

Утверждаю:

И.о. главного врача
КГП «Поликлиника №2 города Костанай»
Управления здравоохранения
акимата Костанайской области
Шумейбаев С.К.

Приказ №40-П
от «03» февраля 2022 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

Заказчик:

КГП «Поликлиника №2 города Костанай»
Управления здравоохранения акимата Костанайской области
110000, Республика Казахстан, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой 56 А,
БИН 960140000488,
БИК HSBKZKX
ИИК KZ58601A221000167571
АО "Народный Банк Казахстана"

Организатор закупок:

КГП «Поликлиника №2 города Костанай»
Управления здравоохранения акимата Костанайской области
110000, Республика Казахстан, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой 56 А,
БИН 960140000488,
БИК HSBKZKX
ИИК KZ58601A221000167571
АО "Народный Банк Казахстана"
(интернет - ресурс) по адресу: www.Pol2.kz
e-mail: pol2_kostanay@med.mail.kz

1. Общие положения

1.1 Тендер проводится с целью выбора поставщика медицинских изделий:

№ лота	Наименование товара
1.	Глюкоза из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
2.	Гамма-глутамилтрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
3.	Мочевина из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
4.	Креатинин (энзиматический) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
5.	Билирубин (общий) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
6.	Билирубин (прямой) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
7.	Общий белок из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
8.	Альфа-амилаза прямая из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
9.	Аланинаминотрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
10.	Аспартатминотрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
11.	Кальций Арсенazo из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
12.	Кюветы для образцов из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
13.	Мочевая кислота из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
14.	Триглицериды из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
15.	Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
16.	Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
17.	Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
18.	Биохимический калибратор из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
19.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень 1) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
20.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень 2) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
21.	Реакционный ротор из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
22.	Концентрированный моющий раствор из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
23.	Щелочная фосфатаза дза из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400
24.	Рекомбиопластин из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
25.	АЧТВ из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO

26.	Фибриноген по Клаусу из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
27.	Калибровочная плазма из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
28.	Нормальный контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
29.	Низкий Патологический контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
30.	Высокий Патологический контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
31.	Разбавитель факторов из из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
32.	Моющий раствор (А) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
33.	Моющий агент (В) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
34.	Роторы на 20 позиций из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO
35.	Референсная эмульсия из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO
36.	Разбавитель цельной крови из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN10, XN20 для систем XN-100, XN-2000, XN-3000
37.	Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550
38.	Лизирующий реагент из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550
39.	Окрашивающий реагент из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN10, XN20 для систем XN-100, XN-2000, XN-3000
40.	Очищающий раствор из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550
41.	Контрольная кровь 1 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550
42.	Контрольная кровь 2 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550
43.	Контрольная кровь 3 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550
44.	Тест-полоски для AUTION ELEVEN
45.	Контрольный материал для контроля корректности измерения тест-полосок
46.	Гликолизированный гемоглобин с из комплекта Анализатор i-CHROMA II
47.	Контроль гликолизированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-CHROMA II
48.	Капилляры пластиковые: для теста HbA1c из комплекта Анализатор i-CHROMA II

1.2 Потенциальные поставщики, изъявившие желание участвовать в тендере, должны соответствовать квалификационным требованиям, указанным в п. 14 (Глава 3) Постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 «Об утверждении Правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее — Правила).

1.3 Сумма, выделенная для данного тендера, составляет 38 703 915 тенге. Сумма, выделенная для данного тендера, в разрезе лотов составляет:

№ лота	Наименование товара	Объем	Сумма, тенге
1.	Глюкоза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	5	93500
2.	Гамма-глутамилтрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	2	148210
3.	Мочевина из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	6	438000
4.	Креатинин (энзиматический) из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	15	1257075
5.	Билирубин (общий) из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	6	242580
6.	Билирубин (прямой) из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	6	144990
7.	Общий белок из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	20	177200
8.	Альфа-амилаза прямая из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	4	750740
9.	Аланинаминотрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	4	267140
10.	Аспартатминотрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	4	267140

11.	Кальций Арсеназо из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	1	37135
12.	Кюветы для образцов из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	1	30475
13.	Мочевая кислота из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	2	144000
14.	Триглицериды из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	3	487995
15.	Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	20	2647800
16.	Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	20	4043500
17.	Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	5	319900
18.	Биохимический калибратор из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	4	193140
19.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень 1) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	4	193140
20.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень 2) из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	4	193140
21.	Реакционный ротор из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	2	84510
22.	Концентрированный моющий раствор из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	1	81735
23.	Щелочная фосфатаза дза из комплекта Анализатор биохимический турбидиаметрический BA400	4	357560
24.	Рекомбиластин из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	12	1124940
25.	АЧТВ из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	12	496320
26.	Фибриноген по Клаусу из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	12	2467740
27.	Калибровочная плазма из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	1	90465
28.	Нормальный контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	4	369000
29.	Низкий Патологический контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	4	352940
30.	Высокий Патологический контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	4	338240
31.	Разбавитель факторов из из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	6	76650
32.	Моющий раствор (А) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	6	90000
33.	Моющий агент (В) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	2	12780
34.	Роторы на 20 позиций из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	7	1096725
35.	Референсная эмульсия из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO	2	80290
36.	Разбавитель цельной крови из комплекта Автоматический гематологический анализатор	50	1999500

	XN10, XN20 для систем XN-100, XN-2000, XN-3000		
37.	Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	31	726485
38.	Лизирующий реагент из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	31	1394845
39.	Окрашивающий реагент из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN10, XN20 для систем XN-100, XN-2000, XN-3000	17	4685880
40.	Очищающий раствор из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	12	561120
41.	Контрольная кровь 1 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	12	637680
42.	Контрольная кровь 2 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	12	637680
43.	Контрольная кровь 3 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	12	637680
44.	Тест-полоски для AUTION ELEVEN	2	255420
45.	Контрольный материал для контроля корректности измерения тест-полосок	100	1260000
46.	Гликолизированный гемоглобин с из комплекта Анализатор i-CHROMA II	144	6480000
47.	Контроль гликозилированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-CHROMA II	2	50930
48.	Капилляры пластиковые: для теста HbA1c из комплекта Анализатор i-CHROMA II	15	180000

1.4. Место поставки: 110000, Республика Казахстан, Костанайская область, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой, 56А, 2 этаж, склад лекарственных средств и медицинских изделий;

1.5. Условия поставки: DDP;

1.6. Срок поставки товара: по заявкам заказчика по 31 декабря 2022 года;

1.7. Условия платежа: за фактически поставленный товар после предоставления счета-фактуры, накладной, акта приемки-передачи товара в течение 30 (тридцать) банковских дней.

2. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию

2.1 Не позднее чем за десять календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупок за разъяснениями по тендерной документации, на которые заказчик или организатор закупок не позднее трех рабочих дней со дня получения запроса дает разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2.2 В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупок при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

2.3 Организатор тендера при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера 14 февраля 2022 года по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, кабинет 201.

При проведении указанной встречи составляется протокол, содержащий представленные в ходе встречи вопросы и ответы по разъяснению условий тендера, который по итогам встречи незамедлительно направляется всем потенциальным поставщикам, которым была представлена тендерная документация.

3. Требования к оформлению тендерной заявки и представление потенциальными поставщиками конвертов с заявками на участие в тендере

3.1 Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет организатору тендера в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с тендерной документацией.

3.2 Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрывается и возвращается представившему ее потенциальному поставщику.

3.3 Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, до подведения итогов тендера.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

3.4. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере в соответствии с приложением 1 к настоящей тендерной документации. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме согласно приложению 3 к настоящей тендерной документации;

2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

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

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

5) копии 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 уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом "О разрешениях и уведомлениях";

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (приложение 4 к тендерной документации);

9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки (приложение 5 к тендерной документации);

3.5. Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных медицинских изделий на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx) (приложение 2 к тендерной документации);

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии "холодовой цепи" с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

3.6 Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном или русском языке. 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 и/или русском языке.

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

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

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

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

3.11 Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации

заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "О закупе медицинских изделий способом проведения тендера" и "Не вскрывать до 10 часов 00 минут 24 февраля 2022 года)".

4. Порядок представления заявки на участие в тендере

4.1 Заявки на участие в тендере представляются потенциальными поставщиками либо их уполномоченными представителями секретарю тендерной комиссии нарочно или с использованием заказной почтовой связи по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А., лицо ответственное за прием и регистрацию заявок на участие в тендере – Майлебаев Арман Булатович в срок до 09 часов, 00 мин., 24 февраля 2022 года включительно.

4.2 Все тендерные заявки, полученные секретарем тендерной комиссии после истечения окончательного срока представления тендерных заявок, не вскрываются и возвращаются представившим их потенциальным поставщикам по реквизитам указанным на конвертах с заявками на участие в тендере либо лично соответствующим уполномоченным представителям потенциальных поставщиков под расписку о получении. При этом отмечается время представления тендерной заявки в журнале регистрации заявок.

4.3 Представленные потенциальными поставщиками или их уполномоченными представителями заявки на участие в тендере регистрируются секретарем тендерной комиссии в соответствующем журнале с указанием даты и времени приема заявок на участие в тендере.

5. Изменение тендерных заявок и их отзыв

5.1 Потенциальный поставщик при необходимости отзывает заявку в письменной форме до истечения окончательного срока их приема. При этом он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

5.2 Уведомление потенциального поставщика об отзыве тендерной заявки должно быть направлено организатору тендера в письменной форме, но не позднее окончательного срока представления тендерных заявок.

5.3 Не допускается внесение изменений в тендерные заявки и их обеспечения после истечения срока представления тендерных заявок.

6. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

6.1 Потенциальный поставщик при представлении тендерной заявки одновременно вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров по лоту, предложенному в его тендерной заявке.

6.2 Гарантийное обеспечение тендерной заявки представляется в виде:

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет организатора закупа по следующим реквизитам: КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, БИН960140000488, БИКНСBKZKX, ИИККZ58601A221000167571, АО "Народный Банк Казахстана";

2) банковской гарантии согласно *приложению 5* к тендерной документации.

6.3 Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

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

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока представления тендерных заявок;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) при признании победителем тендера другого потенциального поставщика;
- 4) прекращения процедур закупки без определения победителя тендера;
- 5) вступления в силу договора о закупе и внесения победителем тендера обеспечения исполнения договора о закупе, предусмотренного тендерной документацией.

6.5 Гарантийное обеспечение тендерной заявки не возвращается потенциальному поставщику, представившему тендерную заявку и ее обеспечение в случаях, если потенциальный поставщик:

- 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока представления тендерной заявки;
- 2) победитель уклонился от заключения договора закупа после признания победителем тендера;
- 3) признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа.

7. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику

7.1 К потенциальным поставщикам товаров предъявляются следующие квалификационные требования:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

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

8. Требования к закупаемым медицинским изделиям

8.1 К закупаемым медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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

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

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

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

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

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

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

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

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

8.2 Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7) пункта 8.1 настоящей тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

9. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками на участие в тендере

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

9.2 Вскрытие конвертов с заявками на участие в тендере производится тендерной комиссией в присутствии всех прибывших потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей в 10 часов, 00 мин., 24 февраля 2022 года по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, кабинет 201.

Вскрытию подлежат конверты с заявками потенциальных поставщиков, представленные в сроки и в порядке, установленные в объявлении (уведомлении) организатора государственных закупок и настоящей тендерной документацией.

В случае если на тендер (лот) представлена только одна заявка, то данная заявка на участие в тендере также вскрывается.

9.3. Присутствующие на процедуре вскрытия конвертов с заявками на участие в тендере уполномоченные представители потенциальных поставщиков, подтверждая свое присутствие, должны предъявить документы, подтверждающие их полномочия и зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков до 09 часов, 30 мин., 24 февраля 2022 года по адресу: 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, кабинет 201.

9.4. Не допускается вмешательство потенциальных поставщиков или их уполномоченных представителей, присутствующих на заседании тендерной комиссии по вскрытию конвертов с заявками на участие в тендере, в деятельность тендерной комиссии, секретаря тендерной комиссии.

9.5 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.

10. Оценка и сопоставление тендерных заявок

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

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

2) непредставления справки государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справки об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);

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

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

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

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) 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);

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящей тендерной документации;

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

10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к товарам приобретаемых в рамках настоящих Правил;

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых товаров, требованиям, предусмотренным главой 4 Правил;

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

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

15) несоответствия требованиям пункта 16 Правил;

16) установленных пунктами 22, 29 Правил;

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

18) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме,

утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

20) 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;

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

22) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил;

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков;

10.3 Если тендер в целом или какой-либо лот признаны несостоявшимися, организатор тендера изменяет содержание условия тендера и проводит повторный тендер, либо по основанию подачи только одной заявки, соответствующей требованиям тендерной документации осуществляет закуп способом из одного источника у потенциального поставщика, подавшего данную заявку.

10.4 Тендерная комиссия оценивает и сопоставляет тендерные заявки, принятые для участия в тендере, и определяет выигравшую заявку на основе наименьшей цены. В отсутствие конкуренции по лоту или при отклонении тендерных заявок конкурентов по лоту победителем тендера признается потенциальный поставщик, чья тендерная заявка признана тендерной комиссией единственной соответствующей условиям объявления и требованиям Правил.

10.5 Тендерная комиссия подводит итоги тендера в течение десяти календарных дней со дня вскрытия конвертов с тендерными заявками путем оформления протокола итогов тендера.

10.6 Потенциальный поставщик, участвовавший в тендере, может обжаловать итоги тендера в порядке, установленном законодательными актами Республики Казахстан.

11. Протокол об итогах тендера

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

1) наименования и краткое описание закупаемого товара;

2) сумма закупа;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) в случае отклонения тендерных заявок - основания их отклонения;

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) если в результате тендера не определен победитель - основания принятия такого решения тендерной комиссией;

10) срок, в течение которого должен быть заключен договор о закупе;

11) информация о привлечении экспертной комиссии.

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

11.3 Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе организатора закупа.

12. Порядок заключения договора о закупе

12.1 Организатор тендера в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме, согласно *приложению 6* к тендерной документации.

12.2 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.

12.3 Договор о закупе вступает в силу с момента подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

12.5 Не допускаются внесение каких-либо изменений и (или) новых условий в договор (за исключением уменьшения цены товара, объема), которые изменяют содержание предложения, явившегося основой для выбора

поставщика, в том числе замена торгового наименования, указанного в договоре другим торговым наименованием.

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

- 1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на товары и соответственно цены договора;
- 2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема товаров.

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

13. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе

13.1 Гарантийное обеспечение исполнения договора представляется в виде:

- 1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа;
- 2) банковской гарантии согласно *приложению 7* к тендерной документации.

Обеспечение исполнения договора в виде гарантийного взноса вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера по реквизитам: КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, 110000, РК, г. Костанай, ул. М. Хакимжановой 56 А, БИН 960140000488, БИК HSBKZKZKX, ИИК KZ58601A221000167571, АО "Народный Банк Казахстана";

Размер обеспечения исполнения договора о закупе составляет три процента от общей суммы договора.

13.2 Обеспечение исполнения договора не вносится в случае, если сумма договора не превышает двухтысячекратный размер месячного расчетного показателя на соответствующий финансовый год.

13.3 Обеспечение исполнения договора о закупе вносится поставщиком - в течение десяти рабочих дней после вступления договора в силу, если иное не предусмотрено данным договором.

14. Поддержка отечественного товаропроизводителя

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

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

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

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

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

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

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

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

15. Поддержка предпринимательской инициативы

15.1 Преимущество на заключение договоров в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской

помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

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

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

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

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

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств, медицинских изделий и фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), полученный в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан;

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

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

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

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

16. Заключительные положения

16.1 Внесенное обеспечение исполнения договора о закупе (договора поставки) возвращается 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.

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

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

2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественного товара, и нарушение других условий договора);

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа.

В случаях, предусмотренных настоящим пунктом тендерной документации, гарантийное обеспечение исполнения договора закупа зачисляется в доход заказчика (организатора).

16.3 Контроль за соблюдением настоящих Правил осуществляют органы государственного аудита и финансового контроля в соответствии с законодательством о государственном аудите и финансовом контроле.

16.4 Обжалование действий (бездействия), решений организатора закупа, заказчика и единого дистрибьютора рассматривается органами государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящим органом в досудебном порядке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

16.5 Действия (бездействия), решения организатора закупа, заказчика и единого дистрибьютора, а также решения органа государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящего органа, принятые по результатам рассмотрения жалобы, могут быть обжалованы в судебном порядке в соответствии с законодательством

Республики Казахстан.

16.6 Вскрытые тендерные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам. Исключением может быть оригинал банковской гарантии, при этом организатор тендера должен сохранить ксерокопию данного документа, заверенного организатором тендера.

16.7 Материалы проведенного закупа хранятся в порядке, установленном соответствующей номенклатурой дел организатора закупок.

Председатель тендерной комиссии:

Заместитель председателя тендерной комиссии:

Члены тендерной комиссии:



Шуменбаев С.К.

Нелина О.А.

Смаглий С.Н.

Бекітемін

Қостанай облысы денсаулық сақтау басқармасының «Қостанай қаласының № 2 емханасы» КМК-ның бас дәрігердің м.а.
Шүменбаев С.К.

№40-ө бұйрық
2022 жыл «03» ақпан

ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА

Тапсырыс беруші:

Қостанай облысының денсаулық сақтау басқармасының
«Қостанай қаласының № 2 емханасы» КМК-ны
110010, ҚР, Қостанай қ, Хақимжанова көш-сі 56а
БИН 960140000488
БСК HSBKKZKX
ЖСК KZ58601A221000167571
"Қазақстан Халық Банкі" АҚ

Сатып алуды ұйымдастырушы:

Қостанай облысының денсаулық сақтау басқармасының
«Қостанай қаласының № 2 емханасы» КМК-ны
110010, ҚР, Қостанай қ, Хақимжанова көш-сі 56а
БИН 960140000488
БСК HSBKKZKX
ЖСК KZ58601A221000167571
"Қазақстан Халық Банкі" АҚ
(интернет - ресурс) мекен-жайы: www.Pol2.kz
e-mail: Pol2_kostanay@med.mail.kz

1.Жалпы ережелер

1.1 Тендер медициналық бұйымдар өнім беруші (лер) таңдау мақсатында жүргізіледі:

Лот №	Тауардың атауы
1.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан глюкоза
2.	Жиынтықтан Гамма-глутамилтрансфераза биохимиялық турбидиметриялық ВА400 талдауышы
3.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан несепнәр
4.	Биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан креатинин (энзиматикалық) ВА400
5.	Биохимикалық турбидиметриялық ВА400 талдауыш жиынтығынан алынған билирубин (жалпы)
6.	Биохимия турбидиметриялық ВА400 талдауышы жиынтығынан алынған билирубин (тікелей)
7.	Жиынтықтан алынған жалпы ақуыз ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш
8.	Жиынтықтан алынған тікелей альфа-амилаза ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш
9.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан аланинаминотрансфераза
10.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан аспартатаминотрансфераза
11.	Биохимиялық турбидиметриялық ВА400 талдауыш жиынтығынан кальций арсеназо
12.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан алынған үлгілерге арналған кюветтер
13.	Биохимиялық турбидиметриялық ВА400 талдауыш жиынтығынан несеп қышқылы
14.	Анализатор жиынтығынан триглицеридтер биохимиялық турбидиметриялық ВА400
15.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан Холестерин
16.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан Холестерин
17.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан Холестерин
18.	Жиынтықтан алынған биохимиялық калибратор ВА400 биохимиялық турбидиметриялық анализатор
19.	Биохимиялық бақылау сарысуы (1 деңгей) жиынтықтан ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш
20.	Биохимиялық бақылау сарысуы (2-деңгей) жиынтықтан биохимиялық турбидиметриялық талдауыш ВА 400

21.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан реакциялық ротор
22.	Биохимиялық BA400 турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан концентрацияланған жуу ерітіндісі
23.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық анализатор жиынтығынан сілтілік фосфатаза дза
24.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан рекомбиластин
25.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан АЧТВ
26.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан Клаус бойынша Фибриноген
27.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан калибрлеу плазмасы
28.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық анализатор жиынтығынан қалыпты бақылау
29.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан төмен патологиялық бақылау
30.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан жоғары патологиялық бақылау
31.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан факторлардың сұйылтқышы
32.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық талдауыш жиынтығынан жуу ерітіндісі (А)
33.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан жуғыш агент (В)
34.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық талдауыш жиынтығынан 20 позицияға роторлар
35.	Құрамында референс эмульсиясы ACL ELITE / ACL ELITE PRO in vitro диагностикасына арналған автоматты коагулометриялық талдау ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық талдауыш жиынтығынан 20 позицияға роторлар
36.	XN-100, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған XN 10, XN20 Автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан жаңа алынған қанды сұйылтқыш
37.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан қандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған Реагент
38.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан лизинациялық реагент
39.	XN-100, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған XN 10, XN20 Автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан бояғыш реагент
40.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан тазартқыш ерітінді
41.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 1 Бақылау қаны
42.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 2 Бақылау қаны
43.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 3 Бақылау қаны
44.	AUTION ELEVEN үшін тест-жолақтар
45.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 3 бақылау қаны
46.	I-CHROMA II Анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобин с
47.	I-CHROMA II Анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобинді бақылау
48.	Пластикалық капиллярлар: I-CHROMA II Анализатор жиынтығынан HbA1c сынағы үшін

1.2 Әлеуетті өнім беруші, «Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысы 14 т. (Тарау 3) өзгертумен (әрі қарай -Ереже).

1.3 Осы тендер үшін бөлінген сома 38 703 915 теңгені құрайды. Осы тендер үшін бөлінген сома лоттар бөлінісінде мынаны құрайды:

№ п/п	Тауардың атауы	Көлемі	Сатып алуға бөлінген сома
1.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан глюкоза	5	93500
2.	Жиынтықтан Гамма-глутамилтрансфераза биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауышы	2	148210
3.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан несепнәр	6	438000
4.	Биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан креатинин	15	1257075

	(энзиматикалық) BA400		
5.	Биохимикалық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан алынған билирубин (жалпы)	6	242580
6.	Биохимия турбидиметриялық BA400 талдауышы жиынтығынан алынған билирубин (тікелей)	6	144990
7.	Жиынтықтан алынған жалпы ақуыз BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш	20	177200
8.	Жиынтықтан алынған тікелей альфа-амилаза BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш	4	750740
9.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан аланинаминотрансфераза	4	267140
10.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан аспартаминотрансфераза	4	267140
11.	Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан кальций арсеназо	1	37135
12.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан алынған үлгілерге арналған кюветтер	1	30475
13.	Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан несеп қышқылы	2	144000
14.	Анализатор жиынтығынан триглицеридтер биохимиялық турбидиметриялық BA400	3	487995
15.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан Холестерин	20	2647800
16.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан Холестерин	20	4043500
17.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан Холестерин	5	319900
18.	Жиынтықтан алынған биохимиялық калибратор BA400 биохимиялық турбидиметриялық анализатор	4	193140
19.	Биохимиялық бақылау сарысуы (1 деңгей) жиынтықтан BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш	4	193140
20.	Биохимиялық бақылау сарысуы (2-деңгей) жиынтықтан биохимиялық турбидиметриялық талдауыш BA 400	4	193140
21.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан реакциялық ротор	2	84510
22.	Биохимиялық BA400 турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан концентрацияланған жуу ерітіндісі	1	81735
23.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық анализатор жиынтығынан сілтілік фосфатаза дэа	4	357560
24.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан рекомбиластин	12	1124940
25.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан АЧТВ	12	496320
26.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан Клаус бойынша Фибриноген	12	2467740
27.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан калибрлеу плазмасы	1	90465
28.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық анализатор жиынтығынан калыпты бақылау	4	369000
29.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан төмен патологиялық бақылау	4	352940

30.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан жоғары патологиялық бақылау	4	338240
31.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан факторлардың сұйылтқышы	6	76650
32.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық талдауыш жиынтығынан жуу ерітіндісі (A)	6	90000
33.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан жуғыш агент (B)	2	12780
34.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық талдауыш жиынтығынан 20 позицияға роторлар	7	1096725
35.	Құрамында референс эмульсиясы ACL ELITE / ACL ELITE PRO in vitro диагностикасына арналған автоматты коагулометриялық талдау ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық талдауыш жиынтығынан 20 позицияға роторлар	2	80290
36.	XN-100, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған XN 10, XN20 Автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан жаңа алынған канды сұйылтқыш	50	1999500
37.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан кандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған Реагент	31	726485
38.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан лизациялық реагент	31	1394845
39.	XN-100, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған XN 10, XN20 Автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан бояғыш реагент	17	4685880
40.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан тазартқыш ерітінді	12	561120
41.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 1 Бақылау қаны	12	637680
42.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 2 Бақылау қаны	12	637680
43.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 3 Бақылау қаны	12	637680
44.	AUTION ELEVEN үшін тест-жолактар	2	255420
45.	XN-350, XN-450, XN-550 модельдерінің XN-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 3 бақылау қаны	100	1260000
46.	I-CHROMA II Анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобин с	144	6480000
47.	I-CHROMA II Анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобинді бақылау	2	50930
48.	Пластикалық капиллярлар: I-CHROMA II Анализатор жиынтығынан HbA1c сынағы үшін	15	180000

1.4. Жеткізу орны: 110000, Қазақстан Республикасы, Қостанай облысы, Қостанай қаласы, Марьям Хакимжанова көшесі, 56А, 2-қабат, дәрілік заттар мен медициналық бұйымдар қоймасы;

1.5. Жеткізу шарттары: DDP;

1.6. Тауарды жеткізу мерзімі: тапсырыс берушінің өтінімдері бойынша 2022 жылғы 31 желтоқсанға дейін;

1.7. Төлем шарттары: шот-фактура, жүкқұжат, тауарды қабылдап алу-беру актісі ұсынылғаннан кейін нақты жеткізілген тауар үшін 30 (отыз) банктік күн ішінде.

2. Әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттама ережесінің көшірмелерін алғаннан кейін, тендер ұйымдастырушыларға түсіндірме беру.

2.1 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік он күннен кешіктірмей әлеуетті өнім беруші қажет болған кезде тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктеме беруге жүгінеді, оларға тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей сұрау салу авторын көрсетпей түсініктеме береді, ол сұрау салу келіп түскен күнге тендерлік құжаттама алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберіледі.

2.2 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін күнтізбелік жеті күннен кешіктірілмейтін мерзімге тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы қажеттілік болған кезде өз бастамасымен немесе әлеуетті өнім берушілердің сұрау салуларына жауап ретінде тендерлік құжаттамаға өзгерістер енгізеді, бұл туралы тендерлік өтінімдер ұсынған немесе тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу хабарланады. Бұл ретте тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі кемінде күнтізбелік бес күнге ұзартылады.

2.3 Тендерді ұйымдастырушы қажет болған жағдайда 2022 жылғы 14 ақпанда 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 А, 201- кабинет мекенжайы бойынша тендер шарттарын түсіндіру үшін әлеуетті жеткізушілермен кездесу өткізеді.

Көрсетілген кездесуді өткізу кезінде тендер шарттарын түсіндіру бойынша кездесу барысында ұсынылған сұрақтар мен жауаптардан тұратын хаттама жасалады, ол кездесу қорытындылары бойынша тендерлік құжаттама ұсынылған барлық әлеуетті өнім берушілерге дереу жіберіледі.

3. Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушімен ұсынылған конверттер тендерлік өтінімдердерге рәсімделі талаптарды.

Тендерге қатысуға өтінім берушілер

3.1 Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін тендерлік құжаттама ережелеріне сәйкес жасалған тендерлік өтінімді мөрленген түрде тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға ұсынады.

3.2 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткеннен кейін келіп түскен тендерлік өтінім ашылмайды және әлеуетті өнім берушіге қайтарылады.

3.3 Әлеуетті өнім беруші тендерге қатысу үшін ұсынған тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендер қорытындылары шығарылғанға дейін.

Қолданылуы мерзімі ең қысқа тендерлік өтінім қабылданбауы тиіс.

3.4 Тендерлік өтінімнің негізгі бөлігі мыналарды қамтиды:

1) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен **1-қосымша** нысан бойынша тендерге қатысуға өтінім. Электрондық жеткізгіште бекіткен **3- қосымша нысан** бойынша өтінімге қоса берілетін құжаттар тізімдемесі ұсынылады;

2) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама немесе филиалды (өкілдікті) есептік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама;

3) заңды тұлға үшін жарғының көшірмесі (егер жарғыда құрылтайшылардың, қатысушылардың немесе акционерлердің құрамы көрсетілмесе, сондай-ақ құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді немесе құрылтай шартының көшірмесі немесе хабарландыру күнінен кейін жұмыс істеп тұрған акцияларды ұстаушылардың тізілімінен үзінді ұсынылады);

4) заңды тұлға құрмастан кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген құжаттың көшірмесі, жеке басын куәландыратын құжаттың көшірмелері;

5) "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның көшірмелері не электрондық құжат түрінде, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталады. Мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламалардың нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;

6) конверттерді ашу күнінің алдындағы бір айдан ерте емес мерзімде "электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеушінің кабинеті" веб-қосымшасы арқылы алынған, есепке алу мемлекеттік кірістер органдарында жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер;

7) мынадай:

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

объектінің тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы;

объектінің тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарының көшірмелері (бар болса);

8) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысан бойынша баға ұсынысы (*тендерлік құжаттамаға 4-қосымша*);

9) тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасы (*тендерлік құжаттамаға 5-қосымша*);

3.5 Тендерге қатысуға өтінімді техникалық бөлігі:

1) мәлімделген медициналық бұйымдардың нақты техникалық сипаттамалары көрсетілген қағаз жеткізгіштегі техникалық ерекшелік (медициналық техниканы мәлімдеген кезде, сондай-ақ dosx форматында электрондық жеткізгіште де) (тендерлік құжаттамаға 2-қосымша);

2) медициналық бұйымды мемлекеттік тіркеу туралы құжаттың немесе Қазақстан Республикасына әкелуге және қолдануға денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның қорытындысының (рұқсатының) көшірмесі.

Тіркеу куәлігінің қолданылу мерзімі өткенге дейін Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген және өндірілген медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, заңнамада белгіленген тәртіппен берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады;

3) қажет болған жағдайда, егер әлеуетті өнім беруші тиісті дистрибьюторлық практика (GDP) немесе тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дәріханалық практика (GPP) сертификатын ұсынбаса, өтінімдер салынған конверттерді ашу күніне дейін бір және одан аз жыл бұрын берілген "салқындату тізбегінің" бар екендігі туралы санитариялық-эпидемиологиялық зерттеп-қарау актісінің көшірмесі.

3.6 Әлеуетті өнім берушімен даярлаған тендерлік өтінім, барлық тендерлік өтінімге қатысты корреспонденция және құжаттар мемлекеттік немесе орыс тілінде құрылып ұсынылады. Әлеуетті өнім берушімен ұсынылатын ілеспе құжаттары және әдеби баспасы, басқа тілде құрылуы мүмкін егер оған нотариальды куәландырылған дәлме дәм бөлісдерін сәйкес келуі керек, және бұл жағдайда тендерлік өтінім интерпретация мақсатында, мемлекеттік немесе орыс тілінде құрылған құжат басым болып келеді.

3.7 Тендерлік өтінім басылып шығарылады не өшірілмейтін сиямен жазылады, тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.

3.8 Грамматикалық немесе арифметикалық қателерді түзету қажет болатын жағдайларды қоспағанда, тендерлік өтінімнің мәтініне жолдар арасына қосымша жазулар, сөздерді өшіруге немесе толықтырулар енгізуге жол берілмейді.

3.9 Техникалық ерекшелік тігілген және нөмірленген түрде ұсынылады, соңғы беті әлеуетті өнім беруші өкілінің қолтаңбасымен бекітіледі.

3.10 Тендерлік өтінімнің техникалық ерекшелігі және сатып алуды кепілдікті қамтамасыз етудің түпнұсқасы тендерлік өтінімге бөлек қоса беріледі және тендерлік өтініммен бір конвертке салынып жабылады.

3.11 Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы қамтылады, ол тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жіберілуге тиіс және "Медициналық бұйымдарды тендер өткізу тәсілімен сатып алу туралы" және "2022 жыл 24 ақпан 10 сағат 00 минут дейін ашпаңыз" деген сөздер қамтылады.

4. Тендерге қатысу үшін өтінім ұсыну тәртібі

4.1 Тендерге қатысуға өтінімдерді әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері тендерлік комиссияның хатшысына қолма – қол немесе тапсырысты пошта байланысын пайдалана отырып, мына мекенжай бойынша ұсынады: 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 а, тендерге қатысуға өтінімдерді қабылдауға және тіркеуге жауапты тұлға - Майлебаев Арман Болатұлы 2022 жылғы 24 ақпан сағат 09.00 мин қоса алғанда.

4.2 Тендер комиссиясының хатшысымен қабылданған барлық тендер өтінімдер, мерзім аяқталған кейін, әлеуетті өнім берушіге ашылмай конвертте көрсетілген реквизит бойынша немесе әлеуетті өнім берушінің өкілетті өкіліне құжаттарды алғаны туралы қол хат арқылы қайтарылады.

4.3 Әлеуетті өнім беруші немесе оның өкілетті өкілімен ұсынылған тендерге қатысу өтінімі тендер комиссия хатшысымен тиісті журналда тендерге қатысу өтінімі қабылданған күні және уақыты көрсетіліп жазылады.

5. Тендерлік өтінім өзгерту және оларды шақыру

5.1 Әлеуетті өнім берушінің өзінің тендерлік өтінімін тендерлік өтінімді ұсыну мерзімі өткенге дейін өзгертуге, қайтаруға және қайтаруды қамтамасыз етуге құқығы бар.

5.2 Әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімді қайтару туралы хабарламасы бірыңғай дистрибьюторға жазбаша түрде, бірақ тендерлік өтінімдерді ұсынудың соңғы мерзімінен кешіктірілмей жіберілуге тиіс.

5.3 Тендерлік өтінімдерге және оларды қамтамасыз етуге өзгерістер енгізуге жол берілмейді.

6. Тендерлік өтінімге кепілдікті қамтамасыз ету

6.1 Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінім ұсыну барысында екі кезеңдік тендерге қатысу үшін дәрілік заттарды, медициналық мақсаттағы бұйымдарды, медициналық техниканы сатып алуға бөлінген соманың бір пайызы мөлшерінде бірыңғай дистрибьюторға тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізеді.

6.2. Әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етудің мынадай түрлерінің бірін таңдап ала алады:

1) сатып алу ұйымдастырушы банк шотына енгізілетін кепілдікті акша жарнасына реквизиттерге салынады: «Қостанай қаласының № 2 емханасы» МКМ-ны, БИН960140000488, ИИК KZ58601A221000167571, БИК HSBKZKX, "Қазақстан Халық Банкі" АҚ;

2) тендерлік құжатамаға **5-қосымша** нысан бойынша банктік кепілдіктің түпнұсқасы.

6.3 Кепілдікті қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімінен кем болмайды.

6.4 Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге бес жұмыс күні ішінде мынадай:

1) тендерлік өтінімдерді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін әлеуетті өнім беруші оны кері қайтарып алған;

2) тендерлік құжаттаманың ережелеріне сәйкес келмеу негіздемесі бойынша тендерлік өтінім қабылданбаған;

3) басқа әлеуетті өнім беруші тендердің жеңімпазы деп танылған;

4) сатып алу рәсімдері тендердің жеңімпазын айқындамай тоқтатылған;

5) сатып алу шарты күшіне енген және тендер жеңімпазы сатып алу шартын орындауды кепілдікті қамтамасыз етуді енгізген жағдайларда қайтарылады.

6.5 Кепілдікті қамтамасыз ету әлеуетті өнім берушіге, егер:

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

2) тендердің жеңімпазы деп танылғаннан кейін жеңімпаз сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шарт жасаудан жалтарса;

3) ол жеңімпаз деп танылса және сатып алу шартын немесе фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған шартты кепілдікті қамтамасыз етуді енгізбесе не уактылы енгізбесе, қайтарылмайды.

7. Әлеуетті өнім берушіге қойылатын біліктілік талаптары

7.1 Сатып алуға қатысатын әлеуетті өнім беруші мынадай біліктілік талаптарына сәйкес келеді:

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

2) тиісті фармацевтикалық қызметті жүзеге асыруға құқық қабілеттілігі;

3) тендерлік комиссияның (комиссиялардың) мүшелерімен және хатшысымен, сондай-ақ тікелей және (немесе) жанама түрде шешім қабылдауға және (немесе) тендерлік комиссия (комиссиялар) қабылдайтын шешімдерге ықпал етуге құқығы бар тапсырыс берушінің, сатып алуды ұйымдастырушының немесе бірыңғай дистрибутордың өкілдерімен үлестес болмауы;

4) салық берешегінің, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешегінің болмауы;

5) банкроттық не таратылу рәсіміне жатпауы.

Осы тармақтың талаптары шетелдік тауар өндірушілерден, халықаралық фармацевтикалық ұйымдардан және Біріккен Ұлттар Ұйымы құрған халықаралық ұйымдар арқылы сатып алуды жүзеге асыру кезінде қолданылмайды.

8. Сатып алынатын медициналық бұйымдарға қойылатын талаптар

8.1 Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмек көрсету үшін сатып алынатын және босатылатын, оның ішінде фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде дәрілік заттарға және медициналық бұйымдарға мынадай талаптар қойылады:

1) Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындаған тәртіппен дәріханаларда дайындалған дәрілік препараттарды, орфандық препараттардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген тіркелмеген дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды, медициналық мақсаттағы бұйымдар құрамына кіретін және дербес бұйым немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын жиынтықты қоспағанда, Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы арнайы көлік құралындағы медициналық техниканы сатып алған жағдайда Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеу.

Жиынтықтаушы медициналық техниканы (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің болмауы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарын арттыруға рұқсат етіледі;

3) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (рұқсат беру құжаты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінген, тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды қоспағанда, бірыңғай дистрибьютордың үстеме бағасын, хабарландырудағы немесе сатып алуға шақырудағы бағаны ескере отырып, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен халықаралық патенттелмеген атауы және (немесе) сауда атауы (бар болса) бойынша шекті бағаларды көтермеу;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігі мен сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтау және тасымалдау;

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

6) тапсырыс берушіге өнім берушінің беру күніне дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі:

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызын (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз болса);

қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде он екі айын (жарамдылық мерзімі екі жыл және одан көп болса) құрайды;

7) берудің санын, сапасын және мерзімдерін немесе фармацевтикалық қызметтерді көрсетуде шарт талаптарын сақтау.

8.2 тармақшаларда көзделген талаптар 4), 5), 6), 7) осы тендерлік құжаттаманың 8.1-тармағын өнім беруші жеткізу немесе сатып алу шартын орындау кезінде растайды.

9. Тендерге қатысушылардың, тендерлік комиссиямен өтінімдер салынған конверттерді ашу

9.1 Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне әлеуетті өнім берушілер не олардың уәкілетті өкілдері қатыса алады.

9.2 Тендерге қатысуға өтінімдер салынған конверттерді ашуды тендерлік комиссия барлық келген әлеуетті өнім берушілердің немесе олардың уәкілетті өкілдерінің қатысуымен 2022 жылғы 24 ақпанда сағат 10.00-де мына мекенжай бойынша жүргізеді: 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 А, 201-кабинет.

Әлеуетті өнім беруші өтінім конверттері, осы тендерлік құжаттамаға және мемлекеттік сатып алу ұйымдастырушы хабарландыруында (хабарлама хат) белгіленген, мерзімде ұсынылған және тәртіппен қаралады.

Егер тендерге (лотка) бір ғана өтінім берілсе, онда осы тендерге қатысуға өтінім де ашылады.

9.3 Тендерге қатысуға өтінімдер салынған конверттерді ашу рәсіміне қатысқан әлеуетті өнім берушілердің уәкілетті өкілдері өздерінің қатысуын растай отырып, олардың өкілеттіктерін растайтын құжаттарды ұсынуы және 2022 жылғы 24 ақпанда сағат 09.30-ға дейін 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хәкімжанова көшесі, 56 А, 201-кабинет мекенжайы бойынша әлеуетті өнім берушілерді тіркеу журналына тіркеуі тиіс.

9.4 Тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу тендер комиссия отырысына, тендер комиссия және тендер комиссия хатшысы қызметіне барлық әлеуетті өнім берушілер немесе өкілетті өкілдері қатысушылары араласуына жол бермеу.

9.5 Конверттерді аша отырып, тендерлік комиссияның хатшысы тендерлік өтінімдер түскен әлеуетті өнім берушілердің атауы мен мекенжайын, әрбір лот бойынша мәлімденген бағаларды, жеткізу шарттары мен ақы төлеуді, тендерлік өтінімдерді қайтару тәртібін, тендерлік өтінімді құрайтын құжаттар туралы ақпаратты хабарлайды және осы мәліметтерді конверттерді ашу хаттамасына енгізеді.

10. Тендерлік өтінімдерді бағалау және салыстыру

10.1 Тендерлік комиссия мынадай жағдайларда:

1) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету ұсынылмаған;

2) заңды тұлғаны мемлекеттік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама немесе филиалды (өкілдікті) есептік тіркеу (қайта тіркеу) туралы анықтама ұсынылмаған;

3) жарғының көшірмесі немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді немесе акция ұстаушыларының тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайларда құрылтай шарты ұсынылмаған;

4) тиісті мемлекеттік орган берген заңды тұлғаны құрмай, кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін құжаттың көшірмесі, жеке басын куәландыратын құжаттың көшірмесі ұсынылмаған (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін);

5) "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған, мәліметтері мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде расталатын медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның фармацевтикалық көрсетілетін

қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның көшірмелері электрондық құжат түрінде не ұсынылмаған не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған, мемлекеттік органдардың ақпараттық жүйелерінде мәліметтер болмаған жағдайда фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткінің, психотроптық заттар мен прекурсорлардың айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмелері ұсынылмаған;

6) конверттерді ашу күнінің алдындағы бір айдың ішінде "электрондық үкімет" веб-порталы немесе "салық төлеушінің кабинеті" веб-қосымшасы арқылы алынған, мемлекеттік кірістер органдарында есебі жүргізілетін берешектің жоқ (бар) екендігі туралы мәліметтер ұсынылмаған;

7) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарналары, міндетті кәсіптік зейнетақы жарналары, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген сомаларды қоспағанда) туралы ақпарат болған;

8) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;

9) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынған;

10) біліктілік талаптары және осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге қойылатын талаптар бойынша дәйексіз ақпарат ұсыну фактісі анықталған;

11) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы;

12) ұсынылған дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің осы Қағидалардың 4-тарауында көзделген талаптарға сәйкестігін растайтын құжаттар ұсынылмаған;

13) фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде әлеуетті өнім беруші – тиісті дистрибьюторлық практика сертификатын (GDP), отандық тауар өндіруші – объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты, тиісті дәріханалық практика сертификатын (GPP) ұсынған жағдайларды қоспағанда, қажет болған кезде "салқындату тізбегінің" болуы туралы санитариялық-эпидемиологиялық зерттеп-қарау актісінің көшірмесі ұсынылмаған;

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

15) осы Қағидалардың 16-тармағының талаптарына сәйкес келмеген;

16) осы Қағидалардың 22, 29-тармақтарында белгіленген талаптарына сәйкес келмеген;

17) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттама шарттарында көрсетілгеннен неғұрлым қысқа болса;

18) баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен нысанда ұсынылмаған;

19) әлеуетті өнім беруші тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауына шекті бағадан және саудалық атауы бойынша шекті бағадан жоғары медициналық бұйым бағасын ұсынған;

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

21) әлеуетті өнім беруші және (немесе) бірлесіп орындаушы қойылатын біліктілік талаптарына сәйкес келмеген;

22) осы Қағидалардың талаптарын бұза отырып үлестес болу фактісі анықталғанда тендерлік өтінімді қабылдамайды.

10.2. Тендер тәсілімен сатып алу немесе оның қандай да бір лоты мынадай негіздемелердің бірі бойынша:

1) тендерлік өтінімдер болмаса;

2) әлеуетті өнім берушілердің барлық тендерлік өтінімдері қабылданбаса, өткізілмеді деп танылады.

10.3 Егер тендер тұтастай немесе оның қандай да бір лоты тендерлік құжаттама талаптарына сәйкес келетін бір ғана өтінімді беру негіздемесі бойынша өткізілмеді деп танылса, онда тапсырыс беруші немесе сатып алуды

ұйымдастырушы осы өтінімді берген әлеуетті өнім берушіден сатып алуды бір көзден алу тәсілімен жүзеге асырады.

10.4 Тендерлік комиссия бағалайды және салыстырады және тендерлік өтінімдер, тендерге қатысу үшін қабылданған, және анықтайды, жеңіп шыққан өтінімді ең төмен баға негізінде. Лот бойынша бәсекелестік болмаған немесе лот бойынша бәсекелестердің тендерлік өтінімдері қабылданбаған кезде тендерлік өтінімін тендерлік комиссия хабарландыру шарттары мен осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін жалғыз өтінім деп таныған әлеуетті өнім беруші тендер жеңімпазы болып танылады.

10.5 Тендерлік комиссия Тендердің қорытындылары тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу күнінен бастап күнтізбелік он күн ішінде шығарылады, ол туралы қорытынды хаттама жасалады.

10.6 Тендерге қатысқан әлеуетті өнім беруші тендер қорытындысын Қазақстан Республикасының заңнамалық актілеріне сәйкес шағымдануына болады.

11. Тендердің қорытындысын шығару жөнінде хаттама

11.1 Тендердің қорытындылары тендерлік өтінімдер салынған конверттерді ашу күнінен бастап күнтізбелік он күн ішінде шығарылады, ол туралы хаттама жасалады, оған:

- 1) тауар қызметтердің атауы және қысқаша сипаттамасы;
- 2) сатып алу сомасы;
- 3) тендерлік өтінімдерді ұсынған әлеуетті өнім берушілердің атаулары, орналасқан жері және біліктілік деректері;
- 4) тендерлік құжаттамаға сәйкес әрбір тендерлік өтінімнің бағасы және басқа шарттары;
- 5) тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды көрсету;
- 6) егер тендерлік өтінімдерді қабылданбаса- қабылдамау негіздемесі;
- 7) тендердің әрбір лоты бойынша жеңімпаз(дар)дың атаулары мен орналасқан жері және сауда атауы көрсетіле отырып жеңімпаздың анықталу шарттары;
- 8) оның ұсынысы сауда атауы көрсетіле отырып жеңімпаз ұсынысынан кейінгі екінші болып табылатын тендердің әрбір лоты қатысушының атауы мен орналасқан жері;
- 9) тендерлік комиссия шешімінің негіздемелер, егер тендер жеңімпазы анықталмаса;
- 10) сатып алу шартын жасауға қажетті мерзім;
- 11) сараптамалық комиссияны тарту туралы ақпарат енгізіледі.

11.2 Тендердің қорытындылары шығарылған күннен бастап күнтізбелік үш күн ішінде тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы тендерге қатысқан әлеуетті өнім берушілерге тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсына қорытындылар хаттамасын орналастыру жолымен тендердің нәтижелері туралы хабарлайды.

11.3 Тендердің қорытындылары туралы хаттама сатып алуды ұйымдастырушының интернет-ресурсында орналастырылады.

12. Сатып алу туралы шарт жасау тәртібі

12.1 Тапсырыс беруші тендердің қорытындысы шыққан күннен сатып алу қорытындысын алған күннен бастап күнтізбелік бес күн ішінде әлеуетті өнім берушіге қол қойылған сатып алу шартын бекіткен **6-қосымша нысандар** бойынша жасалған көрсету шартын жібереді.

12.2 Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендердің жеңімпазы оған қол қояды не тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспеуі немесе қол қоюдан бас тартуы туралы жазбаша хабардар етеді. Көрсетілген мерзімде қол қойылған шартты ұсынбау немесе оның талаптарымен келіспеу туралы хабарлау шарт жасасудан бас тарту болып есептеледі. Келіспеушіліктерді шешу мерзімі екі жұмыс күнінен аспауға тиіс.

12.3 Сатып алу шарты, егер Қазақстан Республикасының заңнамалық актілерінде өзгеше көзделмесе, тараптардың уәкілетті өкілдері қол қойған күннен бастап күшіне енеді.

12.4 Егер тендердің жеңімпазы белгіленген мерзімде сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсету шартына қол қоюдан жалтарса немесе тапсырыс берушіге оның шарттарымен келіспеуі туралы хабарламаса, онда тапсырыс беруші осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін және баға ұсынысы жеңімпаздың ұсынысынан кейін екінші болып табылатын тендерге қатысушымен шарт жасайды.

12.5 Шартқа өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған ұсыныстың мазмұнын өзгертетін қандай да бір өзгерістерді және (немесе) жаңа талаптарды енгізуге (тауар бағасын, көлемді азайтуды қоспағанда), оның ішінде шартта көрсетілген сауда атауын басқа сауда атауымен ауыстыруға жол берілмейді.

Өнім берушіні таңдау үшін негіз болып табылған сапа мен басқа да шарттар өзгермеген жағдайда, жасалған шартқа өзгерістер енгізуге:

1) тауарларға бағаны және тиісінше шарттың бағасын азайту бөлігінде тараптардың өзара келісімі бойынша;

2) тауарлардың көлемін азайту бөлігінде тараптардың өзара келісімі бойынша жол беріледі.

12.6 Тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының аудио және бейне тіркеуді қолдана отырып, сатып алу шартына және фармацевтикалық қызметтерді көрсетуге арналған шартқа қол қойғанға дейін дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың не фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайту мақсатында тендер жеңімпазы деп танылған әлеуетті өнім берушімен келіссөздер жүргізуіне жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші қалауы бойынша дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың немесе фармацевтикалық көрсетілетін қызметтің бағасын азайтуға келісетіні немесе келіспейтіні туралы шешім

кабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа қол қоюдан бас тартуы үшін негіз болып табылмайды.

13. Шарттың орындалуын қамтамасыз ету өзгерту тәртібі

13.1 Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының құрайды және ол:

- 1) тапсырыс берушіге қызмет көрсетілетін банкке салынатын ақшалай қаражат түріндегі кепілді жарна;
- 2) **7-қосымша** нысан тендерлік құжаттама бойынша Қазақстан Республикасы Ұлттық Банкінің нормативтік құқықтық актілеріне сәйкес берілген банк кепілдемесі түрінде ұсынылады.

Тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз ету Әлеуетті өнім берушімен тендер ұйымдастырушыға кепілдікті ақша жарнасы мына реквизиттарға салынады: Қостанай облысының денсаулық сақтау басқармасының «Қостанай қаласының № 2 емханасы» МКМ-ны, 110010, ҚР, Қостанай қ, Хакимжанова көш-сі 56а, БСН 960140000488, БСК HSBKKZKX, ЖСК KZ58601A221000167571, "Қазақстан Халық Банкі" АҚ

Кепілдікті қамтамасыз ету сатып алу шартының бағасының үш пайызын құрайды.

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

13.3 Сатып алу шартының орындалуын қамтамасыз етуді өнім беруші, егер өзі өзгешені көздеме, күшіне енген күнінен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

14. Отандық тауар өндірушілерді қолдау

14.1 Егер лот бойынша сатып алуға отандық тауар өндіруші және (немесе) Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттердің өндірушісі болып табылатын, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру талаптарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді ұсынған бір әлеуетті өнім беруші қатысқан жағдайда, мұндай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

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

14.3 Егер отандық тауар өндірушімен ұзақ мерзімді шарт жасасу мүмкіндігі көзделетін тендерге хабарландыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін бір өтінім берілсе, онымен өнім берудің ұзақ мерзімді шарты жасалады.

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

1) Қазақстан Республикасының рұқсаттар және хабарламалар туралы заңнамасына сәйкес алынған дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру бойынша фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған лицензия;

2) Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындайтын тәртіппен берілген, өндіруші ретінде отандық тауар өндіруші көрсетілген дәрілік затқа немесе медициналық бұйымға арналған тіркеу куәлігі.

Шарт немесе берудің ұзақ мерзімді шартына қосымша келісім жасалған кезде отандық тауар өндіруші жеткізілетін дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарға "СТ KZ" ішкі айналыс үшін дәрілік заттардың, медициналық бұйымдардың шығу тегі туралы сертификатты ұсынады.

14.5 Әлеуетті өнім беруші Еуразиялық экономикалық одаққа мүше мемлекеттер өндірушісінің мәртебесі мынадай құжаттармен расталады:

1) дәрілік заттарды және (немесе) медициналық бұйымдарды өндіру жөніндегі фармацевтикалық қызметтер көрсетуге арналған лицензия;

2) Еуразиялық экономикалық одақтың тіркеу және сараптама қағидаларына сәйкес келетін тіркеу куәлігі (Еуразиялық экономикалық комиссия кеңесінің 2016 жылғы 3 қарашадағы № 78 және 2016 жылғы 12 ақпандағы № 46 шешімдеріне сәйкес).

15. Кәсіпкерлік бастаманы қолдау

15.1 Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде шарттар жасау артықшылығына Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің:

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

2) дәрілік заттарды және тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсету бойынша фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дистрибуторлық практика (GDP);

3) фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде тиісті дәріханалық практика (GPP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификат алған әлеуетті өнім берушілер не болады.

15.2 Сатып алу шартын немесе өнім беру шартын жасауға артықшылық алу үшін өтінімге:

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды жеткізудің ұзақ мерзімді шарттарын жасау кезінде объекті мен өндірістің Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті өндірістік практикасының (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған объектінің тиісті дистрибуторлық практикаға сәйкестігі (GDP) сертификатын қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде объектінің Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес алынған тиісті дәріханалық практикаға сәйкестігі (GPP) сертификатын қоса береді.

15.3 Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін өтінімді және тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификат ұсынған бір ғана әлеуетті өнім беруші қатысса, осындай әлеуетті өнім беруші жеңімпаз деп танылады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

15.4 Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келетін тендерлік өтінімдер және тиісті өндірістік практика GMP немесе тиісті дистрибуторлық практика GDP талаптарына сәйкестігі туралы сертификат ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз ең төменгі баға бойынша анықталады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толығымен және дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан да көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басым құқық дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толығымен және дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз ең төмен баға бойынша айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

16. Қорытынды ереже

16.1 Сатып алу шартының немесе фармацевтикалық қызметтер көрсету шартының орындалуын кепілдікті камтамасыз етуді өнім беруші, егер өзі өзгешені көздемесе, күшіне енген күнінен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

16.2 Сатып алу шартының орындалуын кепілдікті камтамасыз етуді тапсырыс беруші әлеуетті өнім берушіге мынадай жағдайларда:

1) өнім беруші шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шарты қызметтер көрсету шарты бұзылғанда;

2) жеткізу шарты бойынша өзінің міндеттемелерін орындамағанда немесе тиісінше орындамағанда (жеткізу мерзімдерінің бұзылуы, сапасыз тауарды жеткізу және шарттың басқа да талаптарының бұзылуы);

3) орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін сатып алу шартында көзделген айыппұл санкциялары төленбегенде қайтармайды.

Егер, осы тендерлік құжаттаманың тендерлік тармағында карастырылған, шартын кепілдікті камтамасыз ету тапсырыс берушінің табысы болып табылады (ұйымдастырушы).

16.3 Осы Қағидалардың сақталуын бақылауды мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органдары мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау туралы заңнамаға сәйкес жүзеге асырады.

16.4 Сатып алуды ұйымдастырушының, тапсырыс берушінің және бірыңғай дистрибутордың әрекеттеріне (әрекетсіздігіне), шешімдеріне шағымдануды мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органдары және оның жоғары тұрған органы Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес сотқа дейінгі тәртіппен қарайды.

16.5 Сатып алуды ұйымдастырушының, тапсырыс берушінің және бірыңғай дистрибьютордың әрекеттеріне (әрекетсіздігіне), шешімдеріне, сондай-ақ мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органының және оның жоғары тұрған органының шағымды қарау нәтижелері бойынша қабылдаған шешімдеріне Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес сот тәртібімен шағымдануға болады.

16.6 Түпнұсқасын қоспағанда, ашылған тендерлік немесе конкурстық өтінімдер әлеуетті өнім берушілерге қайтарылмайды. Бұл ретте тапсырыс беруші немесе тендерді ұйымдастырушы аталған құжаттың көшірмесін сақтауы тиіс.

16.7 Материалдар бекітілген іс номенклатурасы сатып алу ұйымдастырушының жүргізілген тәртібінде сақталады.

Тендерлік комиссияның төрағасы

Комиссия төрағасының орынбасары

Комиссия мүшелері



Шуменбаев С.К.

Нелина О.А.

Смаглий С.Н.

Техническая спецификация

№ п/п	Наименование медицинского изделия	Описание
1.	Глюкоза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	Глюкоза набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л. Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV): 1.0%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л Повторность(CV): 0.4%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10х 60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.
2.	Гамма-глутамилтрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-7№012210, наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; глицилглицин, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, гидроксид натрия 130 ммоль/л, рН 7.9. Реагент В. γ-Глютамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 3.07 Ед/л = 0.052 мкат/л. Пределы линейности: 600 Ед/л = 10.0 мкат/л. Точность: Средняя концентрация 34 Ед/л = 0.57 мкат/л. Повторность (CV) - 2.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 137 Ед/л = 2.27 мкат/л. Повторность (CV) 0.6%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.3%. Количество исследований -900. Фасовка 4х 60 мл + 4х 15 мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.

3.	Мочевина из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	<p>МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), PK-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль;</p> <p>уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглутарат 5.6 ммоль/л, уреазы > 140 Ед/мл, глутаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.0. Реагент В. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация: 1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация: 1771 мг/дл = 295 ммоль/л. Повторность (CV): 2.9 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследованной-1800. Фасовка 8x60+8x15мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.</p>
4.	Креатинин (энзиматический) из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	<p>КРЕАТИНИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; щелочной пикрат (метод Яффе), конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0.4 моль/л, детергент. Реагент В. Пикриновая кислота 25 ммоль/л.</p> <p>Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.04 мг/дл = 3.55 мкмоль/л. Пределы линейности: 20 мг/дл = 1768 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 1.06 мг/дл = 94 мкмоль/л. Повторность (CV): 3.2 %.</p> <p>Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.8 %. Средняя концентрация: 3.16 мг/дл = 280 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.2 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.2 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл = 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация: 284 мг/дл = 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.2 %. Количество исследованной-1800. Фасовка 5x60мл+5x60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.</p>

5.	Билирубин (общий) из комплекта Анализатор турбидиметрический BA400	<p>БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диасульфониловая кислота, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов BA200/BA400.</p>
6.	Билирубин (прямой) из комплекта Анализатор турбидиметрический BA400	<p>БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диасульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксипропан-2-ил-диаминиоуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л.</p> <p>Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов BA200/BA400.</p>
7.	Общий белок из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	<p>ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II) 21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения:</p>

		<p>0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2x20мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.</p>
8.	Альфа-амилаза прямая из комплекта Анализатор турбидиметрический ВА400	<p>АЛЬФА-АМИЛАЗА ПРЯМАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий мономереагент. Состав: Реагент А. MES 50 ммоль/л, хлорид кальция 5 ммоль/л, хлорид натрия 300 ммоль/л, натрий тиюанат 450 ммоль/л, CNP-G3 2.25 ммоль/л, pH 6.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 4.5 Ед/л = 0.074 мкат/л. Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21 мкат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 97 Ед/л = 1.61 мкат/л. Повторность (CV) - 1.0 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.5 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.38 мкат/л. Повторность (CV) 0.5 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 0.9 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 90 Ед/л = 1.49 мкат/л. Повторность (CV) - 2.5 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.5 %; Средняя концентрация: 180 Ед/л = 2.98 мкат/л. Повторность (CV) 1.6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.7 %. Количество исследований - 480, фасовка 8x20мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.</p>
9.	Аланинаминотрансфераза из комплекта Анализатор турбидиметрический ВА400	<p>АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, pH 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мкат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мкат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мкат/л. Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мкат/л. Повторность (CV) - 1.2 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.4%. Количество исследований - 1800. Фасовка 8x60мл+8x15мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.</p>

10.	Аспартаминотрансфераза из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	<p>АСПАТАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа >460 Ед/л, лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л рН 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8x60мл+8x15мл . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов BA200/BA400.</p> <p>КАЛЫЦИЙ АРСЕНАЗО набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, Электролитный профиль; арсеназо III, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Арсеназо III 0.2 ммоль/л, имидазол 75 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.42 мг/дл = 0.105 ммоль/л. Пределы линейности: 18 мг/дл = 4.5 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 10.6 мг/дл = 2.65 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.0 %. Средняя концентрация: 14.3 мг/дл = 3.57 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 0.9 %. Моча Средняя концентрация: 8.40 мг/дл = 2.09 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %.</p> <p>Внутрिलाбораторный показатель (CV): 5.8 %. Средняя концентрация: 16.8 мг/дл = 4.18 ммоль/л. Повторность (CV): 2.3 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.3 %. Количество исследований-1800. Фасовка 10x 60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов BA200/BA400.</p> <p>Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания, 1000 штук в упаковке</p>
11.	Кальций Арсеназо из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	
12.	Кюветы для образцов из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	
13.	Мочевая кислота из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический BA400	<p>МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, Почечный профиль;</p>

	<p>уриказа/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Фосфат 100 ммоль/л, детергент 1.5 г/л, дихлорофенолсульфонат 4 ммоль/л, уриказа > 0.12 Ед/мл, аскорбатоксидаза > 5 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.8. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.31 мг/дл = 18.5 мкмоль/л. Пределы линейности: 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. Точность: Сыоротка Средняя концентрация: 5.2 мг/дл = 311 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.3 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.9 %. Средняя концентрация: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1 %. Моча Средняя концентрация: 20.9 мг/дл = 1243 мкмоль/л. Повторность (CV): 2.5 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.4 %. Средняя концентрация: 41.8 мг/дл = 2486 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.9 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.8 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.</p>
14.	<p>Триглицериды из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400</p> <p>ТРИГЛИЦИЕРИДЫ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, Общий скрининговый профиль; глицеролфосфатоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: PIPES 45 ммоль/л, ацетатный магния 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, липаза > 100 Ед/мл, глицеролкиназа > 1.5 Ед/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза > 4 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.75 ммоль/л, АТР 0.9 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: Пороговая чувствительность: 5.99 мг/дл = 0.067 ммоль/л. Пределы линейности: 600 мг/дл = 6.78 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 56 мг/дл = 0.63 ммоль/л. Повторность (CV) - 2.4 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV) - 3.9 %; Средняя концентрация 115 мг/дл = 1.29 ммоль/л. Повторность (CV) - 1.0 % . Фасовка Внутрिलाбораторный показатель (CV) - 1.4 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.</p>
15.	<p>Холестерин из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400</p> <p>HDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Буфер Гуда, холестеролоксидаза > 1 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, N,N-bis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1</p>

		<p>ммоль/л, акселератор реакции 1 ммоль/л. Реагент В. Буфер Гуда, холестерол эстераза до 1.5 МЕ/мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, аскорбат оксидаза до 3 кМЕ/л, детергент. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.83 мг/дл = 0.048 ммоль/л. Пределы линейности: 200 мг/дл = 5.18 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 53 мг/дл = 1.39 ммоль/л: Повторность (CV) - 0,6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,7 %; 73 мг/дл = 1.88 ммоль/л: Повторность (CV) -0,7%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,6 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2 x 60 мл + 2 x 20 мл, Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов BA200/BA400.</p>
16.	Холестерин из биохимический анализатор турбидиметрический BA400	<p>LDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе, липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий бирагент. Состав: Реагент А. MES буфер ≥ 30 ммоль/л, холестеролэстераза > 1.5 Ед/мл, холестеролоксидаза > 1.5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль/л, аскорбат оксидаза ≥ 3.0 МЕ/л, пероксидаза > 1 Ед/мл, детергент, pH 6.3. Реагент В. MES буфер ≥ 30 ммоль/л, пероксидаза > 1 Ед/мл, N,Nbis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, детергент, pH 6.3. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.44 мг/дл = 0.012 ммоль/л. Пределы линейности: 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 59 мг/дл = 1.54 ммоль/л: Повторность (CV) - 0,6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,5 %; 97 мг/дл = 2.51 ммоль/л: Повторность (CV) -0,7 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,2 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2x20мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов BA200/BA400.</p>
17.	Холестерин из биохимический анализатор турбидиметрический BA400	<p>ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-MT-5№021111, наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. RPPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, pH 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800.</p>

		Фасовка 10х60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.
18.	Биохимический калибратор из комплекта биохимический Анализатор турбидиметрический ВА400	БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β -гидроксibuтират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестериназа, СК, креатинин, глюкоза, ГТТ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочева кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5х5мл.
19.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень 1) из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА УРОВЕНЬ 1 набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β -гидроксibuтират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестериназа, СК, креатинин, глюкоза, ГТТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочева кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл
20.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень 2) из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА УРОВЕНЬ 11 -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-5№021111, параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β -гидроксibuтират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холестериназа, СК, креатинин, глюкоза, ГТТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочева кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл
21.	Реакционный ротор из комплекта биохимический Анализатор турбидиметрический ВА400	Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A, Испания, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке
22.	Концентрированный моющий раствор из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА400	Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, объем 500 мл, BioSystems S.A., ИСПАНИЯ

23.	Щелочная фосфатаза для из комплекта биохимический турбидиметрический BA400	Щелочная фосфатаза ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МГ-7№012210, наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Диэтанолламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.7 %. Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60 мл+4x15 мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
24.	Рекомбиластин из комплекта Анализатор автоматический ACL ELITE PRO	Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы разбавителя). Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закройтой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США).
25.	АЧТВ из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к снижению концентрация факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения:

		нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США).
26.	Фибриноген по Клаусу из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Реагент для определения фибриногена по Клаусу в человеческой цитратной плазме. В состав реагента входит очищенный бычий тромбин в концентрации 100 ЕД/мл. Линейность метода составляет 35-1000 мг/дл. Реагент не чувствителен к прямым ингибиторам тромбина. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 5 мл реагента).. Фасовка: 10 фл. по 5 мл реагента. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США).
27.	Калибровочная плазма из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Калибратор универсальный. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл).
28.	Нормальный контроль из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: определение ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, одиночных факторов, антитромбина, плазминогена, ингибитора плазмина, протенинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона нормальных значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл).
29.	Низкий Патологический контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, ТВ, фибриногена, антитромбина, протенинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона низких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл).
30.	Высокий Патологический контроль из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO	Контрольный материал. Предназначен для оценки воспроизводимости и точности методик определения: ПВ, АЧТВ, антитромбина, протенинов С и S. Значения для всех аналитов находятся в пределах диапазона высоких патологических значений. Форма выпуска: лиофилизат. Метод определения: нефелометрия и турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 10 фл. по 1 мл).
31.	Разбавитель факторов из из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Используется для разведения образцов для калибровки определения ПВ, Фибриногена и исследования одиночных факторов свертывания. Также предназначен для разведения калибраторов контролей и плазмы пациентов при постановке хромогенных тестов на

		определение Антигемоглобина и Плазминогена.
32.	Моющий раствор (A) из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Предназначен для тщательной промывки анализатора между исследованиями с целью предотвращения контаминации. 1x500 мл.
33.	Моющий агент (B) из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Предназначен для обеззараживания рабочей поверхности анализатора. 1x80 мл
34.	Роторы на 20 позиций из комплекта Анализатор коагулометрический ACL ELITE PRO	Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (1x20 позиций, 100шт/уп).
35.	Референсная эмульсия из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO	Оптический референс. Предназначен для использования в качестве фона для оптических измерений (нефелометрия, фотометрия) и в качестве промывающей жидкости для деталей коагулометров. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 1 фл. по 1000 мл).
36.	Разбавитель цельной крови из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN10, XN20 для систем XN-100, XN-2000, XN-3000	Разбавитель цельной крови для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе) объем 20 литров для исследования общего анализа крови на Автоматических гематологических анализаторах серии XN для систем XN-1000, XN 1500, XN-2000, XN-3000, XN 3100, XN 9000, XN 9100 и Автоматических гематологических анализаторах XN-330, XN-350, XN-450 и XN-550
37.	Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	Реагент для определения количества гемоглобина в автоматических гематологических анализаторах, упаковка 500 мл, нетоксичный, цианид не содержащий реагент, на основе лаурил сульфата натрия, обеспечивающего лизирование клеточных мембран эритроцитов без повреждения гемоглобина. Концентрация лаурил сульфата натрия-1,7 г/л
38.	Лизирующий реагент из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитов окрашивания компонентов лейкоцитов для исследования общего анализа крови на автоматических гематологических анализаторах Sysmex XN 1000, 2000, 3000 и гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. Упаковка 2л.
39.	Окрашивающий реагент из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN10, XN20 для систем XN-	Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 5 популяциям с помощью автоматических гематологических анализаторов XN 10, XN 20 для систем XN-1000, XN-2000, XN-3000. Упаковка

	анализатор XN10, XN20 для систем XN-100, XN-2000, XN-3000	анализаторов XN 10, XN 20 для систем XN-1000, XN-2000, XN-3000. Упаковка 2x22 мл
40.	Очищающий раствор из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протенинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex
41.	Контрольная кровь 1 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	Контрольная кровь (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550
42.	Контрольная кровь 2 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	Контрольная кровь (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550
43.	Контрольная кровь 3 из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	Контрольная кровь (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550
44.	Тест-полоски для AUTION ELEVEN	Тест-полоски созданные для AUTION ELEVEN (из комплекта Анализатор мочи Aution Eleven), индикаторы измерения: Глюкоза, кетоновые тела, билирубин, нитриты, белок, уробилиноген, pH, скрытая кровь, лейкоциты, альбумин, креатинин, удельная масса, цветовой тон, метод тестовых полосок: фотометрический метод двухволнового отражения (одиночная волна для прибора с балочными выводами), упакованы в индивидуальную тубу по 100 тест-полосок в тубе.
45.	Контрольный материал для контроля корректности измерения тест-полосок	Контрольный материал для контроля корректности измерения мочевых тест полосок созданные для AUTION ELEVEN из комплекта Анализатор мочи Aution Eleven
46.	Гликолизированный гемоглобин с из комплекта Анализатор i-CHROMA II	Набор реагентов и принадлежностей для количественного экспресс определения гликолизированного гемоглобина в капиллярной крови человека. Состав набора: ID чип с данными калибровки конкретного лота; пробирки для смешивания образца с буфером для детекции; флакон с гемолизирующим буфером; картридж. Количество тестов в наборе - 25.
47.	Контроль гликолизированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-	Набор реагентов и принадлежностей для проведения контроля качества теста гликолизированный гемоглобин на анализаторе i-CHROMA II

	CHROMA II	
48.	Капилляры пластиковые: для теста HbA1c из комплекта Анализатор i-CHROMA II	Капилляры пластиковые используемые для проведения теста гликолизированный гемоглобин на анализаторе i-CHROMA II (5 мкл, 250 шт)
	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;

И.о. главного врача  Шуменбаев С.К.



Техникалық ерекшелігі

№ п/п	Медициналық бұйымдардың атауы	Сипаттамасы
1.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан глюкоза	<p>Глюкоза Biosystems S. A (Испания), ҚР-МТ-5№021111 компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 талдауыш жиынтығынан алынған биохимиялық реагенттер жиынтығы, әрбір құтыда баркодтың болуы. Диабеттік профиль; глюкооксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминантинирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологиялық сипаттамалары: анықтау шегі: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль / л. сызықтық шегі: 500 мг / дл = 27.5 ммоль / л. дәлдігі: орташа концентрациясы: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Қайталау (CV): 1,0%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.7%. Орташа концентрациясы: 220 мг/дл = 12.2 ммоль / л қайталау (CV): 0,4%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.1%. Зерттеу саны -1800. Реагенттерді ва200/BA400 талдауыштарын өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
2.	Жиынтықтан γ-глутамилтрансфераза турбидиметриялық BA400 талдауышы Гамма-биохимиялық	<p>ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА биохимиялық реагенттер жиынтығы Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан, ҚР-МТ-7№012210, әрбір құтыда баркодтың болуы. Бүйрек профилі; глицилглицин, кинетика; сұйық бирагент.Құрамы: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, натрий гидроксиді 130 ммоль / л, рН 7.9. Реагент в. γ-Глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л.</p> <p>Метрологиялық сипаттамалары:шекті сезімталдығы: 3.07 бірлік/л = 0.052 мккат/л.сызықтық шектері: 600 бірлік/л = 10.0 мккат/Л. дәлдігі: орташа шоғырлануы 34 бірлік/л = 0.57 мккат/Л. қайталануы (CV) - 2.3 %, Зертханашілік көрсеткіші (CV)- 4.2%; орташа шоғырлануы: 137 бірлік/л = 2.27 мккат/Л. қайталануы (CM) 0.6%, зертханашілік көрсеткіш (см)- 2.3%.</p> <p>Зерттеулер саны-900. Реагенттерді ва200/BA 400 талдауыштарын өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
3.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық	<p>МОЧЕВИНА Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-</p>

	<p>талдауыш жиынтығынан несепнәр</p>	<p>турбидиметриялық BA 400 талдауыш жиынтығынан алынған биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы. Бүйрек профилі; уреаз / глутаматдегидрогеназа, белгіленген уақыт; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А.Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглутарат 5.6 ммоль/л, уреаз > 140 Ед/мл, глутаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, натрий азиді 0.95 г/л, рН 8.0. В. Nadh реагенті 1.5 ммоль/л, натрий азиді 9.5 г / л. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 3.69 мг / дл = 1.72 мг / дл BUN = 0.614 ммоль / л. Сызықтық шектері: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль / л. дәлдігі: Сарысу орташа концентрациясы: 26.8 мг / дл = 4.47 ммоль / л. қайталау (CV): 3.5 % Зертхананаішілік көрсеткіш (CV): 5.0 %. Орташа концентрациясы: 137 мг/дл = 22.9 ммоль / л. қайталау (CM): 1.1% Зертхананаішілік көрсеткіш (CM): 1.7%. Несеп орташа концентрациясы: 1291 мг/дл = 215 ммоль / л. қайталау (CM): 3.1% Зертхананаішілік көрсеткіш (CM): 4.3%. Орташа концентрациясы: 1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Қайталау (CM): 2.9% Зертхананаішілік көрсеткіш (CM): 3.1 %. Зерттеулер саны-1800. 8x60+8x15мл өлшеп-орау. Реагенттерді ба200/BA 400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
4.	<p>Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан креатинин (энзиматикалық)</p>	<p>КРЕАТИНИН биохимиялық реагенттер жиынтығы Biosystems S. A. (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 талдауышы, әрбір құтыда баркодтың болуы. Бүйрек профилі; сілтілі пикрат (Яффе әдісі), соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. натрий гидроксиді 0.4 моль / л, детергент. В. пикрин қышқылы реагенті 25 ммоль / л. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 0.04 мг / дл= 3.55 мкмоль / л. сызықтық шектері: 20 мг/дл= 1768 мкмоль/л.дәлдігі: Сарысу орташа концентрациясы: 1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. қайталануы (CV): 3.2%. Зертхананаішілік көрсеткіш (CV): 4.8 %. Орташа концентрациясы: 3.16 мг/дл= 280 мкмоль/л. қайталау (CV):</p> <p>1.2 %. Зертхананаішілік көрсеткіш (CV): 2.2 %. Зөрдң орташа концентрациясы: 142 мг/дл= 125 мкмоль/л. қайталау (CV): 0.8%. Зертхананаішілік көрсеткіш (CV):</p> <p>1.1 %. Орташа концентрациясы: 284 мг/дл= 250 мкмоль / л. қайталау (CV): 0.6 %.</p> <p>Зертхананаішілік көрсеткіш (CV): 1.2 %. Зерттеулер саны-1800. 5x60мл+5x60мл өлшеп-орау реагенттерді өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс анализатор.</p>
5.	<p>Биохимикалық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан алынған билирубин (жалпы)</p>	<p>Билирубин (жалпы) Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, ҚР-МТ-5№021111 шығарған биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 талдауыш жиынтығынан биохимикалық реагенттер жиынтығы, әрбір құтыда баркодтың болуы. Бауыр профилі; диазосульфанил қышқылы, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. тұз қышқылы 170 ммоль/л,</p>

		<p>цетримид 40 ммоль / л, рН 0.9. Реагент в.3.5-дихлорфенил- diaзоний 1.5 ммоль/л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. сызықтық шектері: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. дәлдігі: орташа концентрациясы 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. қайталануы (CV) - 3.3 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 4.2%; орташа концентрациясы: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. қайталануы (см) 0.9%, зертханашілік көрсеткіш (см)- 2.2%. Зерттеулер саны-1800, 8 x 60 мл + 8 x 15 мл орау. Реагенттерді вa200/BA 400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
6.	Билирубин биохимиялық- BA400 талдауыш жиынтығынан (тұра) шығарған турбидиметриялық	<p>БИЛИРУБИН (ТҰРА) Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-ТУРБИДИМЕТРИЯЛЫҚ BA400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы.Бауыр профилі; диазосульфенил қышқылы / натрий нитриті, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. фосфор қышқылы 90 ммоль / л, дигидроксизетилэтилендиаминоуксусты қышқыл (EDTA) 4.5 ммоль/ л, натрий хлориді 50 ммоль / л, рН 1.5. Реагент в.3.5-дихлорфенил- diaзоний 1.5 ммоль/л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. сызықтық шектері: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. дәлдігі: орташа концентрациясы 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л қайталануы (CV) - 4.3 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 5.3%; концентрациясы: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. қайталануы (см) 2.0%, Зертханашілік көрсеткіш (см)- 2.9%. Зерттеу саны -900, 4 x 60 мл + 4 x 15 мл орау.реагенттерді BA200/BA 400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.</p> <p>Жалпы ақуыз BioSystems S. A (Испания), ҚР-МТ-5№021111 компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 талдауыш жинағынан алынған биохимиялық реагенттер жиынтығы, әр құтыда баркодтың болуы. Жалпы скринингтік профиль; биуретиктік реактив, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. натрий гидроксиді 0,4 моль/л, натрий тартраты 90 ммоль / л. Реагент в. натрий гидроксиді 0,4 моль / л, натрий тартраты 60 ммоль / л, мыс (II)ацетаты 21 ммоль/л, калий йодаты 60 ммоль/л.метрологиялық сипаттамалары: анықтау шегі: 0.800 г/л. сызықтық шегі: 150 г/л. дәлдігі: орташа концентрациясы 50.0 г/л. қайталануы (CV) - 0.5 %, жалпы қателігі (CV)- 1.6 %; орташа концентрациясы 81.8 г/л. қайталануы (CV) -0.6%. Жалпы қателік (CV)- 1.1 %. Зерттеулер саны-480. Реагенттерді вa200/BA 400 талдағыштарын өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
7.	Жиынтықтан алынған жалпы ақуыз BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш	
8.	Жиынтықтан алынған тікелей альфа-амилаза BA400 биохимиялық	<p>АЛЬФА-АМИЛАЗА Тұра Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, ҚР-МТ-5№021111 шығарған биохимиялық-ТУРБИДИМЕТРИЯЛЫҚ BA400 талдауыш жиынтығынан</p>

<p>турбидиметриялық талдауыш</p>	<p>биохимиялық реагенттер жиынтығы, әрбір құтыда баркодтың болуы. Панкреатикалық профиль; этилиденді блоктанған субстрат, кинетика; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. MES 50 ммоль / л, кальций хлориді 5 ммоль/л, натрий хлориді 300 ммоль/л, натрий тиоцианаты 450 ммоль/л, CNP-G3 2.25 ммоль / л, pH 6.1. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 4.5 бірлік / л = 0.074 мккат/л. сызықтық шектері: 1300 бірлік/л = 21 мккат /Л. дәлдігі: Сарысу. Орташа шоғырлану 97 бірлік/Л = 1.61 мккат/л. қайталану (CV) - 1.0 %, Зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 1.5 %; орташа шоғырлану: 203 бірлік/л = 3.38 мккат/л. Орташа қайталану (CV) 0.5 %, Зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 0.9%. Дәлдігі: Зер Шығару. Орташа концентрациясы 90 бірлік/л = 1.49 мккат/л. Қайталану (CV) - 2.5 %, Зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 2.5 %; орташа шоғырлану: 180 бірлік/л = 2.98 мккат/л. қайталану (CV) 1.6 %, Зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 1.7%. Зерттеулер саны-480, буып-түю 8x20мл. Реагенттерді BA200/BA400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек..</p>
<p>9.</p> <p>BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан аланинаминотрансфераза</p>	<p>АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы, бауыр профилі; 2-оксиглютарат/Л-аланин, кинетика; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед / л, pH 7.3. Реагент в. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, натрий гидроксиді 148 ммоль/л, натрий азиді 9.5 г/л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 8.5 бірлік/л = 0.14 мккат/л. сызықтық шегі: 500 бірлік/л = 8.33 мккат/Л. дәлдігі: орташа концентрациясы 40.2 бірлік/л = 0.67 мккат/л; қайталануы (CV) - 3.9 %, зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 5.0 %; орташа шоғырлану: 133 бірлік/л = 2.21 мккат/л. қайталану (CV) -1,2 %, Зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 1,4%. Зерттеулер саны - 1800. 8x60мл+8x15мл өлшеп-орау. Реагенттерді BA200/BA400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.</p>
<p>10.</p> <p>BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан аспартагатаминотрансфераза</p>	<p>АСПАРТАМИНОТРАНСФЕРАЗА Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы, бауыр профилі; 2-оксиглютарат/Л-аспарат, кинетика; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспарат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа >460 Ед/л, лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л pH 7.8. Реагент в. Nadh 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, натрий гидроксиді 148 ммоль/л, натрий азиді 9.5 г / л. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 7.15 бірлік/л = 0.119 мккат/л. сызықтық шектері: 500 бірлік/л = 8.33 мккат/Л. дәлдігі: орташа шоғырлану 41.5 бірлік/л = 0.69 мккат/Л. қайталануы (CV) - 2.6 %, Зертханаішілік көрсеткіш (CV)- 5.8%;</p>

		<p>орташа шоғырлану: 154 бірлік/л = 2.55 мккат/л. қайталануы (CV) 1.0 %, зертханашілік көрсеткіш (CV)- 2.7%. Зерттеулер саны-1800, буып-түю 8x60мл+8x15мл . Реагенттерді BA200/BA400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.</p> <p>КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО биохимиялық реагенттер жиынтығы-Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған ТУРБИДИМЕТРИЯЛЫҚ BA400, КР-МТ-5№021111, әр құтыда баркодтың болуы, Электролиттік профиль; АРСЕНАЗО III, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. Арсеназо III 0.2 ммоль / л, имидазол 75 ммоль/л.</p> <p>Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 0.42 мг / дл = 0.105 ммоль / л. сызықтық сектері: 18 мг/дл = 4.5 ммоль/л.дәлдігі: Сарысу орташа концентрациясы: 10.6 мг/дл = 2.65 ммоль/л. қайталануы (CV): 0.7%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.0 %. Орташа концентрациясы: 14.3 мг/дл = 3.57 ммоль / л. қайталау (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 0.9 %. Зердің орташа концентрациясы: 8.40 мг/дл = 2.09 ммоль / л. Қайталау (CV): 3.5 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 5.8 %. Орташа концентрациясы: 16.8 мг/дл = 4.18 ммоль / л. қайталау (CV): 2.3 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 4.3 %. Зерттеулер саны-1800. Реагенттерді BA200/BA 400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
11.	Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан кальций Арсеназо	<p>Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания, 1000 штук в упаковке Испания Biosystems S. A. компаниясы өндірген BA 400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан үлгілерге арналған кюветтер, қаптамада 1000 дана.</p> <p>Несеп қышқылы биосистемс S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық - турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, КР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы, бүйрек бейіні; уриказа/пероксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. Фосфат 100 ммоль / л, детергент 1.5 г/л, дихлорофенолсульфонат 4 ммоль/л, уриказа > 0.12 Ед/мл, аскорбатоксидаза >5 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед / мл, 4-аминантипирин 0.5 ммоль / л, рН 7.8. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 0.31 мг/дл = 18.5 мкмоль/л. сызықтық сектері: 25 мг/дл = 1487 мкмоль / л. дәлдігі: Сарысу орташа концентрациясы:5.2 мг/дл = 311 мкмоль/л. Қайталау (CV): 1.3 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.9 %. Орташа концентрациясы: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль / л.қайталануы (CV): 0.7% Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.1%. Зердің орташа концентрациясы: 20.9 мг/дл = 1243 мкмоль / л. қайталау (CV): 2.5 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 3.4 %. Орташа концентрациясы: 41.8 мг/дл = 2486 мкмоль/л . Қайталау (CV): 1.9% Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.8 %. Зерттеулер саны-1800. Реагенттерді BA200/BA 400 талдауыштарын өндірушісі пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
12.	Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан кальций арсеназо	
13.	Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан несеп қышқылы	

14.	Жиынтыктан биохимиялық турбидиметриялық ВА400 талдауышы триглицеридтер турбидиметриялық ВА400	<p>Триглицеридтер Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық ВА400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы, жалпы скринингтік бейні; глицеролфосфат оксидазы/пероксидаза, соңғы нүктесі; сұйық монореагент. Құрамы: PIPES 45 ммоль/л, ацетатты магний 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, липаза > 100 Ед/мл, Глицерол киназа > 1.5 Ед/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза > 4 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминантипирин 0.75 ммоль/л, АТР 0.9 ммоль/л, рН 7.0. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.75 ммоль/л, АТР 0.9 ммоль/л, рН 7.0. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: шекті сезімталдық: 5.99 мг / дл= 0.067 ммоль / л. сызықтық шектері: 600 мг/дл= 6.78 ммоль/л дәлдігі: орташа концентрациясы 56 мг/дл= 0.63 ммоль/л. қайталануы (CV) - 2.4 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 3.9 %; орташа концентрациясы 115 мг/дл= 1.29 ммоль/л. Қайталау (CV) -1.0%. Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 1.4 %. Зерттеулер саны - 1800. 10x60мл. реагенттерді ва200/ВА400 талдағыштарын өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
15.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан холестерин	<p>HDL-ХОЛЕСТЕРИН Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық -турбидиметриялық ВА400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы, липидті профиль; тұнусыз Тікелей әдіс, холестерол оксидазы/детергент; тіркелген уақыт, сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Гуд буфері, холестеролэстераза >1 бірлік / мл, холестеролоксидаза >0.5 бірлік/мл, 4-аминантипирин 1 ммоль/л, N,N-bis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, реакция үдеткіші 1 ммоль/л. Реагент в. Гудтың буфері, эстераза холестерол 1.5 ХБ/мл дейін, 4-аминантипирин 1 ммоль/л, аскорбат оксидаза 3 кМЕ/л дейін, детергент. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 1.83 мг/дл = 0.048 ммоль/л.сызықтық шектері: 200 мг/дл = 5.18 ммоль/л. дәлдігі: орташа концентрациясы 53 мг/дл = 1.39 ммоль/л: қайталануы (CV) - 0,6 %, Зертханашілік көрсеткіші (CV)- 2,7 %; 73 мг/дл = 1.88 ммоль/л: қайталануы (CV) - 0,7%, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 2,6%. Зерттеулер саны-480. 2 x 60 мл + 2 x 20 мл өлшеп орау, реагенттерді а200/ВА 400 анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
16.	ВА400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан холестерин	<p>LDL-ХОЛЕСТЕРИН Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық -турбидиметриялық ВА400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы, липидті профиль; тұндырусыз Тікелей әдіс, холестерол оксидазы/детергент; тіркелген уақыт, сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. MES буфер ≥30 ммоль / л, холестеролэстераза >1.5 Ед / мл, холестеролоксидаза >1.5 Ед/мл, 4-аминантипирин 0.5 ммоль/л, аскорбат оксидаза ≥ 3.0 МЕ/л, пероксидаза >1 Е / мл, детергент, рН 6.3. Реагент в. MES буфер =30 ммоль/л, пероксидаза >1</p>

		<p>Ед/мл, N, Bis(4 сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 моль/л, детергент, pH 6.3.</p> <p>Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 0.44 мг / дл = 0.012 ммоль/л. сызықтық шектері: 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л. дәлдігі: орташа концентрациясы 59 мг/дл = 1.54 ммоль/л: қайталануы (CV) - 0,6 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 2,5 %; 97 мг/дл = 2.51 ммоль / л: қайталану (CV) -0,7 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 2,2 %. Зерттеулер саны-480.</p> <p>Реагенттерді ба200/BA 400 талдағыштарын өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс.</p> <p>ХОЛЕСТЕРИН Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, әрбір құтыда баркодтың болуы. Липидті профилі; холестеролоксидаза / пероксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. Pipes 35 ммоль / л, натрий холаты 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминантипирин 0.5 ммоль / л, pH 7.0. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 4.2 мг / дл = 0.109 ммоль / л. сызықтық шектері: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л.дәлдігі: орташа концентрациясы: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. қайталануы (CV): 0.7%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.4 %. Орташа концентрациясы: 220 мг/дл = 5.7 ммоль / л. қайталау (CV): 0.6 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.0 %. Зерттеулер саны - 1800. Реагенттерді ба200/BA 400 талдауыштарын өндіруші пайдалануға ұсынуы тиіс.</p>
17.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан холестерин	<p>Биохимиялық КАЛИБРАТОР (Human) Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, параметрлері: ACE, қышқыл фосфатаза, альбумин, сілтілік фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, панкреатиялық амилаза, β-гидроксидибутират, жалпы және тікелей билирубин, кальций, хлоридтер, холестерин, кальций, хлоридтер, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинэстераза,СК, креатинин, глюкоза, гГТ, Темір, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, жалпы ақуыз, натрий, триглицеридтер, несепнәр, несеп қышқылы, uіbc, мырыш, буып-түю, 5x5мл.</p>
18.	Жиынтықтан алынған биохимиялық калибратор BA400 биохимиялық турбидиметриялық анализатор	<p>Биохимиялық бақылау сарысуы (HUMAN) 1 деңгейі Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, ҚР-МТ-5№021111, параметрлері:ACE, қышқыл фосфатаза, альбумин, сілтілі фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, панкреатиялық амилаза, β-гидроксидибутират, жалпы және тікелей билирубин, кальций, хлоридтер, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинэстераза, СК, креатинин,глюкоза, гГТ, Темір, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, жалпы ақуыз, натрий, триглицеридтер, несепнәр, несеп қышқылы, uіbc, мырыш, 5x5мл өлшеп-орау.</p>
19.	Биохимиялық бақылау сарысуы (1 деңгей) жиынтықтан BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш	

20.	Биохимиялық бақылау сарысуы (2-деңгей) жиынтықтан алынған биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш биохимиялық турбидиметриялық талдауыш	Биохимиялық бақылау сарысуы (HUMAN) 1 деңгейі-жиынтықтан алынған биохимиялық реагенттер жиынтығы Biosystems S. A (Испания) компаниясы өндірген биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш, ҚР-МТ-5№021111, параметрлері: ACE, қышқыл фосфатаза, альбумин, сілтілі фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, панкреатиялық амилаза, β-гидроксипутират, жалпы және тікелей билирубин, кальций, хлоридтер, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинэстераза, СК, креатинин, глюкоза, гГТ, Темір, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, жалпы ақуыз, натрий, триглицеридтер, несепнәр, несеп қышқылы, шіс, мырыш, 5х5мл өлшеп-орау.
21.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан реакциялық ротор	Biosystems S. A компаниясы шығарған BA400 биохимиялық турбидиметриялық талдауыш жиынтығынан реакциялық ротор (10), Испания, оптикалық сапасы бар метакрилатты термостатталатын ротор, 120 реакциялық ұяшық, оптикалық жолдың ұзындығы 6 мм, қаптамадағы 10 дана.
22.	Биохимиялық турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан концентрацияланған жуу ерітіндісі	Жиынтықтан 500 мл концентрацияланған жуу ерітіндісі биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 талдауыш, көлемі 500 мл, Biosystems S. A., Испания
23.	BA400 биохимиялық турбидиметриялық Анализатор жиынтығынан сілтілік фосфатаза дэа	Biosystems S. A (Испания), ҚР-МТ-7№012210 компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық BA400 талдауыш жиынтығынан алынған сілтілі фосфатаза биохимиялық реагенттер жиынтығы, әрбір құтыда баркодтың болуы. Бауыр профилі; диэтанолламин буфері, кинетика; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Диэтанолламин 1.2 моль/л, магний хлориді 0.6 ммоль / л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдығы: 8.70 бірлік / л = 0.145 мккат/л.сызықтық шектері: 900 бірлік/л = 15.0 мккат/Л. дәлдігі: орташа концентрациясы: 215 бірлік/Л = 3.57 мккат / Л. қайталануы (CV):0.7%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.7 % . Орташа концентрациясы: 353 бірлік/Л = 5.86 мккат / Л. қайталау (CV): 0.4 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.6 % . Зерттеулер саны-900. 4х60 мл+4х15 мл өлшеп-орау., Реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
24.	ACL ELITE PRO Автоматты коагулометриялық Анализатор жиынтығынан Рекомбинантин	Анықтауға арналған Реагенттадам цитрат плазмасындағы протромбин уақыты (ПВ), МНО және есептелген фибриноген. Гемостаздың сыртқы жолын бағалау және ОАТ мониторингі үшін қолданылады. Реагент құрамына МИЧ ~ 1 сипатталатын рекомбинантты адам ұлпасының факторы кіреді. Реагент анализатордың бортында 4 күн тұрақты. Шығарылу түрі: лиофилизат. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 5 ЖТ. 20 мл реагенттен + 5 фл. 20 мл еріткіш). Орау: 5 ЖТ. 20 мл реагенттен + 5 фл. 20 мл еріткіш. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе

		турбидиметрия. Instrumentation Laboratory (АҚШ) фирмасы ACL TOP (300, 500, 700) және ACL Elite PRO тұқымдастарының "жабық" талдағыш жүйесінде жұмыс істеу үшін қолданылады.
25.	ACL ELITE PRO коагулометриялық жиынтығынан АЧТВ	Адам цитрат плазмасындағы белсендірілген ішінара тромбин уақытын (АЧТВ) анықтауға арналған Реагент. АСНТВ әдісі ішкі коагуляция жолының бұзылуын бағалау және гепаринге қарсы антикоагулянттық терапияны бақылау үшін негізгі скринингтік әдіс ретінде қолданылады. Бұл әдіс байланыс фазасының факторларының, ішкі және жалпы ұю жолдарының факторларының концентрациясының төмендеуіне, гепариннің антикоагуляциялық әсеріне және ингибиторлардың, атап айтқанда лупуска ұқсас антикоагулянттардың болуына сезімтал. Операция алдындағы скринингтік диагностика үшін пайдалану ұсынылады. Шығару формасы: сұйық, қолдануға дайын. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 5 ЖТ. 10 мл реагенттен + 5 фл. 10 мл кальций хлориді). Орау: 5 ЖТ. 10 мл реагенттен + 5 фл. 10 мл реагенттен + 5 фл. 10 мл кальций хлориді. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Instrumentation Laboratory (АҚШ) фирмасы ACL TOP (300, 500, 700) және ACL Elite PRO тұқымдастарының "жабық" талдағыш жүйесінде жұмыс істеу үшін қолданылады.
26.	ACL ELITE PRO коагулометриялық жиынтығынан Фибриноген	Адам цитратты плазмасындағы Клаус бойынша фибриногенді анықтауға арналған Реагент. Реагент құрамына 100 ӘБ/мл концентрациясында тазартылған бұқа тромбині кіреді, әдістің сызықтығы 35-1000 мг/дл құрайды. Реагент тромбиннің тікелей тежегіштеріне сезімтал емес. Шығарылу түрі: лиофилизат. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 10 ЖТ. 5 мл реагенттен).. Орау: 10 ЖТ. 5 мл реагенттен. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Instrumentation Laboratory (АҚШ) фирмасы ACL TOP (300, 500, 700) және ACL Elite PRO тұқымдастарының "жабық" талдағыш жүйесінде жұмыс істеу үшін қолданылады.
27.	ACL ELITE PRO коагулометриялық жиынтығынан калибрлеу плазмасы	Калибратор эмбебап. Шығарылу түрі: лиофилизат. Анықтау әдісі: нефелометрия және турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 10 ЖТ. 1 мл-ден).
28.	ACL ELITE PRO коагулометриялық жиынтығынан қалыпты бақылау	Бақылау материалы. Анықтау әдістерінің репродуктивтілігі мен дәлдігін бағалауға арналған: RV, АСНТВ, TV, фибриноген, жалғыз факторлар, антифибриноген, плазмин ингибиторы, С және S ақуыздарын анықтау. Шығарылу түрі: лиофилизат. Анықтау әдісі: нефелометрия және турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 10 ЖТ. 1 мл-ден).

29.	ACL коагулометриялық жиынтығынан бақылау	ELITE томен	PRO	Автоматты Анализатор патологиялық	Бакылау материалы. Анықтау әдістерінің репродуктивтілігі мен дәлдігін бағалауға арналған: RV, ASNTV, TV, фибриноген, антитромбин, C және S ақуыздары. Шығарылу түрі: лиофилизат. Анықтау әдісі: нефелометрия және турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 10 ЖТ. 1 мл-ден).
30.	ACL коагулометриялық жиынтығынан бақылау	ELITE жоғары	PRO	автоматты анализатор патологиялық	Бакылау материалы. Анықтау әдістерінің репродуктивтілігі мен дәлдігін бағалауға арналған: RV, ASNTV, антитромбин, C және S ақуыздары. Шығарылу түрі: лиофилизат. Анықтау әдісі: нефелометрия және турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 10 ЖТ. 1 мл-ден).
31.	ACL коагулометриялық жиынтығынан сұйылтқышы	ELITE	PRO	автоматты анализатор факторлардың	ПВ, фибриногенді анықтау және бір ұю факторларын зерттеу үшін калибрлеу үлгілерін сұйылту үшін қолданылады. Сондай-ақ антитромбин мен плазминогенді анықтауға хромогенді тестілерді қою кезінде пациенттердің бақылау және плазма калибраторларын сұйылтуға арналған.
32.	ACL коагулометриялық жиынтығынан жуу ерітіндісі (A)	ELITE	PRO	автоматты талдауыш	Контаминацияны болдырмау мақсатында зерттеулер арасындағы анализаторды мұқият жууға арналған. 1x500 мл.
33.	ACL коагулометриялық жиынтығынан жуғыш агент (B)	ELITE	PRO	Автоматты Анализатор	Анализатордың жұмыс бетін зарарсыздандыруға арналған. 1x80 мл
34.	ACL коагулометриялық жиынтығынан 20 позицияға роторлар	ELITE	PRO	Автоматты талдауыш	Өлшеу ұяшықтары. Автоматты коагулометрлерде гемостаз жүйесін зерттеуге арналған. Материал: оптикалық мөлдір пластик. Картон қаптамаларда жеткізіледі (1x20 позиция, 100 дана/уп).
35.	Жиынтықтан референс эмульсиясы ACL ELITE/ACL ELITE PRO in vitro диагностикасына арналған автоматты коагулометриялық талдағыш				Оптикалық анықтама. Арналған оптикалық өлшеулер үшін Фон ретінде (нефелометрия, фотометрия) және коагулометр бөлшектері үшін жуу сұйықтығы ретінде пайдалану. Шығару формасы: сұйық, қолдануға дайын. Картон пакеттерде жеткізіледі (уп.: 1 ЖТ. 1000 мл-ден).
36.	Xn-100, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған Xn10, XN20 гематологиялық жиынтығынан жана алынған қанды сұйылтқыш				Гидродинамикалық фокустау әдісін қолдана отырып, эритроциттер мен тромбоциттердің саны мен мөлшерін талдауға арналған жана алынған қанды сұйылтқыш (тұрақты ток кезінде детекциялау) xp-1000, XN 1500, XN-2000, XN-3000, XN 3100, XN 9000, XN 9100 жүйелеріне арналған xp сериялы автоматты гематологиялық талдауыштарда және xp-330, XN-330, xp-2000 Автоматты гематологиялық талдауыштарда жалпы қан талдауын зерттеу үшін 20 литр көлемі 350, xp-450 және xp-550

37.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің Xn-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан қандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған Реагент	Автоматты гематологиялық анализаторлардағы гемоглобин мөлшерін анықтауға арналған Реагент, қаптамасы 500 мл, уытты емес, құрамында натрий лаурил сульфаты негізінде реагенті жоқ цианид, гемоглобинге зақым келтірместен эритроциттердің жасушалық мембраналарын лизиске етеді. Натрий лаурил сульфатының концентрациясы-1,7 г/л.
38.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің Xn-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан лизациялайтын реагент	Sysmex xh 1000, 2000, 3000 Автоматты гематологиялық анализаторларында және XN-350, XN-450, XN-550 гематологиялық анализаторларында жалпы қан талдауын зерттеу үшін эритроциттер гемолизіне және лейкоциттер компоненттерін бояуға арналған лизациялайтын реагент. Қаптамасы 2л.
39.	Xn-100, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған Xn10, XN20 Автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан бояғыш реагент	XN-1000, XN-2000, XN-3000 жүйелеріне арналған Xn 10, XN 20 Автоматты гематологиялық талдауыштардың көмегімен 5 популяция бойынша лейкоциттерді сараланған есептеу кезінде сұйылтылған қан үлгілерінде лейкоциттерді бояуға арналған Реагент. Орау 2x22 мл
40.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің Xn-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан тазартқыш ерітінді	Жоғары сілтілі тазартқыш көлемі 50 мл алып тастау үшін лизирующих реагенттер, жасушалық қалдықтарды және протеиндерді қан аспаптың гидравликалық жүйесінен. Sysmex компаниясының гематологиялық анализаторларында қолдануға арналған XN -350, XN -450, XN-550 гематологиялық талдауыштарда қанның жалпы талдауын зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін бақылау қаны (төмен деңгейі) көлемі 3 мл XN -350
41.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің Xn-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 1 Бақылау қаны	XN -350, XN -450, XN-550 гематологиялық талдауыштарда қанның жалпы талдауын зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін бақылау қаны (төмен деңгейі) көлемі 3 мл
42.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің Xn-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 2 Бақылау қаны	XN -350, XN -450, XN-550 гематологиялық талдауыштарда қанның жалпы талдауын зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін бақылау қаны (төмен деңгейі) көлемі 3 мл
43.	Xn-350, XN-450, XN-550 модельдерінің Xn-L сериялы автоматты гематологиялық анализатор жиынтығынан 3 Бақылау қаны	XN -350, XN -450, XN-550 гематологиялық талдауыштарда қанның жалпы талдауын зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін бақылау қаны (төмен деңгейі) көлемі 3 мл

44.	AUTION ELEVEN үшін тест-жолақтар	AUTION ELEVEN үшін жасалған тест-жолақтар (Aution Eleven зәр Анализаторы жиынтығынан), өлшеу индикаторлары: глюкоза, кетон денелері, билирубин, нитриттер, ақуыз, уробилиноген, PH, жасырын қан, лейкоциттер, альбумин, креатинин, ерекше масса, түс рені, тест жолақтарының әдісі: екі толқынды шағылысудың фотометриялық әдісі (сәулелік терминалдары бар құрылғыға арналған жалғыз толқын), түтіктегі 100 сынақ жолағынан жеке түтікке салынған.
45.	Тест-жолақтарды өлшеудің дұрыстығын бақылауға арналған бақылау материалы	Aution Eleven несеп Анализаторы жиынтығынан AUTION ELEVEN үшін жасалған зәр шығару жолақтарын өлшеудің дұрыстығын бақылауға арналған бақылау материалы
46.	I-CHROMA II анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобин	Адамның капиллярлы қанындағы гликозилденген гемоглобинді сандық экспресс анықтауға арналған реагенттер мен керек-жарақтар жиынтығы. Жиынақтың құрамы: нақты лотты калибрлеу деректері бар ID чип; детекцияға арналған буфермен үлгіні араластыруға арналған пробиркалар; гемоліздейтін буфері бар құты; картридж. Жиынтықтағы тест саны - 25.
47.	I-CHROMA II анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобинді бақылау	I-CHROMA II анализатор жиынтығынан гликозилденген гемоглобинді бақылауға арналған реаг I-CHROMA II анализаторында гликолизделген гемоглобинді сынау үшін пайдаланатын пластикалық капиллярлар (5 мкл, 250 дана) енттер мен керек -жарақжиынтығы
48.	Пластикалық капиллярлар: I-CHROMA II анализатор жиынтығынан HbA1c сынағы үшін	I-CHROMA II анализаторында гликолизделген гемоглобинді сынау үшін пайдаланатын пластикалық капиллярлар (5 мкл, 250 дана)
Ілеспе қызметтер		тасымалдау және сақтандыру сияқты тауарларды жеткізуді қамтамасыз ететін қызметтер және монтаждауды, іске қосуды, техникалық жәрдем көрсетуді, оқытуды және өнім берушінің Шартты орындауға бағытталған басқа да міндеттерін қамтитын кез келген басқа да қосалқы қызметтер;



Шүменбаев С.К.

М.О.