтындығына сендіреді.

3. Осы Шарт тараптарының әрқайсысы басқа Тараптың қызметкерлерін қандай-да бір жолмен, оның ішінде ақшалай сомалар, сыйлықтар беру, олардың атына жұмыстарды (көрсетілетін қызметтерді) өтеусіз орындау арқылы және қызметкерді белгілі бір тәуелділікке салатын және осы қызметкердің оны ынталандыратын пайдасына қандай-да бір іс-әрекеттерді орындауын қамтамасыз етуге бағытталған басқа да тәсілдермен ынталандырудан бас тартады.

4. Тараптардың әрқайсысы екінші Тараптан осы Шарттың орындалу барысын талдау мақсатында осы Шарттың орындалуы жөніндегі мәліметтерді қамтитын кез келген құжаттарды сұратады.

5. Тарапта бір Сыбайлас жемқорлыққа қарсы шарттардың бұзылғаны немесе орын алуы мүмкіндігі туралы қандай-да күдік туындаған жағдайда, тиісті Тарап екінші Тарапты жазбаша нысанда хабардар етеді, сондай-ақ бұл туралы Қазақстан Республикасының «Сыбайлас жемқорлыққа қарсы іс-қимыл туралы» Заңының 24-бабының 1-тармағына сәйкес жоғары тұрған басшыны және (немесе) мемлекеттік органның не қызметкері болып табылатын ұйымның басшылығын және (немесе) уәкілетті мемлекеттік органдарды хабардар етеді.

6. Жазбаша хабарламада Тарап фактілерге сілтеме жасайды немесе контрагенттің, оның үлетес тұлғаларының, қызметкерлерінің, агенттерінің, өкілдерінің, делдалдарының және (немесе) қосалқы мердігерлердің (бірлесіп орындаушылардың), пара беру немесе алу, коммерциялық пара беру, сондай-ақ сыбайлас жемқорлыққа қарсы заңнаманың талаптарын бұзатын әрекеттер сияқты осы шарттардың қандай да бір ережелерін қолданылып жүрген заңдармен сараланатын іс-әрекеттерде көрініс табатын, не болғанын немесе бұзуы мүмкін екенін нақты растайтын немесе болжауға негіз беретін материалдарды ұсынады.

7. Осы Шарттың Тараптары сыбайлас жемқорлықтың алдын алу жөніндегі рәсімдердің жүргізілуін таниды және олардың сақталуын бақылайды. Бұл ретте тараптар сыбайлас жемқорлық қызметіне тартылған контрагенттермен іскерлік қатынастардың болуын барынша азайту үшін ақылға қонымды күш жұмсайды, сондай-ақ сыбайлас жемқорлықтың алдын алу мақсатында бір-біріне өзара жәрдем көрсетеді.

8. Осы Сыбайлас жемқорлыққа қарсы талаптың 5-тармағына сәйкес жазбаша хабарлама алған Тарап 10 (он) күнтізбелік күн ішінде тергеп-тексеруді жүргізеді және оның нәтижелерін екінші Тараптың атына ұсынады.

Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, көрсетілетін фармацевтикалық қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларына
10 қосымша

Шығ. № _____ Нысан
Күні _____
Кімге: _____

_____ (сатып алуды ұйымдастырушының тапсырыс берушінің атауы және деректемелері)

Банк кепілдігі
(шарттың орындалуын қамтамасыз ету түрі)
Банктің атауы: _____

_____ (Банктің атауы, бизнес-сәйкестендіру нөмірі және басқа да деректемелері)
№ _____ кепілдікті міндеттеме

_____ (орналасқан орны)
« ____ » _____ ж.

_____ (Жеткізуші / Орындаушы атауы). (бұдан әрі – Жеткізуші / Орындаушы)

_____ (тауарлардың немесе қызметтердің сипаттамасы) жабдықтау (көрсету) үшін
« ____ » _____ ж. № _____ шартты қосымша келісімді
(бұдан әрі – Шарт/Қосымша келісім) жасасқанын және Сіздің Шартта/Қосымша келісімде, Жеткізуші / Орындаушы оның орындалуын жалпы сомасы

_____ (сандармен және жазумен жазылған сома) теңге банк кепілдігі түрінде қамтамасыз ететінін қарастырғаныңызды екере отырып,

Осы арқылы Банк _____ (банктің атауы) сіздің жазбаша талабыңызды алғаннан кейін

Шартта көзделген негіздер бойынша және тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлық) мекемелерінде ұсталатын адамдар үшін дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді кепілді тегін медициналық көмек көлемі шеңберінде, медициналық көмектің қосымша көлемі жүйесі, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызмет көрсету жүйесінде сатып алуды ұйымдастыру және өткізу, сондай-ақ Жеткізуші / Орындаушы өзінің Шарт бойынша міндеттемелерін орындамағаны немесе дұрыс орындамағаны жазбаша расталған жағдайда, жоғарыда көрсетілген Шарт бойынша кепілгер болып табылатынын растайды және сіздің талабыңыз бойынша,

_____ (цифрлармен және жазумен жазылған сома) тең соманы төлеуге қайтарымсыз міндеттеме алады.

Бұл кепілдік оған қол қойылған күннен бастап күшіне енеді және Өнім беруші Шарт бойынша өз міндеттемелерін толық орындаған сәтке дейін қолданылады.

Банктің өкілетті тұлғаларының қолдары _____

_____ (Т.А.Ә және лауазымын көрсету (бар болса)) Банктің мөрі _____