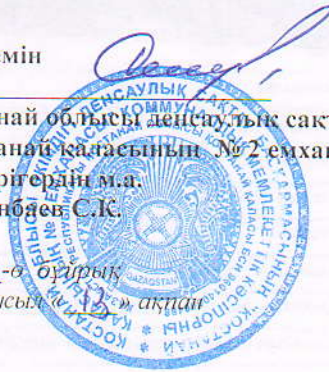


Бекітемін

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

№ 89-б бұйрық

2024 жылғы 13 ақпан



ТЕНДЕРЛІК ҚҰЖАТТАМА

Тапсырыс беруші:

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

1.Жалпы ережелер

1.1 Тендер медициналық техниканы жеткізушіні таңдау мақсатында өткізіледі:

Лот №	Тауардың атауы
1.	ПВ және фибриногенге арналған Реагент
2.	АЧТВ
3.	Фибриноген жиынтығы
4.	20 позициялы роторлар
5.	Толық қанды сұйылтқыш
6.	Қандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған реагент
7.	Лизирующий реагент
8.	Бояғыш реагент
9.	Тазартқыш ерітінді
10.	Бақылау қаны (1 деңгей)
11.	Бақылау қаны (2 деңгей)
12.	Бақылау қаны (3 деңгей)
13.	Гликозилденген гемоглобин
14.	Анализаторға арналған пластикалық капиллярлар
15.	Глюкоза
16.	Гамма-глутамилтрансфераза
17.	Мочевина
18.	Креатинин
19.	Билирубин (жалпы)
20.	Билирубин (тікелей)
21.	Жалпы ақуыз
22.	Альфа-амилаза тікелей
23.	Аланинаминотрансфераза
24.	Аспартатминотрансфераза

25.	Кальций
26.	Зәр қышқылы
27.	Триглицеридтер
28.	Холестерин тығыздығы жоғары
29.	Холестерин тығыздығы төмен
30.	Холестерин
31.	Биохимиялық калибратор
32.	Биохимиялық бақылау сарысуы (I деңгей)
33.	Биохимиялық бақылау сарысуы (II деңгей)
34.	Реакционды ротор
35.	Концентрацияланған жуу ерітіндісі
36.	Сілтілік фосфатаза дэа
37.	Темір (феррозин)
38.	Темір байланыстыру қабілеті
39.	Тазалау ерітінділері жинағы
40.	Қышқылды жуу ерітіндісі бар құты

1.2 Тендерге қатысуға ниет білдірген әлеуетті өнім берушілер "Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тегін медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дәрілік заттарды, медициналық бұйымдар мен мамандандырылған емдік өнімдерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110 Бұйрығының 9-тармағында көрсетілген біліктілік талаптарына сәйкес келуге тиіс. тергеу изоляторлары мен қылмыстық-атқару (пенитенциарлы) жүйесінің мекемелерінде ұсталатын адамдарды, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеумет медициналық сақтандыру, фармацевтикалық қызметтер жүйесінде" (бұдан әрі — Ереже).

1.3 Осы тендер үшін бөлінген сома 44961845 теңгені құрайды. Осы тендер үшін бөлінген сома лоттар бөлінісінде мынаны құрайды:

№ п/п	Тауардың атауы	Көлемі	Сатып алуға бөлінген сома
1.	ПВ және фибриногенге арналған Реагент	7	786625
2.	АЧТВ	7	347060
3.	Фибриноген жиықтығы	7	1725535
4.	20 позициялы роторлар	7	1342425
5.	Толық қанды сұйылтқыш	48	2318400
6.	Қандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған реагент	43	1250010
7.	Лизирующий реагент	43	2399830
8.	Бояғыш реагент	10	3541300
9.	Тазартқыш ерітінді	9	492390
10.	Бақылау қаны (1 деңгей)	9	593280
11.	Бақылау қаны (2 деңгей)	9	593280
12.	Бақылау қаны (3 деңгей)	9	593280
13.	Гликозидтенген гемоглобин	150	7897500
14.	Анализаторға арналған пластикалық капиллярлар	15	202500
15.	Глюкоза	7	153160
16.	Гамма-глутамилтрансфераза	2	178250
17.	Мочевина	7	617120
18.	Креатинин	45	4412250
19.	Билирубин (жалпы)	7	331135
20.	Билирубин (тікелей)	11	311025
21.	Жалпы ақуыз	20	217000
22.	Альфа-амилаза тікелей	7	1498595
23.	Аланинаминотрансфераза	7	552720
24.	Аспартатминотрансфераза	7	552720
25.	Кальций	1	43450
26.	Зәр қышқылы	4	341500
27.	Триглицеридтер	5	983525
28.	Холестерин тығыздығы жоғары	12	3978300
29.	Холестерин тығыздығы төмен	12	2917860

30.	Холестерин	5	377150
31.	Биохимиялық калибратор	7	413980
32.	Биохимиялық бақылау сарысуы (I деңгей)	7	413980
33.	Биохимиялық бақылау сарысуы (II деңгей)	7	413980
34.	Реакционды ротор	5	252325
35.	Концентрацияланған жуу ерітіндісі	11	1051930
36.	Сілтілік фосфатаза дэа	3	313755
37.	Темір (феррозин)	3	137400
38.	Темір байланыстыру қабілеті	3	189840
39.	Тазалау ерітінділері жинағы	3	109980
40.	Қышқылды жуу ерітіндісі бар құты	3	115500

1.4. Жеткізу орны: 110000, Қостанай облысы, Қостанай қаласы, Мәриям Хакімжанова көшесі, 56, А, 2 қабат, дәрілік заттар қоймасы;

1.5. Жеткізу шарттары: DDP;

1.6. Тауарды жеткізу мерзімі: Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін;

1.7. Төлем шарттары: шот-фактураны, жүкқұжатты, тауарды қабылдау-беру актісін ұсынғаннан кейін нақты жеткізілген тауар үшін 30 (отыз) банк күні ішінде;

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

2.1 Тендерлік өтінімдерді қабылдаудың түпкілікті мерзімі аяқталғанға дейін күнтізбелік он күннен кешіктірмей қажет болған жағдайда әлеуетті өнім беруші Тапсырыс берушіге, сатып алуды ұйымдастырушыға тендерлік құжаттама бойынша түсініктемелер алу үшін жазбаша нысанда жүгінеді, оған тапсырыс беруші немесе сатып алуды ұйымдастырушы сұрау салуды алған күннен бастап үш жұмыс күнінен кешіктірмей тендерлік құжаттаманы алған барлық әлеуетті өнім берушілерге жіберілетін түсініктеме береді, сұрау салудың авторын көрсетпей, сұрау салудың келіп түскен күніне.

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 2024 жылғы «23» ақпан 110000, ҚР, Қостанай қаласы, М.Хакімжанова 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. Тендерлік өтінім негізгі бөліктен, техникалық бөліктен және кепілдік қамтамасыз етуден тұрады. Бірлесіп Орындаушыны тарту кезінде әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімге Қағидалардың 50-тармағының 2), 3), 4) және 5) тармақшаларында көрсетілген құжаттарды қоса береді.

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

Қолданылуы мерзімі ең қысқа тендерлік өтінім қабылданбауы тиіс.

3.5 Тендерлік өтінімнің негізгі бөлігі мыналарды қамтиды:

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

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

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

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

5) мыналар:

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 сертификатының көшірмелерін;

6) қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы;

7) тендерлік өтінімді кепілдікті қамтамасыз етуді енгізуді растайтын құжаттың түпнұсқасын қамтиды.

3.6 Тендерге қатысуға өтінімді техникалық бөлігі:

1) мәлімделген медициналық бұйымдардың нақты техникалық сипаттамалары көрсетілген қағаз жеткізгіштегі техникалық ерекшелік (медициналық техниканы мәлімдеген кезде, сондай-ақ docx 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 жә өндірілген дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдарға: Қазақстан Республикасының Мемлекеттік шекарасы арқылы әкелінгенін, оны әлеуетті өнім берушінің кіріске алғанын растайтын құжаттың көшірмелері; отандық тауар өндірушінің өндіруі, "Қазақстан Республикасында тіркелген және тіркелмеген дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды әкелуге (әкетуге) келісім және (немесе) қорытынды (рұқсат беру құжатын) беру" мемлекеттік қызметін көрсету және дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды Қазақстан Республикасының аумағына әкелу және Қазақстан Республикасының аумағынан әкету қағидаларына сәйкес берілген қауіпсіздік туралы қорытынды ұсынылады;

3.7 Әлеуеттік 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.

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

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

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

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

3.12 Конвертте әлеуетті өнім берушінің атауы мен заңды мекенжайы қамтылады, ол тендерлік құжаттамада көрсетілген мекенжай бойынша тапсырыс берушіге немесе сатып алуды ұйымдастырушыға жіберілуге тиіс және "Тендер өткізу туралы хабарландыру" және "2024 жыл «06» наурыз 11 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 2024 жылғы «06» наурыз 09.00 сағат 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 жіберілуі 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 алады:

1) сатып алу ұйымдастырушы банк шотына енгізілетін кепілдікті ақша жарнасына реквизиттерге салынады: «Қостанай қаласының № 2 емханасы» МКМ-ны, БИН960140000488, ИИК KZ37601A221000167561, БИК HSBKZZKX, "Қазақстан Халық Банкі" АҚ;

2) Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі;

6.3 Тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етудің қолданылу мерзімі әлеуетті өнім берушінің тендерлік өтінімін ашқан сәттен бастап күшіне енеді және ол бойынша Қағидаларға сәйкес мәні бойынша шешім қабылданғанға дейін, ал әлеуетті өнім беруші танылған кезде қолданылады сатып алудың жеңімпазы-оларға жасалған шарт бойынша тиісті кепілдік қамтамасыз етуді уақтылы ұсынғанға дейін.

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

1) әлеуетті өнім беруші тендерлік өтінімді қабылдаудың соңғы мерзімі өткенге дейін 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 аяқталғаннан кейін тендерлік өтінімді қайтарып алды немесе өзгертті;

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 уақтылы 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 (занды 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 дистрибьютордың 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.

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

Фармацевтикалық қызметтерді көрсету үшін әлеуетті өнім берушінің бірлесіп орындаушыны тартуына жол беріледі. Әлеуетті өнім беруші бірлесіп орындаушының осы Қағидаларда белгіленген шарттарға сәйкестігі туралы ақпаратты техникалық ерекшелікте көрсетеді.

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

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

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

4) "Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларын бекіту туралы" Қазақстан Республикасы Денсаулық сақтау министрінің 2021 жылғы 16 ақпандағы № ҚР ДС. 19 бұйрығына (Нормативтік құқықтық актілерді мемлекеттік тіркеу тізілімінде № 22230 болып тіркелген) 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 бұйымдардың танбалануын, тұтыну қаптамасының және оларды қолдану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына сәйкестігі;

6) дәрілік заттар мен медициналық бұйымдардың жарамдылық мерзімі өнім беруші тапсырыс берушіге берген күні:

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) шарт талаптары бойынша өнім беру немесе фармацевтикалық қызмет көрсету санын, сапасын және мерзімдерін 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 2024 жылғы «06» наурыз сағат 11.00-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 (лотқа) 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 2024 жылғы «06» наурыз сағат 10.30-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 берішілер 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 тендерлік өтінімдерді бағалауды және салыстыруды жүзеге асырады. Әлеуетті өнім берушілердің банкроттық не тарату рәсіміне қатысы жоқ бөлігінде біліктілік талаптарына сәйкестігін нақтылау мақсатында тендерлік комиссия банкроттық не тарату рәсімдерінің жүргізілуін бақылауды жүзеге асыратын уәкілетті органның интернет-ресурсында орналастырылған акпаратты қарайды.

10.2 Тендерлік комиссия мынадай жағдайларда:

- 1) Қағидалардың шарттарына сәйкес тендерлік өтінімді кепілдік қамтамасыз етуді ұсынбау;
- 2) жарғының көшірмесі немесе құрылтайшылардың, қатысушылардың құрамы туралы үзінді немесе акция ұстаушыларының тізілімінен үзінді немесе осы Қағидаларда көзделген жағдайларда құрылтай шарты ұсынылмаған;
- 3) заңды тұлға құрмай кәсіпкерлік қызметті жүзеге асыруға құқық беретін тиісті мемлекеттік орган берген (кәсіпкерлік қызметпен айналысатын жеке тұлға үшін) құжаттың көшірмесі ұсынылмаған;
- 4) медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарлама, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензия көшірмелерін не "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес электрондық құжат түрінде алынған көшірмелерін, олар туралы мәліметтер мемлекеттік органдардың акпараттық жүйелерінде расталады (жіберіледі). Мемлекеттік органдардың акпараттық жүйесінде мәліметтер болмаған жағдайда әлеуетті өнім беруші "Рұқсаттар және хабарламалар туралы" Заңға сәйкес алынған фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерге және (немесе) есірткі, психотроптық заттар мен прекурсорлар айналымы саласындағы қызметті жүзеге асыруға арналған тиісті лицензияның, медициналық бұйымдарды көтерме және (немесе) бөлшек саудада өткізу жөніндегі қызметтің басталғаны немесе тоқтатылғаны туралы хабарламаның нотариат куәландырған көшірмесін ұсынады;
- 5) тиісті мемлекеттік кірістер органының мәліметтерінде бюджетке берешегі, міндетті зейнетақы жарнасы, міндетті кәсіптік зейнетақы жарнасы, әлеуметтік аударымдар және міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру аударымдары және (немесе) жарналары бойынша берешек (олар бойынша төлем мерзімдері өзгертілген, берешектің жалпы сомасында көрсетілмеген соманы қоспағанда) туралы акпарат болған;
- 6) осы Қағидалардың талаптарына сәйкес техникалық ерекшелік ұсынылмаған;
- 7) әлеуетті өнім беруші тендерлік құжаттаманың және осы Қағидалардың талаптарына сәйкес келмейтін техникалық ерекшелікті ұсынған;
- 8) біліктілік талаптары және осы Қағидалар шеңберінде сатып алынатын дәрілік заттарға және (немесе) медициналық бұйымдар мен көрсетілетін қызметтерге қойылатын талаптар бойынша дәйексіз акпарат ұсыну фактісі анықталған;
- 9) банкроттық не тарату рәсіміне қатыстылығы;
- 10) ұсынылатын дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтердің Қағидалардың 11-тармағына сәйкестігін растайтын құжаттарды ұсынбау;
- 11) егер мәлімделген медициналық техниканың техникалық сипаттамасы тіркеу куәлігінде және (немесе) тіркеу дерекнамасында айқындалған техникалық сипаттамаға және (немесе) жинақтауға сәйкес келмесе;
- 12) Қағидалардың 10-тармағының талаптарына сәйкес келмеуі;
- 13) Қағидалардың 15-тармағында белгіленген;
- 14) егер тендерлік өтінімнің қолданылу мерзімі тендерлік құжаттамада көрсетілгеннен қысқа болса;
- 15) Қағидаларға 2-қосымшаға сәйкес нысан бойынша баға ұсынысы ұсынылмаған не баға ұсынысы ұсынылмаған;
- 16) әлеуетті өнім берушінің тиісті лот бойынша сатып алу үшін бөлінген бағадан асатын медициналық бұйымға бағаны және (немесе) халықаралық патенттелмеген атауға шекті бағаны және сауда атауына шекті бағаны ұсынуы;
- 17) конвертте әлеуетті өнім берушінің, Тапсырыс берушінің немесе сатып алуды ұйымдастырушының атауын немесе заңды мекенжайын көрсетпей, қолы қойылмаған нөмірленбеген беттері бар тігілмеген түрде тендерлік өтінім беру;
- 18) әлеуетті өнім берушінің және (немесе) бірлесіп Орындаушының Қағидалардың 8 және 9-тармақтарында көзделген шарттарға сәйкес келмеуі;
- 19) Қағидалардың талаптарын бұза отырып, үлестес болу фактісі анықталған;

10.3. 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.

10.4 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.

10.5 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.

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

10.7 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) егер тендер жеңімпазы анықталмаса, негіздер;
- 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 кол қойылған сатып алу шартын бекіткен *3-қосымша нысандар* бойынша жасалған көрсету шартын жібереді.

12.2 Шартты алған күннен бастап он жұмыс күні ішінде тендердің жеңімпазы оған кол қояды не тапсырыс берушіні оның талаптарымен келіспеуі немесе кол қоюдан бас тартуы туралы жазбаша хабардар етеді. Көрсетілген мерзімде кол 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 кол қойған күннен бастап күшіне енеді.

12.4 Егер тендердің жеңімпазы белгіленген мерзімде сатып алу шартына немесе фармацевтикалық қызметтер көрсету шартына кол 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 кол 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 қабылдайды, бұл тапсырыс берушінің не сатып алуды ұйымдастырушының тендер жеңімпазы болып танылған әлеуетті өнім берушімен шартқа кол 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) Қағидаларға 3-қосымшаға сәйкес нысан бойынша банк кепілдігі.

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 HSBKZKX, ЖСК KZ37601A221000167561, "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 көздемесе, 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 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.

14.4 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 Қазақстан Республикасының денсаулық сақтау саласындағы заңнамасының талаптарына сәйкес объектінің:

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

2) дәрілік заттарды және 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 шарттар жасау артықшылығына ие болады.

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

1) отандық тауар өндірушілер дәрілік заттарды сатып алу және дәрілік заттарды берудің ұзақ мерзімді шарттарын жасау кезінде объект пен өндірістің тиісті өндірістік практика (GMP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

2) әлеуетті өнім берушілер дәрілік заттарды сатып алу кезінде объектінің тиісті дистрибуторлық практикаға (GDP) сәйкестігі туралы сертификатты қоса береді;

3) әлеуетті өнім берушілер және (немесе) олардың бірлесіп орындаушылары фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алу кезінде объектінің тиісті дәріханалық практикаға сәйкестігі (GPP) туралы сертификатты қоса береді.

15.3 Егер лот бойынша сатып алуға хабарландыру немесе сатып алуға шақыру шарттарына және осы Қағидалардың шарттарына сәйкес келетін өтінім мен объектінің тиісті өндірістік практика (GMP) немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификатты берген бір әлеуетті өнім беруші ғана қатысса, мұндай 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 шарттарына сәйкес келетін тендерлік өтінім және объектілердің тиісті өндірістік практика (GMP)

немесе тиісті дистрибуторлық практика (GDP) талаптарына сәйкестігі туралы сертификаттарды берген екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, олардың арасында жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен айқындалады, ал басқа әлеуетті өнім берушілердің өтінімдері автоматты түрде қабылданбайды.

Егер лот бойынша сатып алуға дәрілік заттардың және (немесе) медициналық бұйымдардың мемлекеттік тізілімінің деректеріне толық әрі дәл сәйкес келетін тіркеу куәлігін немесе дәрілік затты және (немесе) медициналық бұйымды Қазақстан Республикасына әкелуге денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган рұқсатының (қорытындысының) нөмірін ұсынған екі және одан көп әлеуетті өнім беруші қатысса, басымдық тіркеу куәлігін ұсынған әлеуетті өнім берушілерге беріледі, бұл ретте олардың арасындағы жеңімпаз аукцион қорытындысы бойынша ең төмен бағамен 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 қамтамасыз етуді өнім беруші, егер өзі өзгешені көздемесе, күшіне енген күнінен бастап он жұмыс күнінен кешіктірмей енгізеді.

16.2 Сатып алу шартының орындалуын кепілдік қамтамасыз етуді Тапсырыс беруші Өнім берушіге қайтармайды:

1) Өнім берушінің шарттық міндеттемелерді орындамауына немесе тиісінше орындамауына байланысты сатып алу шартын бұзған;

2) сатып алу шартында көзделген талаптарды орындамағаны немесе тиісінше орындамағаны үшін айыппұл санкцияларын төлемеген жағдайларда жүзеге асырылады.

Тендерлік құжаттаманың осы тармағының 1) тармағында көзделген жағдайда сатып алу шартының орындалуын кепілдік қамтамасыз ету Тапсырыс берушінің (ұйымдастырушының) кірісіне есептеледі.

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 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 Шағымды қарау нәтижелері бойынша қабылданған сатып алуды ұйымдастырушының, Тапсырыс берушінің әрекеттеріне (әрекетсіздігіне), шешімдеріне, сондай-ақ мемлекеттік аудит және қаржылық бақылау органының және оның жоғары тұрған органының шешімдеріне Қазақстан Республикасының заңнамасына сәйкес сот тәртібімен шағым жасалуы мүмкін.

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.

16.8 Бұзушылықтар, Қағидалардың талаптарына сәйкессіздіктер анықталған жағдайларда, сатып алуды өткізу кезінде Тапсырыс берушінің басшысы, сатып алуды ұйымдастырушы мұндай сатып алуды тұтастай не тиісті лоттар бойынша жарамсыз деп таниды.

Тендерлік комиссияның төрағасы

Комиссия төрағасының орынбасары

Комиссия мүшелері



Смаглий С.Н.
Шуменбаев С.К.
Рыспаева А.А.

Шуменбаев С.К.

Смаглий С.Н.

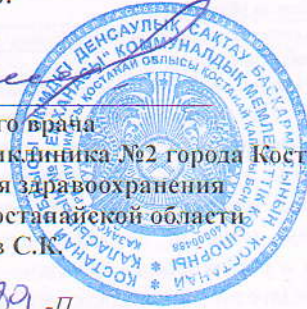
Рыспаева А.А.

Утверждаю:

Сейсен

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

Приказ № 89 -П
от «13» февраля 2024 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 HSBKKZKX
ИИК KZ58601A221000167571
АО "Народный Банк Казахстана"

Организатор закупы:

КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управления здравоохранения акимата Костанайской области
110000, Республика Казахстан, город Костанай, улица Марьям Хакимжановой 56 А,
БИН 960140000488,
БИК HSBKKZKX
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.	Реагент для ПВ и фибриногена
2.	АЧТВ
3.	Набор Фибриноген
4.	Роторы на 20 позиций
5.	Разбавитель цельной крови
6.	Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови
7.	Лизирующий реагент
8.	Окрашивающий реагент
9.	Очищающий раствор
10.	Контрольная крови (уровень 1)
11.	Контрольная крови (уровень 2)
12.	Контрольная крови (уровень 3)
13.	Гликолизированный гемоглобин
14.	Капилляры пластиковые для анализатора
15.	Глюкоза
16.	Гамма-глутамилтрансфераза
17.	Мочевина
18.	Креатинин
19.	Билирубин (общий)
20.	Билирубин (прямой)
21.	Общий белок
22.	Альфа-амилаза прямая
23.	Аланинаминотрансфераза
24.	Аспартатминотрансфераза
25.	Кальций Арсенazo
26.	Мочевая кислота
27.	Триглицериды
28.	Холестерин высокой плотности
29.	Холестерин низкой плотности
30.	Холестерин
31.	Биохимический калибратор
32.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень I)
33.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень II)
34.	Реакционный ротор
35.	Концентрированный моющий раствор

36.	Щелочная фосфатаза дза
37.	Железо (феррозин)
38.	Железосвязывающая способность
39.	Набор растворов для очистки
40.	Флакон с кислотным промывочным раствором

1.2 Потенциальные поставщики, изъявившие желание участвовать в тендере, должны соответствовать квалификационным требованиям, указанным в пункте 9 Приказа Министерства здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее — Правила).

1.3 Сумма, выделенная для данного тендера, составляет 44961845 тенге. Сумма, выделенная для данного тендера, в разрезе лотов составляет:

№ лота	Наименование товара	Объем	Сумма, тенге
1.	Реагент для ПВ и фибриногена	7	786625
2.	АЧТВ	7	347060
3.	Набор Фибриноген	7	1725535
4.	Ротаторы на 20 позиций	7	1342425
5.	Разбавитель цельной крови	48	2318400
6.	Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови	43	1250010
7.	Лизирующий реагент	43	2399830
8.	Окрашивающий реагент	10	3541300
9.	Очищающий раствор	9	492390
10.	Контрольная крови (уровень 1)	9	593280
11.	Контрольная крови (уровень 2)	9	593280
12.	Контрольная крови (уровень 3)	9	593280
13.	Гликолизированный гемоглобин	150	7897500
14.	Капилляры пластиковые для анализатора	15	202500
15.	Глюкоза	7	153160
16.	Гамма-глутамилтрансфераза	2	178250
17.	Мочевина	7	617120
18.	Креатинин	45	4412250
19.	Билирубин (общий)	7	331135
20.	Билирубин (прямой)	11	311025
21.	Общий белок	20	217000
22.	Альфа-амилаза прямая	7	1498595
23.	Аланинаминотрансфераза	7	552720
24.	Аспартатминотрансфераза	7	552720
25.	Кальций Арсенazo	1	43450
26.	Мочевая кислота	4	341500
27.	Триглицериды	5	983525
28.	Холестерин высокой плотности	12	3978300
29.	Холестерин низкой плотности	12	2917860
30.	Холестерин	5	377150
31.	Биохимический калибратор	7	413980
32.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень I)	7	413980
33.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень II)	7	413980
34.	Реакционный ротор	5	252325
35.	Концентрированный моющий раствор	11	1051930
36.	Щелочная фосфатаза дза	3	313755
37.	Железо (феррозин)	3	137400
38.	Железосвязывающая способность	3	189840
39.	Набор растворов для очистки	3	109980
40.	Флакон с кислотным промывочным раствором	3	115500

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

1.5. Условия поставки: DDP;

1.6. Срок поставки товара: по заявке заказчика по 31 декабря 2024 года;

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

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 в письменной форме 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 «23» февраля 2024 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 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. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения. При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 Правил.

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

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

3.5. Основная часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к Правилам;

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

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

3.7 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.

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

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

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

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

3.12 Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Объявление о проведении тендера" и "Не вскрывать до 11 часов 00 минут «06» марта 2024 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., «06» марта 2024 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, БИКНСBKKZKX, ИИК KZ37601A221000167561, АО "Народный Банк Казахстана";

2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к Правилам;

6.3 Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу в соответствии с Правилами, а при признании потенциального поставщика победителем закупа – до своевременного представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному договору.

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

- 1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока ее приема;
- 2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;
- 3) 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) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;
- 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.
- 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

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

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, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 20 октября 2020 года № КР ДСМ - 142/2020 "Об утверждении перечня орфанных заболеваний и лекарственных средств для их лечения (орфанных)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 21479), незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; при закупе медицинской техники в специальном транспортном средстве – наличие государственной регистрации 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) не превышение предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии), утвержденным Приказом 96 и Приказом 77, с учетом наценки единого дистрибьютора (при закупе единым дистрибьютором), цены в объявлении или приглашении на закуп, за исключением незарегистрированных лекарственных средств и медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, 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 по условиям договора.

8.2 Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7) пункта 8.1 настоящей тендерной документации, подтверждаются поставщиком при исполнении договора 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 11 часов, 00 мин., «06» марта 2024 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 10 часов, 30 мин., «06» марта 2024 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 осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок. В целях уточнения соответствия потенциальных поставщиков квалификационным требованиям в части их непричастности к процедуре банкротства либо ликвидации тендерная комиссия рассматривает информацию, размещенную на интернет-ресурсе уполномоченного органа, осуществляющего контроль за проведением процедур банкротства либо ликвидации.

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

- 1) непредставления гарантийного обеспечения тендерной заявки в соответствии с условиями Правил;
- 2) непредставления копии устава или выписки о составе учредителей, участников или выписки из реестра держателей акций или копии учредительного договора в случаях, предусмотренных Правилами;
- 3) непредставления копии документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом (для физического лица, осуществляющего предпринимательскую деятельность);
- 4) непредставления копий 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;
- 5) наличия в сведениях соответствующего органа государственных доходов информации о задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям, отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование (за исключением сумм, по которым изменены сроки уплаты, не отраженных в общей сумме задолженности);
- 6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;
- 7) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и Правил;
- 8) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам приобретаемых в рамках настоящих Правил;
- 9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
- 10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг пункту 11 Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
- 12) несоответствия требованиям пункта 10 Правил;
- 13) установленных пунктом 15 Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях в тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к Правилам;

16) 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;

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

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

19) установления факта аффилированности в нарушение требований Правил;

10.3 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;

10.4 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.

10.5 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.

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

10.7 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) основания, если победитель тендера не определен;

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 3* 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 закупок с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера, с целью уменьшения цены товара до подписания договора о закупке, 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 закупок в подписании договора с потенциальным поставщиком, признанным победителем тендера.

13. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупке

13.1 Гарантийное обеспечение исполнения договора представляется в виде:

- 1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупок;
- 2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 3 к Правилам.

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 KZ37601A221000167561, АО "Народный Банк Казахстана";

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

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

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

14. Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза

14.1 В случае, если в закупке по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза (далее – ЕАЭС), 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 закупке по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов ЕАЭС, 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 Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупок 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".

14.4 Статус потенциального поставщика-производителя государств-членов ЕАЭС подтверждается следующими документами:

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

15. Поддержка предпринимательской инициативы

15.1 Преимущество на заключение договоров 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 закупке лекарственных средств и заключении долгосрочных договоров поставки лекарственных средств;
- 2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупке лекарственных средств и

фармацевтических услуг;

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);

2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

15.3 Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям 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 условиям 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 по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

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

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

В случае предусмотренном пп.1) настоящего пункта 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 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, 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 копию данного документа, заверенного организатором тендера.

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

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

Председатель тендерной комиссии:

Заместитель председателя тендерной комиссии:

Члены тендерной комиссии:



Шуменбаев С.К.

Смаглий С.Н.

Рыспаева А.А.

Перечень закупаемых товаров

N лота	Наименование заказчика	Наименование товара	Единица измерения	Количество	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)	Срок поставки товара	Место поставки товара	Сумма, выделенная для закупки (по лоту N), тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	КГП «Поликлиника №2 города Костанай» Управление здравоохранения акимата Костанайской области	Реагент для ПВ и фибриногена	Упаковка	7	DDP пункт назначения	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2024 жылғы 31 желтоқсандағы дейін	г. Костанай, ул. М. Хакимжанов й 56 А, 2 этаж, склад лекарственных средств	786625
2.		АЧТВ	Упаковка	7				347060
3.		Набор Фибриноген	Упаковка	7				1725535
4.		Ротаторы на 20 позиций	Упаковка	7				1342425
5.		Разбавитель цельной крови	Упаковка	48				2318400
6.		Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови	Упаковка	43				1250010
7.		Лизирующий реагент	Упаковка	43				2399830
8.		Окрашивающий реагент	Упаковка	10				3541300
9.		Очищающий раствор	Упаковка	9				492390
10.		Контрольная крови (уровень 1)	Флакон	9				593280
11.		Контрольная крови (уровень 2)	Флакон	9				593280
12.		Контрольная крови (уровень 3)	Флакон	9				593280
13.		Гликолизированный гемоглобин	Набор	150				7897500
14.		Капилляры пластиковые для анализатора	Упаковка	15				202500
15.		Глюкоза	Набор	7				153160
16.		Гамма-глутамилтрансфераза	Набор	2				178250
17.		Мочевина	Набор	7				617120
18.		Креатинин	Набор	45				4412250
19.		Билирубин (общий)	Набор	7				331135
20.		Билирубин (прямой)	Набор	11				311025

21.	Общий белок	Набор	20	217000
22.	Альфа-амилаза прямая	Набор	7	1498595
23.	Аланинаминотрансфераза	Набор	7	552720
24.	Аспартатминотрансфераза	Набор	7	552720
25.	Кальций Арсенazo	Набор	1	43450
26.	Мочевая кислота	Упаковка	4	341500
27.	Триглицериды	Набор	5	983525
28.	Холестерин высокой плотности	Набор	12	3978300
29.	Холестерин низкой плотности	Набор	12	2917860
30.	Холестерин	Набор	5	377150
31.	Биохимический калибратор	Упаковка	7	413980
32.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень I)	Упаковка	7	413980
33.	Биохимическая контрольная сыворотка (уровень II)	Упаковка	7	413980
34.	Реакционный ротор	Упаковка	5	252325
35.	Концентрированный моющий раствор	Флакон	11	1051930
36.	Щелочная фосфатаза дза	Набор	3	313755
37.	Железо (феррозин)	Набор	3	137400
38.	Железосвязывающая способность	Набор	3	189840
39.	Набор растворов для очистки	Набор	3	109980
40.	Флакон с кислотным промывочным раствором	Флакон	3	115500
ИТОГО				44961845

* Полное описание и характеристика товаров указывается в технической спецификации

И.О. главного врача

Сейтмухамедов С.К.



« » февраля 2024 года
М.П.

Сатып алынатын тауарлардың тізбесі

лот№	Тапсырыс берушінің атауы	Тауар атауы	өлшем бірлігі	саны	Жеткізі шарты	Тауарды жеткізу мерзімі	Тауарды жеткізу орыны	Сатып алуға бөлінген сома (Лот №) тенге
1	2	3	4	5	6	7	8	9
1.	Қостанай облысы әкімдігі сактау "Қостанай басқармасының №2 қаласының КМК	ПВ және фибриногенге арналған Реагент	Орау	7	DDP жеткізу пункті	Тапсырыс берушінің өтінімі бойынша 2024 жылғы 31 желтоқсанға дейін	Қостанай қ., М. Хәкімжанова к-сі 56 А, 2 қабат, дәрілік заттар қоймасы	786625
2.		АЧТВ	Орау	7				347060
3.		Фибриноген жиынтығы	Орау	7				1725535
4.		20 позициялы роторлар	Орау	7				1342425
5.		Толық қанды сұйылтқыш	Орау	48				2318400
6.		Қандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған реагент	Орау	43				1250010
7.		Лизирующий реагент	Орау	43				2399830
8.		Бояғыш реагент	Орау	10				3541300
9.		Тазартқыш ерітінді	Орау	9				492390
10.		Бақылау қаны (1 деңгей)	құты	9				593280
11.		Бақылау қаны (2 деңгей)	құты	9				593280
12.		Бақылау қаны (3 деңгей)	құты	9				593280
13.		Гликозилденген гемоглобин	Жинақ	150				7897500
14.	Анализаторға арналған пластикалық капиллярлар	Глюкоза	Орау	15				202500
15.		Гамма-глутамилтрансфераза	Жиынтығы	7				153160
16.		Мочевина	Жиынтығы	2				178250
17.		Креатинин	Жиынтығы	7				617120
18.		Билирубин (жалпы)	Жиынтығы	45				4412250
19.		Билирубин (тікелей)	Жиынтығы	7				331135
20.		Жалпы ақуыз	Жиынтығы	11				311025
21.			Жиынтығы	20				217000

Техническая спецификация

№ лота	Наименование	Характеристика
1	2	3
1.	Реагент для ПВ и фибриногена	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 тканевый 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). Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой" системе анализаторов.
2.	АЧТВ	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 концентрациям 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.
3.	Набор Фибриноген по Клаусу	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.
4.	Роторы на 20 позиций	Измерительные ячейки. Предназначены для проведения исследований системы гемостаза на автоматических коагулометрах. Материал: оптически прозрачный пластик. Поставляется в картонных упаковках (1x20 позиций, 100шт/уп).
5.	Разбавитель цельной крови	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
6.	Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови	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
7.	Лизирующий реагент	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.
8.	Окрашивающий реагент	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 2x22 мл.
9.	Очищающий раствор	Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах компании Sysmex

10.	Контрольная кровь (уровень 1)	Контрольная кровь уровень L2 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-4, XN-550.
11.	Контрольная кровь (уровень 2)	Контрольная кровь уровень L2 (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550
12.	Контрольная кровь (уровень 3)	Контрольная кровь уровень L3 (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550.
13.	Гликолизированный гемоглобин	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 гемоглизирующим буфером; картридж. Количество тестов в наборе - 25.
14.	Капилляры пластиковые для анализатора	Капилляры пластиковые используемые для проведения теста гликолизированный гемоглобин на анализаторе i-SHROMA II
15.	Глюкоза	ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкоксидаза, 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%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л. Повторность (CV): 0.4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х 60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
16.	Гамма-глутамил-трансаминаза	ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), 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-Глутамил-3-карбоксит-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 %, Внутрилабораторный показатель (CV) - 4.2%; Средняя концентрация: 137 Ед/л = 2.27 мкат/л. Повторность (CV) 0.6%, Внутрилабораторный показатель (CV) - 2.3%. Количество исследований - 900. Фасовка 4х 60 мл + 4х 15 мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.
17.	Мочевина	МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглутарат 5.6 ммоль/л, уреаза > 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. Метрологические 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 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация: 1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация: 1771 мг/дл = 295 ммоль/л. Повторность (CV): 2.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 8х60+8х15мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
18.	Креатинин	КРЕАТИНИН (ЭНЗИМАТИЧЕСКИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; ферментативный метод, дифференциальный режим; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Проба, креатиназа > 12 КЕд/л, саркозиноксидаза > 4 КЕд/л, N-этил-N-сульфопропил-п-толуидин > 0.24 ммоль/л, аскорбатоксидаза, рН 7.5. Реагент В. Проба, креатининаза > 135 КЕд/л, пероксидаза > 2 КЕд/л, 4-аминоантипирин > 1.5 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.05 мг/дл = 4.43 мкмоль/л. Пределы линейности: 30 мг/дл = 2652 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 1.06 мг/дл = 94 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.9 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Средняя концентрация: 3.30 мг/дл = 292 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл = 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация: 284 мг/дл = 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2х60мл+2х20мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем.

19.	Билирубин (общий)	БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) на биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазоульфониловая кислота, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, рН 0.9. Реагент В. 3,5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 ммоль/л. Пределы линейности (CV)- 4.2%; 38 мг/дл = 650 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 ммоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 ммоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400.
20.	Билирубин (прямой)	БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазоульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксизетилэтилендиаминуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, рН 1.5. Реагент В. 3,5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 ммоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 ммоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 ммоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400.
21.	Общий белок	ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), 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: 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 анализатора.
22.	Альфа-амилаза прямая	АЛЬФА-АМИЛАЗА ПРЯМАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. MES 50 ммоль/л, хлорид кальция 5 ммоль/л, хлорид натрия 300 ммоль/л, натрий тиоцианат 450 ммоль/л, CNP-G3 2.25 ммоль/л, рН 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 %. Точность: Моча. 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 рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400.
23.	Аланинаминотрансфераза	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, рН 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, аزيد 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 рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400.
24.	Аспартатминотрансфераза	АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A (Испания), 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, аزيد натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мкат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мкат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мкат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя

		концентрация: 154 Ед/л = 2,7 мкмоль/л. Повторность (CV) 1.0 %. Внутривитриальный показатель (CV) 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.
25.	Кальций Арсеназо	КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), 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 %. Внутривитриальный показатель (CV): 1.0 %. Средняя концентрация: 14.3 мг/дл = 3.57 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутривитриальный показатель (CV): 0.9 %. Моча Средняя концентрация: 8.40 мг/дл = 2.09 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутривитриальный показатель (CV): 5.8 %. Средняя концентрация: 16.8 мг/дл = 4.18 ммоль/л. Повторность (CV): 2.3 %. Внутривитриальный показатель (CV): 4.3 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х 60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
26.	Мочевая кислота	МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Почечный профиль; 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, pH 7.8. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 0.31 мг/дл = 18.5 мкмоль/л. Пределы линейности: 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 5.2 мг/дл = 311 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.3 %. Внутривитриальный показатель (CV): 1.9 %. Средняя концентрация: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 % Внутривитриальный показатель (CV): 1.1 %. Моча Средняя концентрация: 20.9 мг/дл = 1243 мкмоль/л. Повторность (CV): 2.5 %. Внутривитриальный показатель (CV): 3.4 %. Средняя концентрация: 41.8 мг/дл = 2486 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.9 % Внутривитриальный показатель (CV): 2.8 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
27.	Триглицериды	ТРИГЛИЦЕРИДЫ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Общий скрининговый профиль; глицерофосфатоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: PIPES 45 ммоль/л, ацетатный магния 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, Улиаза > 100 Ед/мл, глицерокиназа > 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, pH 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 %. Внутривитриальный показатель (CV)- 3.9 %; Средняя концентрация 115 мг/дл = 1.29 ммоль/л. Повторность (CV) -1.0 %. Внутривитриальный показатель (CV)- 1.4 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10х60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
28.	Холестерин высокой плотности	HDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), 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 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 %, Внутривитриальный показатель (CV)- 2.7 %; 73 мг/дл = 1.88 ммоль/л. Повторность (CV) -0.7%, Внутривитриальный показатель (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 960. Фасовка 4 х 60 мл + 4 х 20 мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.
29.	Холестерин низкой плотности	LDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), 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, холестеролоксидаза > 1.5 Ед/мл, холестеролоксидаза > 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 %, Внутривитриальный показатель (CV)- 2.5 %; 97 мг/дл =

	2.51 ммоль/л: Повторность () -0,7 %, Внутривариационный показатель (CV)- 2,6 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2x20мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.
30.	ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролаксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. RPPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролаксидаза > 0.2 Ед/мл, холестеролаксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 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 %. Внутривариационный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутривариационный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
31.	БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксиксубутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестерин, холестерин, СК, креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, натрий, триглицериды, мочевина, мочевиная кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5x5мл.
32.	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксиксубутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестерин, СК, креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевиная кислота, UIBC, цинк, фасовка 5x5мл.
33.	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксиксубутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестерин, СК, креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевиная кислота, UIBC, цинк, фасовка 5x5мл.
34.	Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический ВА400, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке
35.	Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, объем 500 мл.
36.	Щелочная фосфатаза ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Диэтаноламин 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 мкат/л. Пределы линейности: 900 ЕД/л = 15.0 мкат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/л = 3.57 мкат/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутривариационный показатель (CV): 2.7 %. Средняя концентрация: 353 ЕД/л = 5.86 мкат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутривариационный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60 мл+4x15 мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
37.	ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, рН 4.0. Реагент В. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л. Пределы линейности: 1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.4%. Внутривариационный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.9%. Внутривариационный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований - 450. Фасовка 2x 60 + 2x15 мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.
38.	ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ набор биохимических реагентов из комплекта Аналитатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Диагностика анемий, печеночный профиль;

Техникалық ерекшелігі

№ п/п	Медициналық бұйымдардың атауы	Сипаттамасы
1.	ПВ және фибриногенге арналған Реагент	Адамның цитрат плазмасындағы протромбин уақытын (РV), MNO және есептелген фибриногенді анықтауға арналған Реагент. Гемостаздың сыртқы жолын бағалау және ОАТ мониторингі үшін қолданылады. Реагенттің құрамына Мич ~ 1 сипатталатын рекомбинантты адам тіндік факторы кіреді. Реагент анализатор бортында 4 күн тұрақты. Шығару формасы: лиофилизат. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (үр.: 5 фл. 20 мл реагент + 5 фл. 20 мл сұйылтқыш). Буыл-түю: 5 фл. 20 мл реагент + 5 фл. 20 мл сұйылтқыш. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. "Жабық" анализатор жүйесінде жұмыс істеу үшін қолданылады.
2.	АЧТВ	Адамның цитрат плазмасында белсендірілген ішінара тромбин уақытын (АНТВ) анықтауға арналған Реагент. РТТВ әдісі ішкі үю жолының бұзылуын бағалау және гепариндік антикоагулянттық терапияны бақылау үшін негізгі скринингтік әдіс ретінде қолданылады. Бұл әдіс байланыс фазасы факторларының, ішкі және жалпы үю жолының факторларының, гепариннің антикоагуляциялық әсерінің және ингибиторлардың, атап айтқанда лупус тәрізді антикоагулянттардың концентрациясының төмендеуіне сезімтал. Операция алдындағы скринингтік диагностика үшін қолдануға ұсынылады. Шығару формасы: сұйық, қолдануға дайын. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (үр.: 5 фл. 10 мл реагент + 5 фл. 10 мл кальций хлориді). Буыл-түю: 5 фл. 10 мл реагент + 5 фл. 10 мл кальций хлориді. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. "Жабық" анализатор жүйесінде жұмыс істеу үшін қолданылады.
3.	Фибриноген жиынтығы	Адам цитрат плазмасындағы Клаусс бойынша фибриногенді анықтауға арналған Реагент. Реагент құрамына 100 бірлік/мл концентрациядағы тазартылған бұқа тромбині кіреді. Әдістің Сызықтығы 35-1000 мг/дл құрайды. Реагент тікелей тромбин ингибиторларына сезімтал емес. Шығару формасы: лиофилизат. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. Картон пакеттерде жеткізіледі (үр.: 10 фл. 5 мл реагент). Буыл-түю: 10 фл. 5 мл реагент. Анықтау әдістері: нефелометрия немесе турбидиметрия. "Жабық" анализатор жүйесінде жұмыс істеу үшін қолданылады.
4.	20 позициялы роторлар	Өлшеу ұяшықтары. Автоматты коагулометрлерде гемостаз жүйесін зерттеуге арналған. Материал: оптикалық мөлдір пластик. Картон пакеттерде жеткізіледі (1x20 позиция, 100 дана/үр).
5.	Толық қанды сұйылтқыш	Гидродинамикалық фокустау әдісін қолдана отырып, эритроциттер мен тромбоциттердің саны мен мөлшерін талдауға арналған толық қан сұйылтқышы (тұрақты тоқты анықтау) хп-1000, ХN 1500, ХN-2000, ХN-3000, хп 3100, хп 9000, хп жүйелеріне арналған хп сериялы автоматты гематологиялық анализаторлардағы жалпы қан анализін зерттеуге арналған 20 литр көлемі 9100 және автоматты гематологиялық анализаторлар ХN-330, ХN-350, ХN-450 және ХN-550
6.	Қандағы гемоглобин концентрациясын анықтауға арналған Реагент	Автоматты гематологиялық анализаторлардағы гемоглобин мөлшерін анықтауға арналған Реагент, қаптамасы 500 мл, улы емес, құрамында реагент жоқ цианид, гемоглобинге зақым келтірместен эритроциттердің жасушалық мембраналарының лизисін қамтамасыз ететін натрий сульфаты лаурил негізінде. Натрий лаурил сульфатының концентрациясы-1,7 г / л
7.	Лизинг реагенті	Sysmex ХN 1000, 2000, 3000 Автоматты гематологиялық анализаторларда және ХN-350, ХN-450, ХN-550 гематологиялық анализаторларда жалпы қан анализін зерттеуге арналған эритроциттердің гемолизі мен лейкоциттердің компоненттерін бояуға арналған лизингтік реагент. Қаптама 2л.
8.	Бояғыш реагент	ХN-1000, ХN-2000, ХN-3000 жүйелері үшін хп 10, хп 20 Автоматты гематологиялық анализаторлардың көмегімен 5 популяция бойынша лейкоциттерді дифференциалды санау кезінде сұйылтылған қан үлгілеріндегі лейкоциттерді бояуға арналған Реагент. 2x22 мл қаптама.
9.	Тазартқыш ерітінді	Жоғары сілтілі тазартқыш көлемі 50 мл, құрылғының гидравликалық жүйесінен лизингтік реагенттерді, жасуша қалдықтарын және қан ақуыздарын кетіру үшін. Sysmex компаниясының гематологиялық анализаторларында қолдануға арналған
10.	Бақылау қаны (1 денгей)	Бақылау қаны (1 денгей) гематологиялық анализаторлардағы жалпы қан анализін зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін 3 мл көлемі ХN-350, ХN-450, ХN-550.

11.	Бақылау қаны (2 денгей)	Бақылау қаны (1 денгей) (калпыты денгей) гематологиялық анализерлердегі жалпы қан анализін зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін 3 мл көлемі XN-350, XN-450, XN-550
12.	Бақылау қаны (3 денгей)	Бақылау қаны L3 денгейі (жоғары денгей) гематологиялық анализерлердегі жалпы қан анализін зерттеу кезінде сапаны бақылау үшін 3 мл көлемі xp-350, XN-450, XN-550.
13.	Гликозидденген гемоглобин	Адамның қапшыларлық қанындағы гликозидденген гемоглобинді сандық экспресс анықтауға арналған реагенттер мен керек-жарақтар жиынтығы. Жиынтықтың құрамы: белгілі бір лотты калибрлеу деректері бар ID чип; үлгіні анықтау үшін буфермен араластыруға арналған пробиркалар; гемоллизирлеуші буфері бар құты; картриджд. Жиынтықтағы тестер саны-25.
14.	Анализаторға арналған пластикалық қапшыларлар	I-CHROMA II анализаторында гликолизденген гемоглобинді сынау үшін қолданылатын пластикалық қапшыларлар
15.	Глюкоза	ГЛЮКОЗА биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық Анализатор va 400, Biosystems S. A компаниясы шығарған (Испания), әр құтыда баркодтың болуы. Диабеттік профиль; глюкоксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент.Құрамы: Реагент А. Фосфат 100 ммоль / л, фенол 5 ммоль / л, глюкоза оксидаза > 10 °C бірлік / мл, пероксидаза > 1 бірлік / мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль / л, pH 7.5. Метрологиялық сипаттамалары: анықтау шегі: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль / л. сызықтық шегі: 500 мг / дл = 27.5 ммоль / л. дәлдік: орташа концентрация: 88 мг / дл = 4.90 ммоль / л. қайталану(CM): 1.0%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.7%. Орташа концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль / л қайталану (CV):0.4%. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.1%. Зерттеу саны -1800. 10x 60 мл орау. Реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
16.	Гамма-глутамилтрансфераза	ГAMMA-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық BA400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы.Бүйрек профилі; глицилглицин, кинетика; сұйық бирагент.Құрамы: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, натрий гидроксиді 130 ммоль/л, pH 7.9. Реагент в. γ-Глутамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л, метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 3.07 бірлік/л = 0.052 мккат / л. сызықтық шектер: 600 бірлік/л = 10.0 мккат/л.Дәлдік: орташа концентрация 34 бірлік/л = 0.57 мккат / л. қайталану (CV) - 2.3 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 4.2%; орташа концентрация: 137 бірлік/л = 2.27 Мккат/л.қайталану (CM) 0.6%, Зертханашілік көрсеткіш (CM)- 2.3%. Зерттеу саны -900. Орау 4X60 мл + 4x15мл. реагенттер va200/BA400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.
17.	Мочевина	МОЧЕВИНА биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық Анализатор va 400, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы. Бүйрек профилі; уреаз / глутаматдегидрогеназа, белгіленген уақыт; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксoglутарат 5.6 ммоль / л, уреаз > 140 бірлік / мл, ↑ глутаматдегидрогеназа > 140 бірлік / мл, этиленгликоль 220 г/л, натрий азиді 0.95 г / л, ② pH 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 шектер: 300 мг / дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль / л. дәлдік: Сарысу орташа концентрация: 26.8 мг / дл = 4.47 ммоль / л. қайталану (CV): 3.5 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 5.0 %. Орташа концентрациясы: 137 мг/дл = 22.9 ммоль / л. қайталануы (CM): 1.1% Зертханашілік көрсеткіш (CM): 1.7 %. Зәр орташа концентрациясы: 1291 мг / дл = 215 ммоль / л. қайталануы (CM): 3.1% Зертханашілік көрсеткіш (CM): 4.3 %. Орташа концентрациясы: 1771 мг/дл = 295 ммоль / л . Қайталау (CM): 2.9% Зертханашілік көрсеткіш (CM): 3.1 %.
18.	Креатинин	Зерттеу саны-1800. 8x60+8x15мл. реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек. Реагент В. Проба, креатининаза > 135 КЕд/л, пероксидаза > 2 КЕд/л, [4-аминоантипирин> 1.5 ммоль/л, pH 7.5. КРЕАТИНИН (энзиматикалық) биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық BA400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы. Бүйрек профилі; ферментативті әдіс, дифференциалды режим; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. сынама, креатиназа > 12 КЕд / л, саркозиноксидаза > 4 КЕд/л, N-этил-N сульфопропил-M-толуидин > 0.24 ммоль / л, аскорбатоксидаза, pH 7.5. Реагент В. сынама, креатинкиназа > 135 КЕд / л, пероксидаза > 2 КЕд/л, ② 4-аминоантипирин> 1.5 ммоль / л, аскорбатоксидаза, pH 7.5. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.05 мг/дл= 4.43 мкмоль / л. сызықтық шектері: 30 мг / дл= 2652 мкмоль / л. дәлдік: Сарысу орташа концентрация: 1.06 мг / дл= 94 мкмоль / л. қайталану (CV):1.9 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.6 %. Орташа концентрация: 3.30 мг / дл= 292 мкмоль / л. қайталану (CV): 0.8 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.4 %. Зәр орташа концентрациясы: 142 мг / дл= 125 мкмоль / л. қайталану (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.1 %. Орташа концентрация: 284 мг / дл= 250 мкмоль / л. қайталану (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.0 %.
19.	Билирубин (жалпы)	Зерттеу саны-480. Орау 2x60мл+2x20мл. реагенттерді өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек. Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық va 400 Анализатор жиынтығынан БИЛИРУБИН (жалпы) биохимиялық реагенттер жиынтығы, әр құтыда баркодтың болуы. Бауыр профилі; диазосульфанил қышқылы, соңғы нүкте;

	сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. тұз қышқылы 170 ммоль / л, цетримид 40 ммоль / л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық ва 400 Анализатор жиынтығынан БИЛИРУБИН(жалпы) биохимиялық реагенттер жиынтығы, әр құтыда баркодтың болуы. Бауыр профилі; диасосульфанил қышқылы, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. тұз қышқылы 170 ммоль / л, цетримид 40 ммоль / л, pH 0.9. Реагент в. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль / л.Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.211 мг / дл = 3.61 ммоль / л, сызықтық шектер: 38 мг / дл = 650 ммоль / л, дәлдік: орташа концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 ммоль / л. қайталану (CV) - 3.3 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 4.2%; орташа концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 ммоль/л. қайталануы (CM) 0.9%, Зертханашілік көрсеткіш (CM)- 2.2%. Зерттеу саны-1800, қаптамасы 8 x 60 мл + 8 X 15 мл. реагенттер ва200/BA400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.
20.	<p>Билирубин (тікелей)</p> <p>Бiosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық ВА 400 анализатор жиынтығынан БИЛИРУБИН (тікелей) биохимиялық реагенттер жиынтығы, әр құтыда баркодтың болуы.Бауыр профилі; диасосульфанил қышқылы / натрий нитриті, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. фосфор қышқылы 90 ммоль / л, дигидроксизетилэтилдиамин сірке қышқылы (EDTA) 4.5 ммоль/л, натрий хлориді 50 ммоль/л, pH 1.5.</p> <p>Реагент в. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль / л.</p> <p>Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.09 мг/дл = 1.60 ммоль / л. сызықтық шектер: 15 мг / дл = 257 ммоль / л. дәлдік: орташа концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 ммоль / л қайталану (CV) - 4.3 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 5.3%; орташа концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 ммоль/л. қайталануы (CM) 2.0%, Зертханашілік көрсеткіш (CM)- 2.9%. Зерттеу саны -900, орау 4 x 60 мл + 4 X 15 мл. реагенттер ва200/BA400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.</p>
21.	<p>Жалпы ақуыз</p> <p>Жалпы ақуыз биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық - турбидиметриялық Анализатор ва 400, Biosystems S. A компаниясы шығарған (Испания), әр құтыда баркодтың болуы. Жалпы скринингтік профилі; биурет реактиві, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. натрий гидроксиді 0.4 моль / л, натрий тартраты 90 ммоль/л. Реагент В. натрий гидроксиді 0.4 ммоль/л, натрий тартраты 60 ммоль/л, мыс (II) ацетаты 21 ммоль / л, калий иодаты 60 ммоль/л. метрологиялық сипаттамалары: анықтау шегі: 0.800 г / л. Сызықтық шегі: 150 г / л. Дәлдік: орташа концентрация 50.0 г / л. қайталану (CV) - 0.5 %, жалпы қателік (CV)- 1.6 %, орташа концентрация 81.8 г/л.қайталану (CV) -0.6%. Жалпы қателік (CV) - 1.1 %. Зерттеу саны - 480. Орау 2x60мл+2x20мл. реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.</p>
22.	<p>Альфа-амилаза тікелей</p> <p>АЛЬФА - АМИЛАЗА тікелей биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық анализатор-турбидиметриялық ВА 400, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы. Ұйқы безінің профилі; этилиден блоксталған субстрат, кинетика; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. mes 50 ммоль/л, кальций хлориді 5 ммоль/л, натрий хлориді 300 ммоль/л, натрий тиосульфаты 450 ммоль/л, CNPG3 2.25 ммоль / л, pH 6.1. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 4.5 бірлік/л = 0.074 мккат / л. сызықтық шектер: 1300 бірлік/л = 21 мккат/л.дәлдік: Сарысу. Орташа концентрациясы 97 бірлік/L = 1.61 мккат / л. қайталануы (CV)- 1.0 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 1.5 %, орташа концентрациясы: 203 бірлік/л = 3.38 Мккат/л.қайталануы (CV) 0.5 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 0.9%. Дәлдік: Зәр. Орташа концентрациясы 90 бірлік/л = 1.49 мккат / л . Қайталану (CV)- 2.5 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 2.5 %; орташа концентрациясы: 180 бірлік/л = 2.98 мккат/л. Қайталау (CM) 1.6 %, Зертханашілік көрсеткіш (CM)- 1.7 %. Зерттеу саны-480, қаптамасы 8x20мл. реагенттер ва200/BA400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.</p>
23.	<p>Аланинаминотрансфераза</p> <p>АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық ВА400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы, бауыр профилі; 2-оксиглотарат/L-аланин, кинетика; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент. Трис 150 ммоль / л, L-аланин 750 ммоль / л, лактатдегидрогеназа >1350 бірлік / л,pH 7.3. Реагент в. NADH 1.9 ммоль / л, 2-оксиглотарат 75 ммоль / л, натрий гидроксиді 148 ммоль / л, натрий азиді 9.5 г/л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 8.5 бірлік/л = 0.14 мккат/л. сызықтық шектер: 500 бірлік/л = 8.33 мккат/л. дәлдік: орташа концентрация 40.2 бірлік/л = 0.67 мккат / л: қайталану (CV) - 3.9 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 5.0 %; орташа концентрациясы: 133 бірлік/л = 2.21 мккат / л. қайталануы (CV) -1.2 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 1.4%. Зерттеу саны - 1800. 8x60мл+8x15мл. реагенттерді ВА200/BA400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.</p>
24.	<p>Аспартаминотрансфераза</p> <p>АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық ВА400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы, бауыр профилі; 2-оксиглотарат/L-аспарат, кинетика; сұйық бирагент.Құрамы: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспарат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 бірлік/л,</p>

	лактатдегидроген за > 660 бірлік / л PH 7.8. Реагент в. NADH 1.9 мг / л, натрий гидроксиді 148 ммоль / л, натрий асиді 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. дәлдік: орташа концентрация 41.5 бірлік/л = 0.69 мккат/л. қайталану (CV) - 2.6 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 5.8%; орташа концентрация: 154 бірлік/л = 2.55 мккат / л. қайталану (CM) 1.0 %, Зертханашілік көрсеткіш (CM) - 2.7 %.
25.	Зерттеулер саны-1800, қаптамасы 8x60мл+8x15мл. реагенттер ва200/ВА400 анализаторларында қолдануға ұсынылады. КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық Ва400 биохимиялық реагенттер жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, әрбір құтыда баркодтың болуы, Электролиттік профиль; АРСЕНАЗО III, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. Арсеназо III 0.2 ммоль / л, имидазол 75 ммоль / л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.42 мг / дл = 0.105 ммоль / л. сызықтық шектер: 18 мг / дл = 4.5 ммоль / л. дәлдік: Сарысу орташа концентрация: 10.6 мг / дл = 2.65 ммоль / л. қайталану (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.0 %. Орташа концентрация: 14.3 мг / дл = 3.57 ммоль / л. қайталану (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 0.9 %. Зәр орташа концентрация: 8.40 мг / дл = 2.09 ммоль / л. қайталану (CV): 3.5 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 5.8 %. Орташа концентрация: 16.8 мг / дл = 4.18 ммоль / л. қайталану (CV): 2.3 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 4.3 %. Зерттеу саны-1800. Қаптама 10x 60ml. реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
26.	Зәр қышқылы биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық - турбидиметриялық ВА400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы, бүйрек профилі; уриказа/пероксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: Реагент А. Фосфат 100 ммоль / л, жуғыш зат 1.5 г / л, дихлорофенол сульфаты 4 ммоль / л, β -case > 0.12 бірлік / мл, аскорбатоксидаза > 5 бірлік / мл, пероксидаза > 1 бірлік / мл, ② 4-аминоантипирин 0.5 ммоль / л, pH 7.8. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 0.31 мг / дл = 18.5 мкмоль / л. Сызықтық шектері: 25 мг / дл = 1487 мкмоль / л. дәлдік: Сарысу орташа концентрация: 5.2 мг / дл = 311 мкмоль / л. қайталану (CV): 1.3 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.9 %. Орташа концентрация: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль / л. қайталану (CV): 0.7% Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.1 %. Зәр орташа концентрациясы: 20.9 мг / дл = 1243 мкмоль / л. қайталану (CV): 2.5 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 3.4 %. Орташа концентрациясы: 41.8 мг/дл = 2486 мкмоль / л . Қайталану (CV): 1.9% Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.8 %. Зерттеу саны-1800. Буып-түю 10x60мл. Реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
27.	ТРИГЛИЦЕРИДЫ биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық ВА400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы, жалпы скринингтік профиль; глицеролфосфатоксидаза/пероксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: рipes 45 ммоль/л, магний ацетаты 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, α липаза > 100 бірлік/мл, глицеролкиназа > 1.5 бірлік/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза > 4. бірлік / мл, пероксидаза > 0.8 бірлік / мл, 4-Аминоантипирин 0.75 ммоль / л, АTR 0.9 ммоль / л, ② PH 7.0. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 5.99 мг/дл= 0.067 ммоль / л. сызықтық шектер: 600 мг / дл= 6.78 ммоль / л. дәлдік: орташа концентрациясы 56 мг/дл= 0.63 ммоль / л. қайталану (CV) - 2.4 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 3.9 %. Орташа концентрациясы 115 мг/дл= 1.29 ммоль / л . Қайталану (CV) -1.0 % . Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 1.4 %. Зерттеу саны - 1800. Орау 10x60мл. реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
28.	HDL-ХОЛЕСТЕРИН биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық - турбидиметриялық ВА 400 анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы, липидті профиль; тұндырмайтын Тикелей әдіс, холестерол оксидазасы/жуғыш зат; белгіленген уақыт, сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Гуд буфері, холестеролэстераза >1 бірлік / мл, холестерол оксидазасы >0.5 бірлік / мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, N,N-bis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, аскорбат реакция үдеткіші 1 ммоль / л. Реагент в. Гуд буфері, холестерол эстеразасы 1.5 ХБ / мл дейін, 4-аминоантипирин 1 ммоль / л. аскорбат оксидазасы 3 км / л дейін, жуғыш зат. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: 1.83 мг/дл = 0.048 ммоль / л. сызықтық шектер: 200 мг / дл = 5.18 ммоль / л. дәлдік: орташа концентрациясы 53 мг/дл = 1.39 ммоль / л: қайталану (CV) - 0.6 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 2,7 %; 73 мг/ дл = 1.88 ммоль / л: қайталану (CV) -0,7%, Зертханашілік көрсеткіш (CV)- 2,6 %. Зерттеу саны - 960. Қаптама 4 x 60 мл + 4 x 20 мл. реагенттер ва200/ВА400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.
29.	LDL-ХОЛЕСТЕРИН биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық - турбидиметриялық ВА400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы, липидті профиль; тұндырмайтын Тикелей әдіс, холестерол оксидазасы/жуғыш зат; белгіленген уақыт, сұйық бирагент. Құрамы: А. mes реагенті буфер ≥ 30 ммоль / л. холестеролэстераза >1.5 бірл / мл, холестерол оксидазасы >1.5 бірл/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль / л, аскорбат оксидазасы ≥ 3.0 ХБ / л, пероксидаза >1 Е /

		мл, жуғыш зат 1 6.3. Реагент В. Mes буфері ≥ 30 ммоль / л, пероксидіза > 1 бірлік / мл, N, Nbis(4сульфобутил)-п-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, детегрент, pH 6.3. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: $0.44 \text{ мг/дл} = 0.012 \text{ ммоль / л}$. сызықтық шектер: $990 \text{ мг / дл} = 25.6 \text{ ммоль / л}$. дәлдік: орташа концентрациясы $59 \text{ мг/дл} = 1.54 \text{ ммоль / л}$ кайталану (CV) - 0.6 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 2.5 %; $97 \text{ мг/дл} = 2.51 \text{ ммоль / л}$ кайталану (CV) - 0.7 %, Зертханашілік көрсеткіш (CV) - 2.2 %. Зерттеу саны - 480. Орау 2X60ML+2x20мл. реагенттер ва200/BA400 анализаторларында қолдануға ұсынылады.
30.	Холестерин	ХОЛЕСТЕРИН Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық ва 400 Анализатор жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, әр құтыда баркодтың болуы. Липидті профиль; холестерол оксидазасы / пероксидаза, соңғы нүкте; сұйық монореагент. Құрамы: A. Pipes реагенті 35 ммоль/л, натрий хлораты 0.5 ммоль / л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 бірлік / мл, холестерол оксидазасы > 0.1 бірлік / мл, пероксидаза > 0.8 бірлік / мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, pH 7.0. Метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: $4.2 \text{ мг / дл} = 0.109 \text{ ммоль / л}$. Сызықтық шектері: $1000 \text{ мг/дл} = 26 \text{ ммоль / л}$. Дәлдік: орташа концентрация: $153 \text{ мг / дл} = 3.97 \text{ ммоль / л}$ кайталану (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.4 %. Орташа концентрация: $220 \text{ мг / дл} = 5.7 \text{ ммоль / л}$ кайталану (CV): 0.6 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 1.0 %. Зерттеу саны - 1800. Орау 10x60мл. реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
31.	Биохимиялық калибратор	БИОХИМИЯЛЫҚ КАЛИБРАТОР (Human) биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық BA400 Анализаторы, Biosystems S. a (Испания) компаниясы шығарған параметрлері: ACE, қышқыл фосфатаза, альбумин, сілтілі фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, панкреатикалық амилаза, β -гидроксидибутират, жалпы және тікелей билирубин, кальций, хлоридтер, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестериназа, СК, креатинин, глюкоза, гГТ, темір, LDH, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, жалпы ақуыз, натрий, триглицеридтер, мочевина, зәр қышқылы, UIBC, мырыш, каптама, $5 \times 5 \text{ мл}$.
32.	Биохимиялық бақылау сарысуы (I деңгей)	БИОХИМИЯЛЫҚ БАҚЫЛАУ САРЫСУЫ (HUMAN) I деңгейі биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық BA400 Анализаторы, Biosystems S. a (Испания) компаниясы шығарған параметрлері: ACE, қышқыл фосфатаза, альбумин, сілтілі фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, панкреатикалық амилаза, β -гидроксидибутират, жалпы және тікелей билирубин, кальций, хлоридтер, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестериназа, СК, креатинин, глюкоза, гГТ, темір, LDH, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, жалпы ақуыз, натрий, триглицеридтер, мочевина, зәр қышқылы, UIBC, мырыш, $5 \times 5 \text{ мл}$ каптама.
33.	Биохимиялық бақылау сарысуы (II деңгей)	БИОХИМИЯЛЫҚ БАҚЫЛАУ САРЫСУЫ (HUMAN) II деңгейі -биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық BA400 Анализаторы, Biosystems S. a (Испания) компаниясы шығарған параметрлері: ACE, қышқыл фосфатаза, альбумин, сілтілі фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, панкреатикалық амилаза, β -гидроксидибутират, жалпы және тікелей билирубин, кальций, хлоридтер, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холестериназа, СК, креатинин, глюкоза, гГТ, темір, LDH, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, жалпы ақуыз, натрий, триглицеридтер, мочевина, зәр қышқылы, UIBC, мырыш, $5 \times 5 \text{ мл}$ каптама.
34.	Реакционды ротор	Реакциялық ротор (10) биохимиялық турбидиметриялық BA 400 анализатор жинағынан, метакрилатты термостатталатын ротор, оптикалық сапасы бар, 120 реакциялық ұяшық, оптикалық жолдың ұзындығы 6 мм, каптамада 10 дана.
35.	Концентрацияланған жуу ерітіндісі	Биохимиялық-турбидиметриялық ба400 анализатор жиынтығынан 500 мл концентрацияланған жуу ерітіндісі, көлемі 500 мл.
36.	Сілтілік фосфатаза дәл	Сілтілік фосфатаза DEA биохимиялық реагенттер жиынтығы биохимиялық-турбидиметриялық BA400 Анализаторы, Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған, әр құтыда баркодтың болуы. Бауыр профилі; диэтанолламин буфері, кинетика; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Диэтанолламин 1.2 моль / л, магний хлориді 0.6 ммоль / л, pH 9.8. Реагент в. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: $8.70 \text{ бірлік/Л} = 0.145 \text{ мккат / л}$. сызықтық шектер: $900 \text{ бірлік / л} = 15.0 \text{ мккат / л}$. дәлдік: орташа концентрация: $215 \text{ бірлік/Л} = 3.57 \text{ мккат/л}$. Кайталау (CV): 0.7 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.7 %. Орташа концентрация: $353 \text{ бірлік / Л} = 5.86 \text{ мккат / л}$ кайталану (CV): 0.4 %. Зертханашілік көрсеткіш (CV): 2.6 %. Зерттеу саны - 900. $4 \times 60 \text{ мл} + 4 \times 15 \text{ мл}$ орау. реагенттерді анализатор өндірушісі пайдалануға ұсынуы керек.
37.	Темір (феррозин)	ТЕМІР (ФЕРРОЗИН) Biosystems S. A (Испания) компаниясы шығарған биохимиялық-турбидиметриялық BA 400 анализатор жиынтығынан биохимиялық реагенттер жиынтығы, әр құтыда баркодтың болуы. Анемияны диагностикалау; феррозин, соңғы нүкте; сұйық бирагент. Құрамы: Реагент А. Гуанидин гидрхлориді 1.0 моль / л, ацетаттың буферлік ерітіндісі 0.4 моль / л, pH 4.0. Реагент В. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбин қышқылы 200 ммоль / л. метрологиялық сипаттамалары: шекті сезімталдық: $2.46 \text{ мкг/дл} = 0.44 \text{ мкмоль / л}$. сызықтық шегі: $1000 \text{ мкг / дл} = 179 \text{ мкмоль/л}$. дәлдік: орташа концентрация: $112 \text{ мкг/дл} = 20.0 \text{ мкмоль / л}$. Кайталау(CM): 1.4%. Зертханашілік көрсеткіш (CM): 2.6%. Орташа концентрациясы: $208 \text{ мкг/дл} = 37.3 \text{ мкмоль / л}$ кайталануы (CM): 0.9%. Зертханашілік көрсеткіш (CM): 1.3%. Зерттеу саны -450. $2 \times 60 + 2 \times 15 \text{ мл}$ орау. реагенттерді анализатор өндірушісі

