

Утверждена:
Приказом Проректора
НАО «Казахский национальный
медицинский университет имени
С. Д. Асфендиярова»
_____ Султангазиева С.Е.
№ 410 от «13» июня 2024 г.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
по закупу реагентов для анализатора HUMASTAR 100
для НАО «Казахский национальный медицинский университет
имени С.Д. Асфендиярова» на 2024 год

Настоящая Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера – Некоммерческое акционерное общество «Казахский национальный медицинский университет имени С. Д. Асфендиярова» (далее – НАО «КазНМУ») потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу медицинских изделий на 2024 год (далее – Тендерная документация) разработана в соответствии с подпунктом 3) статьи 6 Кодекса Республики Казахстан «О здоровье народа и системе здравоохранения» и Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 (далее - Правила).

1. Предмет тендера

Настоящая тендерная документация по проведению тендера по закупу реагентов на 2024 год для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи (ГОБМП) разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере и размещено на сайте kaznmu.kz НАО «КазНМУ».

Тендер проводится с целью определения поставщиков по поставке реагентов на 2024 год.

Сумма, выделенная на закуп, составляет 21 314 668,00 (двадцать один миллион триста четырнадцать тысяч шестьсот шестьдесят восемь) тенге 00 тиын.

Полный перечень закупаемых товаров с требуемыми качественными характеристиками приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

Организатором тендера и Заказчиком выступает НАО «КазНМУ».

2. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

1) К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, занимающиеся производством и/или реализацией и поставкой лекарственных средств и медицинских изделий, соответствующих по качеству требованиям согласно приказу № 110 и тендерной документации.

2) Для участия в тендере потенциальный поставщик должен соответствовать условиям требованиям, указанным в главе 1 пункты 8, 9, 10 Правил.

Потенциальный поставщик не участвует в закупе, если:

1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупок или единого дистрибьютора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссией (комиссии);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

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

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при покупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям предъявляются следующие условия:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при покупке медицинской техники в специальном транспортном средстве - наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп.

3) не превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденных Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при покупке единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан и порядку, установленному уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:

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

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

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

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

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

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки единым дистрибьютором заказчику составляет:

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

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

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

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

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

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

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

Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11) настоящей Тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

Заказчик, организатор закупа, единый дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные Правилами.

2. Содержание тендерной документации

Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам, содержит:

1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий – пункт 11 Правил;

2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;

3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;

4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;

5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг;

6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

7) требования к оформлению тендерной заявки;

8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;

11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;

12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;

15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;

16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при запуске фармацевтических услуг).

При индивидуальной непереносимости пациента, на основании заключения врачебно-консультативной комиссии заказчика, перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием торгового названия, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при запуске фармацевтических услуг);

Потенциальный поставщик должен изучить все требования, формы, условия и технические спецификации, содержащиеся в тендерной документации и приложениях к ней. Представление тендерной заявки, не отвечающей всем требованиям тендерной документации, представляет собой риск для потенциального поставщика и может привести к отклонению его тендерной заявки.

Потенциальный поставщик несет все расходы, связанные с подготовкой и подачей своей тендерной заявки, а организатор тендера и тендерная комиссия не отвечают и не несут обязательства по этим расходам, независимо от характера проведения или результатов тендера.

3. Разъяснения тендерной документации

Потенциальный поставщик вправе обратиться письменно с запросом о разъяснении положений тендерной документации, но не позднее десяти календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок.

Организатор тендера не позднее трех рабочих дней со дня получения заявки должен направить соответствующее разъяснение всем потенциальным поставщикам без указания автора запроса, которым была предоставлена тендерная документация.

4. Внесение изменений и дополнений в тендерную документацию.

Организатор тендера вправе в срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока представления тендерных заявок по своей собственной инициативе или в ответ на запросы потенциального поставщика внести изменения в тендерную документацию.

Внесенные изменения имеют обязательную силу, и о них незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, которым организатор тендера представил тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

5. Язык тендерной заявки

Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан «О языках».

Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

6. Содержание тендерной заявки

Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2) 3) 4), 5), 6) и 7) пункта 50 Правил.

7. Основная часть Тендерной заявки потенциального поставщика, изъявившего желание участвовать в тендере, должна содержать:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 1 к Правилам, (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 Правил (приложение 4 тендерной документации);

7) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки (приложение 6).

8. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются копии документа, подтверждающего их ввоз через государственную границу Республики Казахстан, их оприходование потенциальным поставщиком: производство отечественным товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 8 декабря 2020 года № КР ДСМ-237/2020 "Об утверждении Правил ввоза на территорию Республики Казахстан и вывоза с территории Республики Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий и оказания государственной услуги "Выдача согласования и (или) заключения (разрешительного документа) на ввоз (вывоз) зарегистрированных и не зарегистрированных в Республике Казахстан лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21749).

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупок лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

9. Таблица цен тендерной заявки.

Потенциальный поставщик предоставляет ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 Правил (приложение 4 к тендерной документации):

Цены товаров кроме стоимости самих товаров должны включать в себя:

- 1) расходы по сертификации, транспортировке и страхованию товара до пункта назначения;
- 2) все налоги, пошлины и другие обязательные платежи и сборы, предусмотренные законодательством Республики Казахстан;
- 3) другие составляющие цены потенциального поставщика.

В случае, если в ценовом предложении составляющие цены тендерной заявки потенциальным поставщиком не указаны, то тендерная комиссия рассматривает представленную цену как определенную с учетом всех затрат, и представленная потенциальным поставщиком цена не подлежит пересмотру.

По каждому лоту потенциальный поставщик представляет только одну цену.

В целях оптимального и эффективного расходования бюджетных средств, выделяемых для закупки товаров, предназначенных для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, товары закупаются по ценам, не превышающим установленных в приложении к конкурсной документации.

Цены, предлагаемые потенциальным поставщиком, должны оставаться фиксированными в течение всего срока выполнения договора о закупках и не должны меняться, за исключением случаев уменьшения цены.

10. Обеспечение тендерной заявки

Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупки лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг.

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

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупки либо на счет, предусмотренный Бюджетным кодексом Республики Казахстан для организаторов закупки, являющихся государственными органами и государственными учреждениями;

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 Правил.

Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера:

Бенефициар АО «Банк Центр Кредит»

ИИК KZ 688 562 203 106 071 355

БИК БИК КСЖВКЗКХ

БИН 181 240 006 407

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

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

Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

11. Оформление и визирование тендерной заявки

Тендерная заявка печатается либо пишется несмываемыми чернилами, представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика. Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупки прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один конверт. Техническая спецификация представляется в прошитом и пронумерованном виде, последняя страница скрепляется подписью представителя потенциального поставщика.

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

12. Опечатывание и маркировка конверта с тендерной заявкой

Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. На конверте должны быть указаны наименование и юридический адрес потенциального поставщика, а также телефон потенциального поставщика.

Конверт должен содержать наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупки по адресу, указанному в тендерной документации **город Алматы**,

улица Толе би, 94, каб. №211, и содержит слова Тендер по закупке реагентов для анализатора HUMASTAR 100 на 2024 г. и “Не вскрывать до 11-00 часов «05» июля 2024 года”.

13. Место и окончательный срок представления тендерных заявок.

Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера, по адресу: г. Алматы, ул. Толе би 94, корпус №1 (здание – Ректорат), кабинет № 211 Управление государственных закупок.

Окончательный срок представления тендерных заявок не позднее «05» июля 2024 года до 09-00 часов 00 минут.

Продолжительность времени между завершением приема тендерных заявок и началом вскрытия конвертов с тендерными заявками не превышает 2 (двух) часов.

Все тендерные заявки, полученные организатором тендера (его ответственным лицом) по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются потенциальному поставщику.

14. Отзыв тендерных заявок

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

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

15. Представление тендерных заявок

Тендерные заявки должны быть представлены в соответствии с требованиями Правил и настоящей Тендерной документации.

16. Вскрытие конвертов с тендерными заявками.

Потенциальные поставщики, либо их уполномоченные представители вправе присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками, при этом они должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, **не позднее «05» июля 2024 года до 09-00 часов 00 минут.**

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

По процедуре вскрытия конвертов с тендерными заявками секретарем тендерной комиссии составляется протокол вскрытия, который подписывается и полностью парафруется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

17. Рассмотрение тендерных заявок.

Тендерная комиссия изучает тендерные заявки на предмет их полноты, наличия ошибок в расчетах, необходимых гарантий, всех подписей на документах, а также проверяет правильность оформления заявок в целом.

Рассмотрение тендерных заявок осуществляется в соответствии с законодательством РК, и настоящей Тендерной документацией.

Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков условиям Правил в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций, или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом “О разрешениях и уведомлениях”, сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом “О разрешениях и уведомлениях”, при отсутствии сведений в информационных системах государственных органов;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным

взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);

6) непредставления технической спецификации в соответствии с условиями, предусмотренными Правилами;

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

8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным Правилами к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках Правил;

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 Правил;

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

12) несоответствия условиям пункта 10 Правил;

13) установленных пунктами 15, 21 Правил;

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

15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к Правилам;

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

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

18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 Правил;

19) установления факта аффилированности в нарушение условий Правил.

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

1) отсутствия тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа меняют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с главой 1 раздела 2 Правил.

Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися по основанию подачи только одной заявки, соответствующей условиям тендерной документации, то заказчиком или организатором закупа осуществляется закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

Критерии и методы оценки соответствия потенциальных поставщиков предъявляемым квалификационным требованиям:

Для участия в процессе закупок потенциальный поставщик должен соответствовать следующим квалификационным требованиям:

1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссией);

4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

Соответствие потенциальных поставщиков предъявляемым квалификационным требованиям, а также полнота и достоверность представляемой ими информации устанавливаются в момент рассмотрения тендерной комиссией документов, представленных потенциальными поставщиками в соответствии с настоящей Тендерной документацией.

Тендерная комиссия оценивает, сопоставляет тендерные заявки, принятые для участия в тендере, и определяет выигравшую тендерную заявку на основе наименьшего ценового предложения и с учетом критериев, указанных в тендерной документации.

18. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза.

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

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

Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупки подтверждается следующими документами:

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № КР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

При заключении договора или дополнительного соглашения к долгосрочному договору поставки отечественный товаропроизводитель на поставляемые лекарственные средства и медицинские изделия предоставляет сертификат о происхождении лекарственных средств, медицинских изделий для внутреннего обращения "СТ-KZ".

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующих решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

19. Поддержка предпринимательской инициативы

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

1) надлежащей производственной практики (GMP) при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;

2) надлежащей дистрибуторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи;

3) надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг.

Для получения преимущества на заключение договора закупки или договора поставки к тендерной заявке:

1) отечественные товаропроизводители при закупе лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта и производства требованиям надлежащей производственной практики (GMP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

2) потенциальные поставщики при закупе изделий медицинского назначения прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан.

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

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

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

20. Подведение итогов тендера

Итоги тендера подводятся в течение 10 (десяти) календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками, о чем составляется протокол, в который включаются:

1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;

2) сумма закупа;

3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;

4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) основания отклонения тендерных заявок;

7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;

8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;

9) основания, если победитель тендера не определен;

10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

Организатор закупа в течение трех календарных дней со дня подведения итогов тендера уведомляет всех принявших участие в тендере потенциальных поставщиков о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

21. Заключение договора о закупках

Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 Правил.

В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, явившихся основой для выбора поставщика, допускается:

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

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

Допускается проведение переговоров заказчиком либо организатором закупа с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий либо фармацевтической услуги до подписания договора закупа и договора на оказание фармацевтических услуг, с применением аудио- и видеозаписи. Потенциальный поставщик принимает решение по своему усмотрению о согласии или несогласии на уменьшение цены лекарственных средств и (или) медицинских изделий или фармацевтической услуги, что не является основанием для отказа заказчиком либо организатором закупа в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

Контроль за исполнением договоров осуществляется заказчиком в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

К договору о закупке медицинских изделий применяются нормы Гражданского кодекса Республики Казахстан.

22. Обеспечение исполнения договора о закупке

Не позднее десяти рабочих дней после подписания сторонами договора о закупке, если иное не предусмотрено договором, поставщик вносит обеспечение исполнения договора о закупке в размере трех процентов от общей суммы договора о закупках.

Обеспечение исполнения договора о закупке может быть предоставлено в виде:

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

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан, по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится

потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика

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

Заказчик возвращает внесенное обеспечение исполнения договора поставщику после полного и надлежащего исполнения поставщиком своих обязательств по этому договору в сроки, указанные в договоре, или в течение пяти рабочих дней с момента полного исполнения поставщиком обязательств, если этот срок не указан в договоре.

Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных изделий медицинского назначения и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

Перечень закушаемых товаров

Наименование Заказчика: НАО "Казахский национальный медицинский университет имени С.Д. Асфендиярова"

Для автоматического иммунохимического анализатора MAGLUMI 8000:

№ лота	Наименование лота	Ед. изм.	Количество	Условия поставки (в соответствии с Инкотермс 2010)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Размер авансового платежа, в %	Цена за единицу, выделенная для закупки	Сумма, выделенная для закупки
1	Определение щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови	набор	6	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	16 860,00	101 160,00
2	Определение Альфа-Амилазы в сыворотке, плазме и моче	набор	5	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	87 310,00	436 550,00
3	Определение Прямого Билирубина	набор	5	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	30 320,00	151 600,00
4	Фотометрический тест для определения Общего Билирубина	набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	38 290,00	382 900,00
5	Определение холестерина с антилипидным фактором в сыворотке или плазме крови	набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	20 140,00	201 400,00
6	Фотометрический колориметрический тест для кинетического измерения креатинина	набор	15	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	14 080,00	211 200,00
7	Энзиматический колориметрический тест для определения глюкозы без депротенинизации в сыворотке и плазме крови	набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	23 020,00	230 200,00
8	Жилкий-УФ Тест определения активности аспаргатаминотрансферазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови	набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	38 290,00	382 900,00
9	Жилкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови	набор	10	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	38 290,00	382 900,00

10	Фотометрический колориметрический тест с антипи-пидным фактором (АлФ) для определения железа в сыворотке и плазме крови	набор	7	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	20 880,00	146 160,00
11	Фотометрический коло-риметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови	набор	10	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	18 440,00	184 400,00
12	Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче	набор	15	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	107 520,00	1 612 800,00
13	Фотометрический тест для определения в ультрафиолетовом диапазоне фосфора в сыворотке крови	набор	2	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	22 000,00	44 000,00
14	Жидкий Уф Тест для определения Лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови	набор	4	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	22 113,00	88 452,00
15	Прямой гомогенный тест, основанный на фермен-тативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови	набор	8	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	185 880,00	1 487 040,00
16	Фотометрический турбиди-метрический тест для количественного определения С-реактивного белка человека (СРБ)	набор	10	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	220 600,00	2 206 000,00
17	Стандарт для С-реактивного белка (СРБ)	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	163 600,00	163 600,00
18	Латексный турбидимет-рический тест для количес-твенного определения ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови	набор	5	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	240 960,00	1 204 800,00
19	Стандарт для ревматоидного фактора (РФ)	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	139 200,00	139 200,00
20	Латексный турбидиметрический тест для количественного определения анistreп-толизина - О (АСЛО) в сыворотке крови	набор	5	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	590 200,00	2 951 000,00
21	Стандарт для анistreп-толизина - О (АСЛО)	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	124 650,00	124 650,00
22	Тестовый набор для количественного определения трансферрина турбидиметрическим методом в сыворотке крови	набор	2	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	105 880,00	2 11 760,00

23	Калибратор Трансферрин	набор	1	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	158 700,00	158 700,00
24	Тест с использованием бромкреолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови	набор	5	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	30 000,00	150 000,00
25	Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холесте-рина ЛПВП в сыворотке или плазме крови	набор	8	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	116 850,00	934 800,00
26	Колориметрический тест для определения активности гаммаглутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови	набор	6	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	21 247,00	127 482,00
27	Ферментативный колори-метрический тест с антипи-пидным фактором (АЛФ) для определения мочево-й кислоты в сыворотке, плазме крови и моче	набор	6	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	28 921,00	173 526,00
28	Ферментативный колориметрический тест для количественного определения панкреатической амилазы	набор	3	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	162 770,00	488 310,00
29	Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке и плазме крови	набор	4	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	36 850,00	147 400,00
30	Тест для количественного определения креатинкиназы в сыворотке и плазме крови человека	набор	4	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	44 910,00	179 640,00
31	Фотометрический колориметрический тест для определения магния с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке и плазме крови MAGNE-SUM liquidcolor	набор	2	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	29 119,00	58 238,00
32	Тест для количественного определения ионизированного кальция в сыворотке и плазме крови человека	набор	5	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	25 804,00	129 020,00
33	Фотометрический тест для определения гликоге-моглобина в цельной крови	набор	5	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	528 000,00	2 640 000,00
34	Набор контролей для гликоге-моглобина	набор	1	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	154 000,00	154 000,00
35	Набор калибраторов для гликоге-моглобина	набор	1	DDP пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	187 000,00	187 000,00

36	Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности	набор	3	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	59 620,00	178 860,00
37	Турбидиметрический тест для количественного определения С3 компонента комплемента	Набор	2	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	124 280,00	248 560,00
38	Турбидиметрический тест для количественного определения С4 компонента комплемента	набор	2	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	127 700,00	255 400,00
39	Мультикалибратор для калировки клинических биохимических реагентов	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	66 570,00	66 570,00
40	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Hitachi N	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	49 500,00	49 500,00
41	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Hitachi P	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	51 170,00	51 170,00
42	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodiv	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	97 960,00	97 960,00
43	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodiv plus	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	77 900,00	77 900,00
44	Концентрат для приготовления моношлого раствора	набор	5	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	35 750,00	178 750,00
45	Специальный промывочный раствор	набор	5	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	52 690,00	263 450,00
46	Промывочный раствор для кювет	набор	3	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	42 640,00	127 920,00
47	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Turbidos	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	324 280,00	324 280,00
48	Реакционные кюветы до 75000 тестов	набор	1	ДДР пункт назначения	По заявке заказчика в течение 15 к.д.	г. Алматы, мкр. Тастыбулак, ул. Таутаган, 2.	0%	821 560,00	821 560,00

*Полное описание товаров указывается в технической спецификации

ТЕХНИЧЕСКАЯ СПЕЦИФИКАЦИЯ

№	Наименование товара	Техническая спецификация
1	Определение щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови	<p>Колориметрический тест для определения щелочной фосфатазы в сыворотке и плазме крови ALKALINE PHOSPHATASE орт. Liquidolor. В наборе: буфер 10x8мл, субстрат 2x10мл. Состав буфера: дигидроамининовый буфер (pH10.35±0.2) 1.25 моль/л, Хлорид магния 0.625 моль/л, состав субстрата: p-Нитрофенил фосфат 55 ммоль/л. Используется сыворотка или гепаринизированная плазма. Необходимая длина волны для измерения Нг 405 нм. (400-420 нм), оптический коридор - 1 см, температура - 25°C, 30°C или 37°C.</p>
2	Определение Альфа-Амилазы в сыворотке, плазме и моче	<p>Колориметрический тест для определения альфа-амилазы в сыворотке, плазме и моче ALPHA-AMYLASE liquidolor. В наборе: реагент 7 x 50 мл. В качестве субстрата используется 2-хлоро-4-нитрофенил-мальтотриозид (CNP63). Реакция катализируется непосредственно альфа-амилазой и не требует вспомогательных ферментов. Высвобождение 2-хлоро - 4-нитрофенола (CNP) приводит к увеличению поглощения. Увеличение оптической плотности за 1 минуту при 405 нм прямо пропорционально активности альфа-амилазы в пробе. В качестве пробы используется сыворотка, гепаринизированная плазма или моча. Необходимая длина волны - Нг 405 нм (400 - 410 нм), оптический путь - 1 см, температура: 25°C, 37°C. Измерение производится против H2O, реакция с увеличением оптической плотности.</p>
3	Определение Прямого Билирубина	<p>Фотометрический тест для определения Прямого Билирубина «auto-BILIRUBIN D liquidolor». В наборе: 3 x 100 мл реагент 1, 1 x 75 мл реагент 2. Реагент 1 Детергент (зеленая крышка) содержит: соляную кислоту (pH 1,0) 170 ммоль/л, 1 x 75 мл реагент 2 окрашивающий реагент (белая крышка) содержит: соляную кислоту (pH 1,0) 170 ммоль/л, 3,5-дихлорфенил-дiazоний-тетрафлюороборат 0,16 ммоль/л. В качестве пробы необходимо использовать сыворотку, гепаринизированную плазму. Избегать гемолиза. Пробы должны быть защищены от света. Взаимодействует с прямым (конъюгированным) билирубином с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации прямого билирубина в пробе. Для измерения необходимая длина волны - 546 нм (520-560 нм), оптический путь 1 см, температура 20С или 37С. Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием оптической плотности. Метод линейен до концентрации прямого билирубина в сыворотке 171 мкмоль л (10 мг/дл). Если содержание билирубина в пробе превышает это значение, разведите пробу физиологическим раствором (0,9 %) в отношении 1:4 и повторите исследование. Полученный результат умножьте на 5 (коэффициент разведения).</p>
4	Фотометрический тест для определения Общего Билирубина	<p>Фотометрический тест для определения Общего Билирубина «auto-BILIRUBIN T liquidolor». В наборе: 3 x 100 мл Реагент 1, 1 x 75 мл окрашивающий реагент. Непрямой билирубин высвобождается под действием детергента. Общий билирубин взаимодействует с диазокомплексом 3,5-дихлорфенил-дiazоний-тетрафлюороборатом (DPD) с образованием азобилирубина. Величина оптической плотности азобилирубина при 546 нм прямо пропорциональна концентрации общего билирубина в пробе. В составе набора 3 x 100 мл Реагент 1 Детергент (зеленая крышка), содержащий 3,5-дихлорфенил-дiazоний-тетрафлюороборат - 0,9 ммоль/л, кофеин - 5,2 ммоль/л, детергент, консервант. 1 x 75 мл окрашивающий реагент (черная крышка) для определения общего билирубина содержащий нитрит натрия - 390 ммоль л. В качестве пробы необходимо использовать сыворотку, гепаринизированную плазму. Избегать гемолиза. Пробы должны быть защищены от света. Необходимая длина волны для измерения: 546 нм (520-560 нм), оптический путь - 1 см.</p>

	<p>температура 20С или 37С. Измерение против холостой пробы по реагенту, реакция с возрастанием оптической плотности. Метод линейен до концентрации бидрибулина в сыворотке 513 мкмоль/л (30 мг/дл). Если содержание бидрибулина в пробе превышает это значение, разведите пробу физиологическим раствором (0,9 %) в отношении 1:4 и повторите исследование. Полученный результат умножьте на 5 (коэффициент разведения).</p>
5	<p>Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации холестерина с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке или плазме крови CHOLESTEROL liquidolor. Набор реагентов содержит ферментативный реагент - 4 x 30 мл и стандартный раствор холестерина 1 x 3 мл. Холестерин определяется после ферментативного гидролиза и окисления. Образующаяся в результате этих реакций перекись водорода взаимодействует под действием пероксидазы с 4-аминоантипионином и фенолом с образованием окрашенного продукта - хинонимина.</p> <p>В составе ферментативного реагента: Фосфатный буфер (рН 6,5) - 100 ммоль/л, 4-аминоантипирин - 0,25 ммоль/л, фенол - 5 ммоль/л, пероксидаза - 5000 Е/л, холестерингидролаза - 150 Е/л, холестериноксидаза - 100 Е/л, азид натрия - 0,05% STD - Стандартный раствор холестерина 200 мг/дл или 5,17 ммоль/л. Исследуемые пробы: сыворотка или плазма, обработанная гепарином или ЭДТА. Необходимая длина волны - 500 нм, Hg 546 нм, оптический путь - 1 см, температура 20С-25С или 37С. Измерение против холостой пробы по реагенту.</p>
6	<p>Фотометрический колориметрический тест для кинетического измерения креатинина auto-CREATININE liquidolor. Состав набора: 2 - 100 мл гидроксид натрия, 1 x 50 мл пикриновая кислота, 1 x 5 мл стандарт креатинина. Креатинин взаимодействует с пикриновой кислотой в щелочной среде с образованием комплекса оранжево-красного цвета. Оптическая плотность образующегося комплекса пропорциональна концентрации креатинина в пробе. Содержание гидроксид натрия N1 (R36-38) (S 26-37-39-45) - 160 ммоль/л. Пикриновая кислота - 13,9 ммоль/л, 1 - 5 мл стандарт креатинин 2 мг/дл или 176,8 мкмоль/л. В качестве образца подходит: сыворотка, гепаринизированная плазма или моча. Не используйте образцы с гемолизом. Необходимая длина волны - Hg 492 нм (490-510 нм), оптический путь - 1 см, температура - 37°С, измерение против воздуха (возрастание оптической плотности). Метод линейен до концентрации креатинина в сыворотке 15 мг/дл или 1326 мкмоль/л в сыворотке, а в моче - до 500 мг/дл или 44200 мкмоль/л.</p>
7	<p>Тест для количественного определения глюкозы в сыворотке и плазме крови человека Glucose liquidolor. В наборе: 4x100мл ферментативный реагент. Глюкоза ферментативно окисляется в присутствии глюкозооксидазы. Образующаяся в процессе реакции перекись водорода реагирует в присутствии пероксидазы с фенолом и 4-аминофенолом и образует красно-фиолетовый хинон-иминовый продукт, который фотометрируется. Ферментативный реагент содержит: фосфатный буфер (рН 7,5) - 0,1 моль/л, 4-аминофенол - 0,25 ммоль/л, фенол - 0,75 ммоль/л, глюкозооксидаза (ГО) - 15 кЕ/л, пероксидаза (П) - 1,5 кЕ/л, мутаротаза - 2,0 кЕ/л, стабилизаторы: 1x5мл Стандартный раствор глюкозы - 100 мг/дл или 5,55ммоль/л. Для анализа используются пробы: цельная кровь, сыворотка или плазма. Необходимая для измерения длина волны: 500 нм, Hg 546 нм, оптический путь: 1 см, температура: 20...25°С или 37°С. Измерение: против холостой пробы по реагенту. На серию нужна одна холостая проба. Тест линейен до концентрации глюкозы 700 мг/дл или 38,85 ммоль/л.</p>
8	<p>Жилкий-УФ Тест определения активности аспаратаминогидролазы - АСАТ в сыворотке и плазме крови. В наборе ферментативный реагент 8 x 40 мл, стартовый реагент 8x10мл. Кинетический метод определения активности АСАТ согласно рекомендациям ПСС. Ферментативный реагент 8 x 40 мл состоит из ТРИС буфер (рН 7,8) - 80 ммоль/л, L-аспарат - 240 ммоль/л, Лактатдегидрогеназа (ЛДН) - 600 Е/л, Магнат-дегидрогеназа (МДН) - 600 Е/л и стартовый реагент 8x10мл состоящий из 2-оксоглутрат - 12 ммоль/л, NADH - 0,18</p>

9	<p>Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови</p>	<p>ммоль/л. В качестве пробы нужно использовать сыворотку или плазму, обработанную теларином или ЭДТА. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +40С - 8%, при 20...250С - 10%. Условия измерения: длина волны - Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм, оптический путь 1 см, температура - 250С, 300С, 370С, измерение против воздуха (или дист. воды), реакция с уменьшением оптической плотности. Если dA мин превышает 0,16 при длине волны Hg 334 нм/340 нм или 0,080 при Hg 365, то необходимо разбавить 0,1 мл пробы 0,9 мл физиологического раствора и повторить исследование, используя полученное разведение в качестве пробы. Полученный результат умножить на 10 (коэффициент разведения).</p> <p>Жидкий-УФ Тест определения активности аланинаминотрансферазы - АЛАТ в сыворотке и плазме крови «GPT (ALAT) IFCC mod. liquid (V Hitazum Test)» В наборе ферментативный реагент 8 x 40 мл, стартовый реагент 8 x 10 мл. Кинетический метод определения активности АЛАТ согласно рекомендациям IFCC. Ферментативный реагент 8 x 40 мл состоит из ТРИС буфер (pH 7,5) - 100 ммоль/л, L-аланин - 500 ммоль/л, Лактатдегидрогеназа (ЛДГ) - 1200 Е/л и стартовый реагент 8 x 10 мл, состоящий из: 2-оксоглутрат - 15 ммоль/л, NADH - 0,18 ммоль/л. В качестве пробы нужно использовать сыворотку или ЭДТА плазму. Не допускать гемолиза! Потеря активности за 3 дня составляет: при +40С - 10%, при 20-250С - 17%. Условия измерения: длина волны - Hg 365 нм, 340нм или Hg 334 нм, оптический путь - 1 см, температура - 250С, 300С или 370С, измерение против воздуха (или дист. воды), реакция с уменьшением оптической плотности. Если dA мин превышает 0,16 при длине волны Hg 334 нм или 0,080 при Hg 365 или, если активность АЛАТ в пробе выше 150 Е/л при 25/300С или 280 Е/л при 370С, то необходимо разбавить 0,1 мл пробы 0,9 мл физиологического раствора и повторить исследование, используя полученное разведение в качестве пробы. Полученный результат умножить на 10 (коэффициент разведения).</p>
10	<p>Фотометрический колориметрический тест с антипиридиным фактором (А/Ф) для определения железа в сыворотке и плазме крови</p>	<p>Фотометрический колориметрический тест с антипиридиным фактором (А/Ф) для определения железа в сыворотке и плазме крови «IRON Iqicolor» В наборе: 2 x 30 мл реагент, X3Б метод. Железо (III) реагирует с хромазуролом Б (X3Б) и цетилтриметиламмонийбромидом (ЦТ Аб) и формирует окрашенный трехкомпонентный комплекс, который имеет максимум поглощения при 623 нм. Интенсивность развивающейся окраски прямо пропорциональна концентрации железа в пробе. Состав реагента: X3Б - 0,18 ммоль/л, ЦТ Аб - 2,2 ммоль/л, гуанидинхлорид - 2,6 ммоль/л, ацетат-натриевый буфер (pH 4,7) - 45 ммоль/л⁰. Состав стандарт (пониженного) - 100 мкг/дл или 17,9 мкмоль/л. В качестве пробы необходимо использовать сыворотку, теларинизированную плазму. Не использовать для определения плазму, обработанную ЭДТА или цитратом или гемолизированную сыворотку. Длина волны для измерения - 623 нм, Hg 623 нм, оптический путь: 1 см, температура: 20...25°С. Измерение: против холодной пробы реагента (RB). На серию нужна одна холодная проба. Область линейности теста включает концентрацию железа до 500 мкг/дл или 89,5 мкмоль/л.</p> <p>Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови «TOTAL PROTEIN Iqicolor». В наборе: цветной реагент 4 x 100 мл, Метод Бюре: Ионы меди вступают в реакцию с протеином в щелочном растворе с образованием комплекса фиолетового цвета. Абсорбция этого комплекса пропорциональна концентрации протеина в исследуемом образце.</p> <p>Состав цветного реагента: Гидроксид натрия - 200 ммоль/л, гартрат калия и натрия - 32 ммоль/л, сульфат меди - 18 ммоль/л, йодид калия - 30 ммоль/л. Реагенты стабильны до истечения их срока годности даже после открытия.</p>
11	<p>Фотометрический колориметрический тест для определения общего белка по методу Бюре в сыворотке или плазме крови</p>	

	<p>флаконов, при условии, что они хранятся при температуре 2... 8°С. Тестируемые образцы: сыворотка, плазма с добавлением гепарина или EDTA. Условия проведения теста: длина волны - Hg 546 нм, оптический коридор - 1 см, температура - 20...25°С, измерение против холостой пробы по реагенту, бланк - реагент (одни реагент на серию исследований). Тест линейен до значения концентрации протеина 12 g/dl или 120g/l.</p>
<p>12</p> <p>Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче</p>	<p>Кинетический тест определения мочевины в сыворотке, плазме и моче «Urea liquidolor». В наборе: 8 x 40 мл ферментативный реагент, 8 x 10 мл Субстрат, 1 x 5мл Стандарт мочевины. GLDH кинетический метод Мочевина гидролизуется в присутствии воды и уреазы с образованием аммония и диоксида углерода. Образующийся аммоний реагирует с 2-оксоглутаратом и NADH в присутствии глутаматдегидрогеназы (ГЛДГ) с образованием глутамата и NAD+. Тест оптимизирован таким образом, что вторая реакция, катализируемая ГЛДГ, является лимитирующей стадией. Уменьшение оптической плотности в определенном временном интервале пропорционально концентрации мочевины в пробе. Кинетическое измерение протекает очень быстро, поэтому пользуются адаптациями для разных типов анализаторов. В составе Ферментативного реагента: трис буфер (pH 7.8) - 120 ммоль/л, АДФ - 750 ммоль/л, уреазы - 40 КЕд/л, глутаматдегидрогеназа (ГЛДГ) - 0,4 КЕд/л; в составе Субстрата 2-оксоглутарат NADH - 25 ммоль/л 1,2 ммоль/л; в составе Стандарта мочевины - 13,3 ммоль/л (80 мг/дл). Необходимые пробы: Сыворотка, плазма или моча. Можно использовать любой антикоагулянт кроме гепарината аммония. Мочу развести перед началом определения в отношении 1 + 100 дистиллированной водой. Полученный результат умножить на 101. Длина волны для измерения: 340 нм. Hg 334 нм, 365 нм, оптический путь: 1 см, температура: 25°С, 37°С, измерение: против холостой пробы по реагенту. Нужна одна холостая проба на серию. Тип измерения: двухточечная кинетика</p>
<p>13</p> <p>Фотометрический тест для определения в ультрафиолетовом диапазоне фосфора в сыворотке крови</p>	<p>Фотометрический тест для определения в ультрафиолетовом диапазоне фосфора в сыворотке крови «PHOSPHORUS liquidarib». В наборе: Реагент - 2 x 100 мл, Стандарт фосфора 1 x 3 мл. Фосфаты реагируют с молибдатом в сильнокислой среде с образованием комплекса. Оптическая плотность образующегося комплекса в ультрафиолетовой области прямо пропорциональна концентрации фосфатов. Реагент - 2 x 100 мл в составе которого: гентамолибат аммония - 0,3 ммоль/л, серная кислота (pH 1.0), детергент, активаторы и стабилизаторы. Стандарт фосфора 1 x 3 мл с концентрацией 10 мг/дл или 3,2 ммоль/л. Необходимые пробы: сыворотка. Плазма использоваться для анализа не должна. Антикоагулянты могут дать ложно заниженные результаты. Требуемая длина волны для измерения 340 нм. Hg 334 нм, оптический путь - 1 см, температура 20-25°С, измерение против холостой пробы по реагенту. Нужна одна холостая проба на серию. Метод линейен до концентрации фосфора 20 мг/дл или 6,4 ммоль/л. Пробы с более высокой концентрацией разводятся в соотношении 1 + 1 дистиллированной водой. Полученные результаты умножаются на 2 (коэффициент разведения).</p>
<p>14</p> <p>Жидкий Уф Тест для определения Лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови</p>	<p>Тест для определения Лактатдегидрогеназы в сыворотке и плазме крови «LDH SCT» метод liquid VLB наборе буфер 10 x 8 мл, субстрат 2 x 10 мл. Содержимое буфера: ТРИС буфер (pH 7.4) - 50 ммоль/л, шриват - 1,2 ммоль/л, ЭДА - 5,0 ммоль/л. В качестве пробы необходимо использовать сыворотку или плазму, обработанная ЭДА или гепарином. Избегайте гемолиза. «Модифицированный метод», согласно рекомендациям Скандинавского Комитета по ферментам (SCT). Необходимая длина волны для измерения: Hg 334 нм, 340 нм, Hg 365 нм, оптический путь: 1 см, температура: 25°С, 30°С, 37°С, измерение: против воздуха (или лист. вода), реакция с уменьшением оптической плотности. Если AA мин превышает 0,150 нм при Hg 334 нм, 340 нм или 0,070 при Hg 365 нм, то необходимо развести 0,1 мл пробы в 0,9</p>

<p>15</p> <p>Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина</p> <p>ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови</p>	<p>физраствора и повторить измерение, используя полученное разведение в качестве пробы. Полученный результат умножьте на 10 (коэффициент разведения).</p> <p>Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПНП в сыворотке или плазме крови "LDL Cholesterol Liquidol". В наборе: 1 x 60 мл ферментативный реагент, 1 x 20 мл субстрат, 1 x 5 мл Калибратор</p> <p>Количественное определение холестерина ЛПНП состоит из двух стадий: первая стадия – удаление из зоны реакции микромикронов холестерина ЛПОНП и холестерина ЛПНП под действием ферментов. Вторая стадия – определение холестерина ЛПНП широко распространённым ферментативным методом с применением специфичных для холестерина ЛПНП поверхностноактивных веществ. Комбинация этих двух стадий делает данное определение холестерина ЛПНП более точными по сравнению с другими методами. В составе ферментативного реагента: буфер Гудка, pH=7,0 (20°C) - 50 ммоль/л, холестеринэстераза - 600 Ед/л, холестериноксидаза - 500 Ед/л, каталаза - 600 Ед/мл, N-этил-N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3-метиланлин (TDOOS) - 2 ммоль/л; в составе субстрата пероксидаза - 4000 Ед/л, 4-аминоантипирин (4-АА) - 4,00 ммоль/л, буфер Гудка, pH=7,0 (20°C) - 50 ммоль/л, азид натрия - 0,05%, детергенты 1%</p> <p>Консервант 0,1%; в составе Калибратора: Сыворотка человека, лиофилизированная. Аналитизируемые пробы: сыворотка, плазма. Необходимая длина волны: Hg 578 нм. (от 546 до 604 нм), оптический путь: 1 см, температура: 37°C, измерение: против холостой пробы по реагенту.</p>
<p>16</p> <p>Фотометрический турбидиметрический тест для количественного определения С-реактивного белка человека (СРБ)</p>	<p>Фотометрический турбидиметрический тест для количественного определения С-реактивного белка человека (СРБ) в сыворотке и плазме крови "CRP Reagent Kit". В наборе: 1x10мл СРБ Антисыворотка, С-реактивный белок человека (СРБ) в пробе, стандарт или контрольной сыворотке реагирует иммунологически с соответствующими антителами в антисыворотке с образованием иммунопреципитатов, приводящих к появлению мутности раствора. Буферный раствор содержит полиэтиленгликоль в качестве ускорителя. Образующаяся мутность раствора, измеряемая фотометрически, пропорциональна концентрации СРБ в пробе, стандарте или контрольной сыворотке. Вычисление результатов производится исходя из результата фотометрирования стандартного раствора, которое проводится в каждой серии измерений. В составе СРБ антисыворотка: Моноспецифическая к СРБ человека антисыворотка (козел) Стабилизаторы. В качестве пробы необходимо использовать сыворотку, гепаринизированную или ЭДТА плазму. Билирубин в концентрации до 170 мкмоль/л, гемоглобин до 2,5 г/л и мутность образцов не влияют на результат исследования. Для измерения необходимая длина волны 340 нм, оптический путь 1см, температура 25С, измерение против холостой пробы по реагенту, нужна одна холостая проба на серию. Линейность метода до 25 мг/дл. Нижний предел определения метода 0,1 мг/дл. Эффект прозоны не наблюдается вплоть до 40 мг/дл. Линейность и нижний предел определения зависят от процедуры анализа/анализатора. Пробы пациентов с нарушением гематолутинообразования (гаммапатия) следует разводить физ.раствором перед исследованием, чтобы избежать возникновения мутности при смешивании не разведенных проб с буфером</p>
<p>17</p> <p>Стандарт для С-реактивного белка (СРБ)</p>	<p>Стандарт для С-реактивного белка (СРБ). В наборе: 2x1мл готовая к использованию стабилизированная сыворотка человека. После вскрытия упаковки стандарт сохраняет стабильность в течение 6 недель при условии его хранения в температурных условиях от -2°C до +8°C. Не допускать контаминации и замораживания реагента. Реагент содержит азид натрия (0,095%).</p>

18	Латексный турбидиметрический тест для количественного определения ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови	Латексный турбидиметрический тест для количественного определения ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови "RF Reagent kit". В наборе: 2 x 50 мл Латексный реагент. Ревматоидные факторы (РФ) в тестируемом образце или стандарте вызывают агглютинацию латексных частиц покрытых гамма-глобулином человека. Уровень агглютинации пропорционален концентрации РФ в тестируемом образце и может быть измерен по степени его прозрачности. Латексный реагент содержит суспензия латексных частиц покрытых гамма-глобулином человека. Азид натрия 0,095%. Латексный реагент стабилен до истечения указанного срока годности (на этикетке флакона), при температуре хранения 2...8°C. Необходимые параметры для исследования: длина волны: 650 нм (600-700), температура: 37°C, оптический коридор: 1 см, измерение: по дистиллированной воде (увеличение абсорбции).
19	Стандарт для ревматоидного фактора (РФ)	Стандарт для ревматоидного фактора (РФ) RF Standard. Набор состоит из 2 x 3мл Стандарт. Состав: Лиофилизат (человеческий IgG). Концентрация РФ указана на этикетке флакона. Стабильность: 1 месяц при температуре хранения 2...8°C. 4. РФ Стандарт откалиброван в соответствии с первым международным стандартом ВОЗ Необходим для проверки контроля правильности работы реагента Ревматоидные факторы (РФ) «RHEUMATOID FACTORS (RF)»
20	Латексный турбидиметрический тест для количественного определения антистрептолизина - О (АСЛЮ) в сыворотке крови	Латексный турбидиметрический тест для количественного определения антистрептолизина - О (АСЛЮ) в сыворотке крови "ASO". В составе набора 2 x 50 мл АСО Латексный реагент (готов к применению). Анти-Стрептолизин-О (АСО) в тестируемом образце или стандарте вызывает агглютинацию в латексных частицах покрытых антигеном стрептолизина-О. Уровень агглютинации пропорционален концентрации АСО в тестируемом образце и может быть измерен по степени его прозрачности. Суспензия латексных частиц покрытых стрептолизин-О. Азид натрия 0,095%. Тестируемый образец: сыворотка. Необходимая длина волны: 546 нм (530-550), температура: 37°C, оптический коридор: 1 см. Измерение по дистиллированной воде (увеличение абсорбции).
21	Стандарт для антистрептолизина - О (АСЛЮ)	Стандарт для антистрептолизина - О (АСЛЮ) ASO Standard. В наборе: стандарт 2x1мл. Для калибровки иммунотурбидиметрических анализов на антигена к СТРЕПТОЛИЗИН-О. Лиофилизат от белого до желтоватого цвета. не имеющего запаха, с химическим компонентом лиофилизированная сыворотка человека. Сыворотки крови человека, которые были использованы при производстве стандарта, были исследованы на вирус гепатита В, HIV- и HCV- антигена, и были получены отрицательные результаты.
22	Тестовый набор для количественного определения трансферрина турбидиметрическим методом в сыворотке крови	Тестовый набор для количественного определения трансферрина турбидиметрическим методом в сыворотке крови "TRANSFERRIN". В наборе: 2 x 50 мл Монореагент. Трансферрин в пробе или стандарте взаимодействует с антителами к трансферрину, содержащимися в реагенте. Увеличение оптической плотности, вызванное образованием комплексов. Измеряется турбидиметрическим методом. Монореагент содержит: антителы к трансферрину (козел), содержащая антитела к человеческому трансферрину; стабилизированная в физиологическом растворе (0,9%) - рН 8,3, ПЭГ - 20 г/л, азид натрия - 0,095%. Для измерения необходимы: длина волны - 340 нм, Hg 334-365 нм, оптический путь - 1 см, температура - 20...25 °С, измерение - против воды, реакция с увеличением оптической плотности. Линейность метода: диапазон измерений 0 - 550 мг/дл.
23	Калибратор Трансферрин	Калибратор С3 С4 Трансферрин - С3 С4 TRF Standard. Содержание набора: калибратор 2 x 1 мл. Состав: жидкая кальцифицированная плазма человека. Азид натрия - 0,095%. Концентрация С4 в стандарте (указывается на этикетке

	<p>фактора) определена с использованием эталонного материала CRM 470. Подход для проверки контроля правильности работы реактива TRANSFERRIN (TRANSFERRIN) производителя Human GmbH, Германия</p> <p>Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови "Albumin liquidcolor". В наборе: 4x100мл реакт. 1x3мл стандарт. Бромкрезоловый зеленый образует с альбумином в цитратном буфере окрашенный комплекс. Получение образующегося комплекса пропорционально концентрации альбумина в пробе. R 1 - раствор с красителем Цитратный буфер (pH 4.2) - 30 ммоль/л Бромкрезоловый зеленый - 260 мкмоль/л в фасовке 4x100мл, STD - Стандартный раствор альбумина Альбумин - 4 г/л или 40 г/дл, Азид натрия - 0.095 % в фасовке 1x3мл. Проба - сыворотка, гепаринизированная или ЭДТА плазма. Необходима длина волны для измерения: Hg 546 нм, оптический путь 1 см при температуре 20...25°C. Измерение производится против холостой пробы по реагенту. Область линейности теста - до 70 г/л или 7г/дл. Пробы с более высокими значениями разведите физраствором (0.9%) в соотношении 1:1. Полученное разведение используйте в качестве пробы. Результат умножьте на 2 (коэффициент разведения).</p>
<p>24</p> <p>Тест с использованием бромкрезолового зеленого для определения Альбумина в сыворотке и плазме крови</p>	<p>Прямой гомогенный тест, основанный на ферментативном определении холестерина ЛПВП в сыворотке или плазме крови "HDL Cholesterol liquidcolor". В наборе: 1 x 60 мл ферментативный реакт. 1 x 20 мл Субстрат, 1 x 5 мл Калибратор. Количественное определение холестерина ЛПВП состоит из двух стадий: первая стадия - удаление из зоны реакции микромикронов холестерина ЛПОНП и холестерина ЛПНП под действием ферментов. Вторая стадия для определения холестерина ЛПВП широко распространённым ферментативным методом с применением специфичных для холестерина ЛПВП поверхностноактивных веществ. Комбинация этих двух стадий делает данное определение холестерина ЛПВП более точными по сравнению с другими методами. В составе набора 1 x 60 мл Ферментативный реакт., который содержит: Буфер Гудса, pH=7.0 (20 °C) - 100 ммоль/л, холестеринэстераза - 600 Ед/л, холестериноксидаза - 380 Ед/л, каталаза - 600 Ед/л, N-(2-гидрокси-3-сульфопропил)-3,5-диметоксанилин (HDAOS) - 0.42 ммоль/л, 1 x 20 мл Субстрат, в составе которого: пероксидаза - 1000 Ед/л, 4-аминоантипирин (4-AA) - 1.00 ммоль/л, буфер Гудса, pH 7.0 (20°C) - 100 ммоль/л, азид натрия 0.05% , детергенты 1%, 1 x 5 мл Калибратор холестерин. Для пробы необходимы сыворотка, плазма. Характеристики измерения длина волны: Hg 578 нм, (от 570 до 610 нм), оптический путь 1 см, температура: 37°C, измерение: против холостой пробы по реагенту. Нужна одна холостая проба на серию. До концентрации £ 3,9 ммоль/л. Предел линейности зависит от типа используемого анализатора.</p>
<p>26</p> <p>Колориметрический тест для определения активности гаммаглутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови</p>	<p>Колориметрический тест для определения активности гаммаглутамилтрансферазы в сыворотке и плазме крови gamma-GT liquidcolor. Состав набора 10 x 8 мл Буферный раствор, 2 x 10 мл Субстрат. Содержание буферного раствора: ГИС буфер (pH 8.25) 100 ммоль/л, Лицил линин 100 ммоль/л, содержание Субстрата: L-γ-глутамил- 3-карбоксил-интразинил - 4 ммоль/л. Пробы для анализа: Сыворотка или плазма, обработанная ЭДТА. Необходима длина волны Hg 405 нм (400-420 нм), оптический путь 1см, температура 25, 30, 37°C, измерение против воздуха, реакция с возрастающим оптической плотности, против воздуха, реакция с возрастанием оптической плотности.</p>
<p>27</p> <p>Ферментативный колориметрический тест с антилицилиным фактором (АЛФ) для определения мочевого кислоты в сыворотке, плазме крови и моче URIC ACID liquidcolor. В наборе: 4x30мл Ферментный реакт., 1x3мл стандарт, Состав реактента: фосфатный буфер (pH 7.5) 50 ммоль/л, 4-Аминофеназол 0.3 ммоль/л, ДНГ БС 4 ммоль/л, уриказа - 200 Ед/л.</p>	<p>Ферментативный колориметрический тест с антилицилиным фактором (АЛФ) для определения мочевого кислоты в сыворотке, плазме крови и моче URIC ACID liquidcolor. В наборе: 4x30мл Ферментный реакт., 1x3мл стандарт, Состав реактента: фосфатный буфер (pH 7.5) 50 ммоль/л, 4-Аминофеназол 0.3 ммоль/л, ДНГ БС 4 ммоль/л, уриказа - 200 Ед/л.</p>

	<p>пероксидаза 1000 Ед/л. Состав стандарта: мочевая кислота, азид натрия 0,095%. Образцы: сыворотка, гепаринизированная плазма или ЭДТА-плазма, моча. Для анализа необходимо поддерживать следующие параметры: длина волны: 520 нм, Hg 546 нм, оптический путь: 1 см, температура: 20-25°C или 37°C, измерение: по холостому реактиву. Тест линейен при концентрации мочевой кислоты до 20 мг/дл или 190 мкмоль/л.</p>
<p>28</p> <p>Ферментативный колориметрический тест для количественного определения панкреатической амилазы</p>	<p>Ферментативный колориметрический тест для количественного определения панкреатической амилазы PANCREAS-AMYLEASE liquidolor. Набор содержит 4x10мл буфер, 2x5мл субстрат. В составе буфера (pH 7,15) Goods буфер - 0,1 моль/л, хлорид натрия - 50 ммоль/л, хлорид магния - 10 ммоль/л, α-Д-глюкозидаза - 2 кЕд/л, моноклональные антитела к слюнной α-амилазе - 25 мг/л, азид натрия 0,95 г/л. В составе субстрата (pH 7,15) Goods буфер 0,1 моль/л, EPS-G7 1,6 ммоль/л, азид натрия 0,95 г/л. Реагенты стабилизируются после вскрытия флаконов вплоть до указанной даты при температуре хранения 2...8°C, в качестве пробы необходимо использовать сыворотку, плазму (гепарин, ЭДТА), мочу. Необходимая длина волны для измерения 405нм, оптический путь 1см, температура 37С, измерение против холостой пробы по реактиву. Линейность метода: Диапазон измерений 5 - 2000 Ед/л. Эффект прозоны не наблюдается</p>
<p>29</p> <p>Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке и плазме крови</p>	<p>10720P Ферментативный колориметрический тест для определения концентрации триглицеридов с АЛФ (антилипидным фактором) в сыворотке и плазме крови TRIGLYCERIDES liquidolor mono. В наборе: 9x15мл монореагент, 1x3 мл Стандарт триглицериды. Триглицериды определяют после ферментативного гидролиза липазами. Индикатором является хинонимин, образующийся из перекиси водорода, 4-аминоантипиррина и 4-хлорфенола под каталитическим действием пероксидазы. В наборе 9x15мл монореагент с составом: PIPES буфер (pH 7,5) 50 ммоль/л, 4-хлорфенол 5 ммоль/л, 4-аминофенозон 0,25 ммоль/л, ионы магния 4,5 ммоль/л, АТФ 2 ммоль/л, липаза 1300 ед/л, пероксидаза 500 ед/л, глицерол-3-фосфат оксидаза 1500 ед/л, азид натрия 0,05 %, 3 мл Стандарт триглицериды. Реагенты стабилизируются даже после вскрытия до указанного срока годности при хранении при температуре 2...8°C. При 20...25°C реагент стабилен в течение 4 недели. Образец: сыворотка, гепаринизированная плазма или плазма с ЭДТА. Параметры для анализа: длина волны: 500 нм, Hg 546 нм, оптический путь: 1 см, температура: 20...25°C или 37°C, измерение: относительно бланка реагента. Тест является линейным до концентрации триглицеридов 1000 мг/дл или 11,4 ммоль/л.</p>
<p>30</p> <p>Тест для количественного определения креатинкиназы в сыворотке и плазме крови человека</p>	<p>Тест для количественного определения креатинкиназы в сыворотке и плазме крови человека CK-NAC activated liquid V. В наборе: Ферменты 10 x 8 мл, Субстрат 2 x 10 мл, Ферменты 10 x 8 мл содержат: имидазольный буфер (pH 6,2) - 125 мМоль/л, глюкоза - 25мМоль/л, ацетат магния - 12,5мМоль/л, ЭДТА - 2,5мМоль/л, АМФ - 6,25мМоль/л, N-ацетилцистеин - 0,25мМоль/л, диаленозина пентафосфат - 12,5мкМоль/л, НАДФ - 2,5мМоль/л, текстокиназа - 5Ед/мл, стабилизатор SH - 31,25мМоль/л, азид натрия - 0,095%. Субстрат 2 x 10 мл содержит: АДФ - 10мМоль/л, глюкозо-6-фосфат, дегидрогеназа - 14Ед/мл, креатинфосфат - 150 мМоль/л, азид натрия - 0,095 %. Стандартный метод модифицирован в соответствии с рекомендациями Европейского Комитета по клиническим лабораторным стандартам (ECLCS) и Междунароной федерации клинической химии (IFCC). Образцы: сыворотка, гепаринизированная плазма или плазма с ЭДТА. Для проведения анализа необходимая длина волны - Hg 365 нм, 340 нм или Hg 334 нм, оптический путь - 1 см, температура - 25°C, 30°C или 37°C, измерение - против воздуха (увеличивающаяся абсорбция).</p>

<p>31</p> <p>Фотометрический колориметрический тест для определения магния с АДФ (антилинидным фактором) в сыворотке и плазме крови MAGNESIUM Iquicolor</p>	<p>Фотометрический колориметрический тест для определения магния с АДФ (антилинидным фактором) в сыворотке и плазме крови MAGNESIUM Iquicolor. В наборе: 2x100мл цветной реагент, 1x3мл стандарт. Цветной реагент с составом: CAPS 50 ммоль/л G-ЭДТА 0,13 ммоль/л, Кендидоловый синий 0,09 ммоль/л, Димеркаптоацетарная кислота 0,1 %, Азид натрия 0,095 % и 1x3мл Стандарт с составом: Магний, Азид натрия 0,095%. В качестве образцов необходимо использовать сыворотку, плазму (не использовать ЭДТА-плазму). Для проведения анализов необходимо поддерживать следующие параметры: длина волны: 520 нм, 546 нм, оптический путь: 1 см, температура: 20-25 °С, измерение: относительно холостого реагента. Только один бланк реагента в серии требуется. Линейность: Тест является линейным до концентрации магния 5 мг/дл или 2,05 ммоль/л.</p>
<p>32</p> <p>Тест для количественного определения ионизированного кальция в сыворотке и плазме человека</p>	<p>Тест для количественного определения ионизированного кальция в сыворотке и плазме крови человека Calcium Iquicolor. В наборе: 100мл Раствор буфера, 100мл Цветной реагент. Методика: Ионы кальция реагируют с о-крезолфталенинкомплексом в щелочной среде с образованием комплекса красно-фиолетового цвета. Оптическая плотность этого комплекса пропорциональна концентрации кальция в пробе. В составе набора реагентов: 100мл Раствор буфера содержащий лизиновый буфер (pH = 11.1) - 0.2 моль/л, азид натрия - 0.095%, 100мл Цветной реагент 8-гидроксинолин - 14 ммоль/л, о-Крезолфталенинкомплексон - 0.1 ммоль/л, Соляная кислота - 0.1 моль/л. Необходимые пробы: сыворотка или гепаринизированная плазма. Необходимая длина волны для измерения - 570 нм, Hg 578 нм, оптический путь - 1 см, температура - 20С-25С. Измерение против холостой пробы по реагенту. Нужна одна холостая проба на серию. Метод линейен до концентрации кальция 15 мг/дл (3,75 ммоль/л). Если содержание кальция в пробе выше 3,75 ммоль/л, разбавьте пробу дистиллированной водой в отношении 1+1 и повторите исследование. Полученный результат умножьте на 2 (коэффициент разведения).</p>
<p>33</p> <p>Фотометрический тест для определения гликогемоглобина в цельной крови</p>	<p>Фотометрический тест для определения гликогемоглобина в цельной крови HbA1c Iquicolor. В наборе 1x75 тестов Латексный реагент (R1), 1x75 тестов Буфер (R2), 0,5 мл Антигела (R3), 1 - 100 мл Лизирующий реагент (R4), Латексный реагент состоит из латекса - 0,13 %, глициновый буфер (pH 8,0±0,2) - 20 мМоль/л, NaN3 - 0,1 %. Состав буфера (R2): Глициновый буфер (pH 5,75) 80 мМоль/л, NaN3 - 0,1 %, В составе Антигел (R3): Моноклональные антитела мыши к HbA1c человека 0,05 мг/мл, Поликлональные антитела мыши к IgG 0,08 мг/дл, NaN3 - 0,1 %. В составе лизирующего реагента: NaN3 0,05%. В методе используются взаимодействие антигена и антител для прямого определения процентного содержания HbA1c в цельной крови. Определение основано на конкурентном связывании общего гемоглобина и HbA1c со специфическими латексными частицами пропорционально их концентрации. Моноклональные антитела мыши к HbA1c человека перекрестно связаны с антителами мыши к IgG мыши и специфически взаимодействуют с HbA1c с развитием агглютинации латексных частиц. Степень агглютинации зависит от количества связанного HbA1c. Увеличение муконости смеси измеряется фотометрически. Значение HbA1c в пробах экранируется из кривой, установленной при измерении калибраторов. В качестве образца используется венозная кровь с ЭДТА. Линейность: до 150 мМоль/Моль Hb. Интерференции: Критерий: Восстановление в пределах ± 10 % первоначального значения. Значительной интерференции не выявлено при концентрации билирубина - 50 мг/дл, аскорбиновой кислоты - 50 мг/дл, интралипида - 400 мг/дл, ацетилированного гемоглобина - 8 мМоль/л и карбамиллированного гемоглобина - 8 мМоль/л.</p>

34	Набор контролей для гликогемоглобина	<p>Набор контролей для гликогемоглобина HbA1c Liquidtest. В наборе: 2x0,5мл контрольная кровь в норме, 2x0,5мл контроль крови ненормальной. Контрольный набор предназначен для контроля качества наборов для тестирования HUMAN HbA1c. Контрольные образцы изготовлены из эритроцитов человека и лиофилизированы. Рассчитайте разницу поглощения (DA [CAL] - A [CAL] - ARB) каждого калибратора и отобразите значения (ось Y) против соответствующих концентрации (ось X). Концентрация в образце интерполируется из калибровочной кривой.</p> <p>Формула перевода в единицы NGSP: $\text{HbA1c} [\%] = \text{HbA1c} [\text{ммоль/моль Hb}] * 0,0915 + 2,15$.</p>
35	Набор калибраторов для гликогемоглобина	<p>Набор калибраторов для гликогемоглобина - HbA1c Liquidtest. В наборе 4 калибратора по 0,5 мл. Набор калибраторов HbA1c Liquidtest используется для калибровки иммунологических анализов на HbA1c. В наборе 4 калибратора по 0,5 мл I-4 Hb, извлеченный из устаревших эритроцитов (целевые значения) Калибраторы HbA1c можно отделить по системе IFCC HbA1c. Концентрации калибратора HbA1c, установленные для конкретной партии, указаны в инструкции к набору калибраторов HbA1c Liquidtest. Для расчета значений NGSP HbA1c использовалась следующая формула расчета: $\text{NGSP HbA1c} [\%] = \text{HbA1c} [\text{ммоль/моль Hb}] * 0,0915 + 2,15$. Калибровка 5-точечная калибровка с использованием [CAL-1-4] и физиологического раствора (NaCl 0,9%) в качестве.</p>
36	Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности	<p>Набор реагентов для определения общей железосвязывающей способности TIBC. В наборе: 1x100мл раствора железа, 2x20 г оксида алюминия, 1 мерная ложка. Железосвязывающий белок трансферрин в сыворотке насыщается при обработке избытком ионов Fe(III). Несвязанное (избыточное) железо адсорбируется на оксиде алюминия и осаждается. Затем определяют содержание трансферрин-связанного железа (ТВС) в супернатанте. Раствор железа с составом: железо-(III)-хлорид 0,09 ммоль/л. Образцы: сыворотка, гепаринизированная плазма. Реагенты стабильны до указанной на упаковке даты истечения срока годности при условии их хранения в температурных условиях от +15 °C до +25 °C.</p>
37	Турбидиметрический тест для количественного определения С3 компонента	<p>Турбидиметрический тест для количественного определения С3 компонента компонента COMPLEMENT C3. В наборе монореагент 2x20мл. С3 антигены в пробе или стандарте взаимодействуют с антигенами к С3, содержащимися в реагенте. Увеличение оптической плотности, вызванное образованием комплексов, измеряется турбидиметрическим методом. Реагент содержит антисыворотку (козел), содержащая антигена к человеческому С3, стабилизированная в физиологическом растворе (0,9%) pH 7, ПДГ - 20 г/л, Азид натрия - 0,095%. Реагент готов к использованию. В нераспечатанных флаконах реагент стабилен вплоть до указанной даты при температуре хранения 2...8 °C. Для измерения необходимой воды (с увеличением оптической плотности). Линейность метода: диапазон измерений 0 - 550 мг/дл. Дистиллированной воды (с увеличением оптической плотности). Эффект прозоны не наблюдается вплоть до концентрации 700 мг/дл.</p>
38	Турбидиметрический тест для количественного определения С4 компонента	<p>Турбидиметрический тест для количественного определения С4 компонента компонента COMPLEMENT C4. В наборе монореагент 2x20мл. Методика: итилены С4 в образце или стандарте реагируют с антигенами анти-С4 в реагенте. Увеличение поглощения, вызванное образовавшимися агрегатами, измеряют турбидиметрическим методом конечной точки. Реагент содержит антисыворотку (козел), содержащая антигена к человеческому С4, стабилизированная в физиологическом растворе (0,9%) pH 7,4, ПДГ - 20 г/л, Азид натрия 0,095%. Реагент готов к использованию. В нераспечатанных флаконах реагент стабилен вплоть до указанной даты при температуре хранения 2...8 °C. Для измерения необходимой воды (с увеличением оптической плотности). Линейность метода: диапазон измерений 0 - 550 мг/дл.</p>

		<p>измерение против желтизненной воды (с увеличением оптической плотности). Линейность метода: диапазон измерений 6 - 120 мг / дл. Эффект прозоны не наблюдается вплоть до концентрации 500 мг / дл.</p>
39	Мультикалибратор для калибровки клинических биохимических реагентов	<p>Мультикалибратор для калибровки клинических реагентов Autosal. Набор содержит Лيوфиллизат 4x5,0 мл. Реактивные компоненты в лиофиллизате: сыворотка человека с химическими примесями и экстрактами животного происхождения. Концентрации / показатели компонентов зависят от серии продукта. Значения точной калибровки перечислены в прилагаемой таблице. Стабильность лиофилизированной сыворотки-калибратора при температуре от +2°C до +8°C до указанной даты истечения срока годности. Стабильность компонентов в восстановленном калибраторе: при температуре +25°C - не менее 8 часов, при температуре от +2°C до +8°C - не менее 7 суток, при температуре -20°C - не менее 1 месяца (при условии однократного замораживания). Стабильность билирубина в восстановленном калибраторе (при условии его хранения в защищённом от света месте): при температуре от +2°C до +8°C: 8 часов. Для определенных кислот фосфатазы восстановленный материал должен быть стабилизирован добавлением одной капли (2,5 - 30 мкл) уксусной кислоты (0,7 Моль/л) к 1,0 мл калибратора. При температуре от +2°C до +8°C стабилизированная кислотная фосфатаза стабильна в течение 2 суток.</p>
40	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик HumaTrol N	<p>Контрольная сыворотка для контроля качества и системной калибровки клинических биохимических методик HumaTrol N. Набор HumaTrol N 6 x 5,0 мл лиофиллизат, приготовленный из бычьей сыворотки с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека. Компоненты восстановленной HumaTrol N при хранении в условиях температуры от +2°C до +8°C стабильны: неорганические, органические вещества и ферменты - не менее 7 суток; билирубин - не менее 4 суток; кислотная фосфатаза - не менее 2 суток. Свежеприготовленная HumaTrol N может быть разделена на части и однократно заморожена (-20°C) на срок не менее 1 месяца. Перед использованием размороженную сыворотку следует тщательно перемешать. С целью предотвращения контаминации и защиты от света (Билирубин, КК) мы рекомендуем хранить оригинальный флакон в тёмном месте и отбирать количество, необходимое для использования в течение одного дня. Активность кислотной фосфатазы значительно снижается в нейтральной среде. Стабилизация достигается добавлением одной капли (2,5-30 мкл) 0,7 Моль/л уксусной кислоты к 1,0 мл восстановленного контроля. После такой стабилизации при условии хранения в условиях температуры от +2°C до +8°C использование возможно в течение 2 суток. Значения глюкозы могут снижаться после 4 суток. Для определения щелочной фосфатазы не следует использовать HumaTrol N ранее чем через 2 часа после восстановления. Щелочная фосфатаза стабилизируется в пределах около 48 часов, значения могут возрастать на величины до 20%.</p>
41	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик HumaTrol P	<p>Контрольная сыворотка для контроля качества и системной калибровки клинических биохимических методик HumaTrol P. Набор HumaTrol P 6 x 5,0 мл Лيوфиллизат, приготовленный из бычьей сыворотки с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека. Компоненты восстановленной HumaTrol P при хранении в условиях температуры от +2°C до +8°C стабильны: неорганические, органические вещества и ферменты - не менее 7 суток; билирубин - не менее 4 суток; кислотная фосфатаза - не менее 2 суток. Свежеприготовленная HumaTrol P может быть разделена на части и однократно заморожена (-20°C) на срок не менее 1 месяца. Перед использованием размороженную сыворотку следует тщательно перемешать. С целью предотвращения контаминации и защиты от света (Билирубин, КК) мы рекомендуем хранить оригинальный флакон в тёмном месте и отбирать количество, необходимое для использования в течение одного дня. Активность кислотной фосфатазы значительно снижается в нейтральной среде. Стабилизация</p>

	<p>достигается добавлением одной капли (25-30 мкл) 0,7 Молярл уксусной кислоты к 1,0 мл восстановленного контроля. После такой стабилизации при условии хранения в условиях температуры от +2°C до +8°C использование возможно в течение 2 суток. Значения глюкозы могут снижаться после 4 суток. Для определения щелочной фосфатазы не следует использовать HimaToif P ранее чем через 2 часа после восстановления. Щелочная фосфатаза стабилизируется в пределах около 48 часов, значения могут возрастать на величины до 20%.</p> <p>Контрольная сыворотка для контроля точности и воспроизводимости клинических биохимических методик Serodos. В наборе Serodos 6 x 5,0 мл Лиофилизат, приготовленный на основе человеческой сыворотки, с установленным содержанием всех важных компонентов сыворотки человека. После вскрытия флакона восстановленные и хранящиеся при температуре от +2°C до +8°C компоненты Serodos сохраняют стабильность в течение 7 суток; билирубин стабилен в течение 4 суток, стабилизированная кислая фосфатаза стабильна в течение 2 суток. Активность кислой фосфатазы значительно снижается в нейтральной среде. Стабилизация достигается добавлением одной капли (25-30 мкл) 0,7 Молярл уксусной кислоты к 1,0 мл восстановленного контроля. Для определения щелочной фосфатазы не следует использовать Serodos ранее чем через 2 часа после восстановления. Щелочная фосфатаза стабилизируется в пределах около 48 часов, значения могут возрастать на величины до 20%. С целью предотвращения контаминации и защиты от света (Билирубин, КК) мы рекомендуем хранить оригинальный флакон в темном месте и отбирать количество, необходимое для использования в течение одного дня. При необходимости свежереприготовленная Serodos может быть разделена на части и однократно заморожена (-20°C) на срок не менее 1 месяца. Перед использованием размороженную сыворотку следует тщательно перемешать.</p>
<p>42</p> <p>Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Serodos®</p>	<p>Контрольная сыворотка для контроля качества биохимических тестов Serodos plus. Комплектность 6 x 5 мл Контрольная сыворотка для патологического диапазона компонентов во флаконе из темного стекла с черной крышкой. Универсальная лиофилизированная контрольная сыворотка на основе человеческой крови с определенными значениями для всех важных компонентов сыворотки преимущественно в патологическом диапазоне. При хранении в негерметичной упаковке в холодильной камере при температуре от +2°C до +8°C изделие применимо до даты истечения срока годности, указанной в маркировке упаковки и флакона. После вскрытия флакона, восстановление изделия сохраняют стабильность в течение 7 дней; билирубин - температурных условиях от +2°C до +8°C компоненты изделия сохраняют стабильность в течение 7 дней; билирубин - до 4 дней, стабилизированная кислая фосфатаза - до 2 дней. Активность кислой фосфатазы определено уменьшится при нейтральном pH. Стабилизация достигается путем добавления одной капли (25 - 30 мкл) 0,7 Молярл уксусной кислоты к 1 мл восстановленного контрольного материала. Для исследования щелочной фосфатазы Serodos plus не должен быть использован ранее чем через 2 часа после восстановления. Активность щелочной фосфатазы стабилизируется в течение около 48 часов, в течение этого времени ее рост может достигнуть 20%. Для предупреждения контаминации и для защиты от света (билирубин, КК) мы рекомендуем хранить оригинальные флаконы в темном месте и отливать из флакона необходимое количество материала для проведения исследования в течение дня. Если необходимо, контрольный материал после окончания разведения можно разлить на порции и однократно заморозить (-20°C) по крайней мере, на один месяц. Перед использованием тщательно перемешайте размороженную сыворотку.</p>
<p>44</p>	<p>Концентрат для приготовления моющего раствора Wash additive, 4x25мл Содержание: моющая добавка 4 x 25 мл. Активные компоненты: порошок - 25%, консервирующее средство - 0,095%. Моющую добавку и моющее средство</p>

	Концентрат для приготовления моющего раствора	следует хранить при температуре 2... 25 °С, сохраняет свою стабильность до даты, указанной на этикетке. Моющая добавка содержит незначительное количество консервантов (азид натрия) и не должна контактировать с кожей, глазами или слизистой оболочкой. Предназначены для биохимических анализаторов HumaStar.
45	Специальный промывочный раствор	Специальный промывочный раствор (Special Wash Solution). В наборе: раствор 12 x 30 мл. Запечатанный концентрат [SWA] стабилен до указанного срока годности, если хранить при температуре 2-25°C. Предназначены для биохимических анализаторов HumaStar
46	Промывающий раствор для кювет	Промывающий раствор для кювет Cuvette Clean В наборе: Промывающий раствор 4x100мл. В заводской упаковке стабилен до указанного срока годности, если хранить при температуре 2- 25°C. После вскрытия упаковки при хранении при температуре 2-25°C - 21 дней. Для анализаторов HumaStar
47	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Turbidos	Контрольная сыворотка для контроля качества клинических биохимических методик Turbidos. Набор содержит 2 препарата, каждый в количестве 2x3,0 мл для выполнения диагностических исследований in vitro. Состав набора: Turbidos Level 1 - жидкий, готовый к использованию контрольный материал на основе сыворотки человека с установленным содержанием всех важных белков сыворотки в нормальном диапазоне. Turbidos Level 2 - жидкий, установленным содержанием контрольного материала на основе сыворотки человека с установленным содержанием всех важных белков сыворотки в патологическом диапазоне. После вскрытия флакона, при условии его плотного закрытия пробкой и хранения в температурных условиях от -2°C до +8°C, Turbidos сохраняет стабильность в течение 30 дней. Не замораживать. Необходимо избегать бактериальной контаминации. В случае контаминации бактерии вызывают увеличение мутности и/или появление характерного запаха. Если появились признаки микробного загрязнения, флакон необходимо утилизировать.
48	Реакционные кюветы до 75000 тестов	Реакционные кюветы (до 75,000 тестов) Reaction Cuvettes (up to 75,000 tests). Набор содержит 200шт реакционных кювет рассчитанных на 75 000 тестов. Температура хранения +2 - +50C. Подходит для автоматических биохимических анализаторов

Дополнительные требования к поставляемому товару.

Товар должен быть новым, обязательно упакованным, промаркированным с указанием наименования, страны-производителя и произведен не раньше 2023 года.

Каждая единица товара должна быть снабжена технической и эксплуатационной документацией на казахском и русском языках.

Товар должен иметь документ, подтверждающий наличие регистрации в Республике Казахстан, в случае если товар не подлежит регистрации, поставщик должен представить документ, выданный соответствующим органом о том, что товар не подлежит регистрации в Республике Казахстан.

Форма
(Кому) _____
(наименование заказчика,
организатора закупок
или единого дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

(наименование потенциального поставщика),
рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера
№ _____.

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

1) _____ (номер лота) _____
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий /фармацевтических услуг)

2) _____ (номер лота) _____
(подробное описание лекарственных средств/медицинских изделий /фармацевтических услуг)
в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупок лекарственных средств,
медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила). Потенциальный поставщик
подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об
ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей
 правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской
техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики
Казахстан.

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

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

_____ (наименование потенциального поставщика)
Печать (при наличии) «__» _____ 20__ г.

Ценовое предложение потенциального поставщика _____
(наименование потенциального поставщика) на поставку лекарственного средства и (или)
медицинского изделия

№ закупа _____

Способ закупа _____

Лот № _____

№ п.п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	*
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при покупке Единым дистрибьютором)	
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата «__» _____ 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Подпись

_____ Печать (при наличии)

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

№	Наименование документа	Дата и номер	Краткое содержание	Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии))	Оригинал, копия, нотариально засвидетельствованная копия (указать нужное)	Номер страницы
1						
2						

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки) Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____ " " _____ 20 ____ года

Банк (филиал банка) _____
(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере, объявленном

(наименование заказчика/организатора закупа)

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/поставку (наименование и объем товара)
на общую сумму _____ (прописью) тенге.

из них (при участии в закупа по нескольким лотам):

1) по лоту № _____ (номер в объявлении) – в размере _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа по первому
требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента равную

_____ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № _____ на сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге, лоту № _____ на сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату по основаниям,

предусмотренным правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских

изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной

медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в

следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за

счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования,

фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки Потенциального поставщика

и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании

Потенциального поставщика победителем закупа – до представления им соответствующего

гарантийного обеспечения по заключенному договору.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) _____

Печать Банка

**Типовой договор закупа
(между заказчиком и поставщиком)**

«___» _____ г.
(местонахождение)

_____ (полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем «Заказчик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем «Поставщик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № _____ от «___» _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;

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

2. Предмет Договора

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

3. Цена Договора и оплата

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

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

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

Сроки выплат: аванс (предоплата) 30% и 70% после приемки товара в пункте назначения.

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;

3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

4. Условия поставки и приемки товара

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

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации, представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора. Указанная информация должна представляться этому персоналу конфиденциально и в той мере, насколько это необходимо для выполнения договорных обязательств.

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

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

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

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

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

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

13. Поставщик должен поставить товары до пункта назначения, указанного в приложении к тендерной документации. Транспортировка этих товаров до пункта назначения осуществляется и оплачивается Поставщиком, а связанные с этим расходы включаются в цену Договора.

5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:
- а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;
 - б) в случае необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.
19. Поставщик гарантирует, что товары, поставленные в рамках Договора:
- 1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;
 - 2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.
20. В случае появления дефектов в конструкциях, материалах, изготовленных Поставщиком в строгом соответствии с технической спецификацией, представленной Заказчиком, Поставщик не несет ответственности за упущения Заказчика в его (Заказчика) технической спецификации.
21. Эта гарантия действительна в течение _____ дней после (указать требуемый срок гарантии) доставки всей партии товаров или ее части в зависимости от конкретного случая и их приемки на конечном пункте назначения, указанном в Договоре.
22. Заказчик обязан оперативно уведомить Поставщика в письменном виде обо всех претензиях, связанных с данной гарантией.
23. После получения уведомления о выходе товара из строя поставщик должен в срок не более 72 (семьдесят два) часов с момента получения уведомления обеспечить выезд квалифицированного специалиста на место для определения причин, сроков предполагаемого ремонта. Поставщик должен произвести ремонт, используя запасные части и узлы, произведенные заводом-изготовителем, или замену бракованного товара или его части без каких-либо расходов со стороны заказчика в течение одного месяца.
24. Если Поставщик, получив уведомление, не исправит дефект(ы) в течение одного месяца, Заказчик может применить необходимые санкции и меры по исправлению дефектов за счет Поставщика и без какого-либо ущерба другим правам, которыми Заказчик может обладать по Договору в отношении Поставщика.
25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и иные) в документы Договора не допускаются, за исключением письменных изменений, подписанных обеими сторонами.
26. Если любое изменение ведет к уменьшению стоимости или сроков, необходимых Поставщику для поставки любой части товаров по Договору, то цена Договора или график поставок, или и то и другое соответствующим образом корректируется, а в Договор вносятся соответствующие поправки. Все запросы Поставщика на проведение корректировки в рамках данной статьи должны быть предъявлены в течение 30 (тридцати) дней со дня получения Поставщиком распоряжения об изменениях от Заказчика.

6. Ответственность Сторон

27. Поставщик ни полностью, ни частично не должен передавать кому-либо свои обязательства по настоящему Договору без предварительного письменного согласия Заказчика.
28. Поставка товаров и предоставление услуг должны осуществляться Поставщиком в соответствии с графиком, указанным в таблице цен.
29. Задержка с выполнением поставки со стороны поставщика приводит к удержанию обеспечения исполнения договора и выплате неустойки.
30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.
31. За исключением форс-мажорных условий, если Поставщик не может поставить товары в сроки, предусмотренные Договором, Заказчик без ущерба другим своим правам в рамках Договора вычитает из цены Договора в виде неустойки сумму в размере 0,1 (ноль целых одна десятая) процентов от суммы недопоставленного или поставленного с нарушением сроков товара.

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

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

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

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

36. Заказчик может в любое время расторгнуть Договор, направив Поставщику соответствующее письменное уведомление, если Поставщик становится банкротом или неплатежеспособным. В этом случае, расторжение осуществляется немедленно, и Заказчик не несет никакой финансовой обязанности по отношению к Поставщику при условии, если расторжение Договора не наносит ущерба или не затрагивает каких-либо прав на совершение действий или применение санкций, которые были или будут впоследствии предъявлены Заказчику.

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

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

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

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

7. Конфиденциальность

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

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

5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик:

БИН
Юридический адрес:
Банковские реквизиты
Телефон, e-mail
Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)

Поставщик:

БИН
Юридический адрес:
Банковские реквизиты
Телефон, e-mail
Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

5. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан «О противодействии коррупции».

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражающееся в действиях, квалифицируемых применимым законодательством, как дача или получение взятки, коммерческий подкуп, а также действиях, нарушающих требования Антикоррупционного законодательства.

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

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

Исх. № _____
Дата _____
Кому: _____

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

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

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

Гарантийное обязательство № _____

« _____ » _____ г.

(местонахождение)

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

(описание товаров или услуг) и Вами было предусмотрено в Договоре/Дополнительном соглашении,
что Поставщик/Исполнитель внесет обеспечение его исполнения в виде банковской гарантии на
общую сумму _____

(сумма в цифрах и прописью) тенге.

Настоящим Банк _____

(наименование банка) подтверждает, что является гарантом по вышеуказанному Договору и берет на
себя безотзывное обязательство выплатить Вам по Вашему требованию сумму,
равную _____

(сумма в цифрах и прописью), по получении Вашего письменного требования на оплату, по
основаниям, предусмотренным Договором и правил организации и проведения закупа лекарственных
средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного
объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг, а также письменного подтверждения того, что
Поставщик/Исполнитель не исполнил или исполнил ненадлежащим образом свои обязательства по
Договору.

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

Подписи уполномоченных лиц Банка _____

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