

«Утверждаю»

главный врач ГКП на ПХВ «Жамбылская областная многопрофильная детская больница» управления здравоохранения акимата Жамбылской области»
№141-ө приказ «06» марта 2024г.



Абдыхалыков Е.Ш.

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая организатором тендера потенциальным поставщикам по подготовке тендерных заявок и участия в тендере по закупу изделия медицинского назначения

Тендерная документация, предоставляемая организатором тендера - потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу изделия медицинского назначения, разработана в соответствии Приказа МЗ РК от 07 июня 2023 года № 110 « Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее Приказ).

Глава 1. Введение

1. Предмет тендера

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупкам изделия медицинского назначения (далее - Товары), разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об их участии в тендере.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков Товаров. Полный перечень закупаемых Товаров приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.

3. Организатором и заказчиком тендера выступает: ГКП на ПХВ «Жамбылская областная многопрофильная детская больница» управления здравоохранения акимата Жамбылской области», Жамбылская область, г.Тараз, мкр., Байтерек 1, БИН: 200240001709, БИК: KСJBKZKX, ИИК: KZ608562203130759163, АО «БанкЦентрКредит».

2. Базовые условия платежа

4. Базовые условия платежа: Допускается авансирование в размере не более 30 (тридцати) процентов от суммы закупаемого товара.

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

3. Правомочность и квалификация потенциальных поставщиков

6. К тендеру допускаются желающие потенциальные поставщики, гарантирующие поставку закупаемого товара, соответствующего по качеству требованиям, указанным в технической спецификации (Приложение 2 к настоящей Тендерной документации) и представившие полный перечень документов предусмотренные ПМЗ РК № 110 от 07.06.2023 г.

7. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:

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

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

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

9. Потенциальный поставщик в подтверждение его соответствия квалификационным требованиям представляет организатору закупа документы, предусмотренные ПМЗ РК № 110 от 07.06.2023 г.

10. Организатор тендера не вправе устанавливать к потенциальному поставщику иные квалификационные требования, не предусмотренные Приказа (ПМЗ РК № 110 от 07.06.2023 г).

11. К закупаемым лекарственным средствам, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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

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

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

При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

13. Заказчик, организатор закупа не устанавливают к товарам требований, не предусмотренных настоящими Правилами (ППРК № 375 от 04.06.2021г).

Глава 2. Тендерная документация

1. Содержание тендерной документации

14. Тендерная документация содержит следующую информацию:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых медицинских изделий – главе 4 Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых медицинских изделий, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых товаров и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту (Приложение 1 к настоящей Тендерной документации);
- 4) место, сроки и другие условия поставки товара;
- 5) условия платежей и проект договора закупа товаров по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;
- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа;
- 16) валюту или валюты, в которых выражена цена тендерной заявки, и курс, применяемый для приведения цен к единому эквиваленту
- 17) перечень и количество товара.

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

16. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа 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.

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

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

1. Срок действия, содержание, предоставление, изменение и отзыв тендерных заявок

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

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

19. Тендерная заявка остается в силе в течение срока, указанного в ней в соответствии с тендерной документацией.

Срок действия тендерной заявки, представленной потенциальным поставщиком для участия в тендере, должен быть не менее девяти календарных дней со дня вскрытия тендерных заявок.

Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, чем указанная в тендерной документации, отклоняется.

20. Тендерная заявка потенциального поставщика, изъявившим желание участвовать в тендере, должна содержать:

Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложение 3 к настоящей Тендерной документации). На электронном носителе

представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

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

5) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом РК «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, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом РК «О разрешениях и уведомлениях»;

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

7) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложение 4 к настоящей Тендерной документации);

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

Техническая часть тендерной заявки содержит:

1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных товаров на бумажном носителе (также на электронном носителе в формате docx);

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

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

3) сертификат о внесении медицинской техники, относящейся к средствам измерения, в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан о единстве измерений или документ подтверждающий отсутствие необходимости внесения медицинской техники в реестр государственной системы единства измерений Республики Казахстан в соответствии с законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений.

21. В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также представляет к тендерной заявке разрешение, подтверждающее права соисполнителя на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры в соответствии с законодательством Республики Казахстан, договор, заключенный между потенциальным поставщиком и его привлекаемым соисполнителем.

22. Потенциальный поставщик вправе изменить или отозвать свою тендерную заявку до истечения срока представления тендерной заявки. При этом, он имеет право на возврат гарантийного обеспечения своей тендерной заявки.

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

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

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

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

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

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

27. Потенциальный поставщик запечатывает тендерную заявку в конверт. Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или

организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова **«Тендер по закупу изделия медицинского назначения» и «Не вскрывать до 11.30 часов «28» марта 2024 года».**

2. Валюта тендерной заявки и платежа

28. Цены тендерных заявок потенциальных поставщиков должны быть выражены в тенге.

29. Фактическая оплата поставщикам производится в тенге по мере выделения финансовыми органами бюджетных средств.

3. Гарантийное обеспечение тендерной заявки

30. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товара.

31. Гарантийное обеспечение тендерной заявки (далее – гарантийное обеспечение) представляется в виде:

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложение 5 к настоящей Тендерной документации).

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

БИН: 200240001709, БИК: TSESKZKA, ИИК: KZ89998TTB0000544998, АО «First Heartland Jusan Bank».

33. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

1) он отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерных заявок;

2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

3) он признан победителем и не внес либо несвоевременно внес гарантийное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

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

1) отзыва тендерной заявки потенциальным поставщиком до истечения окончательного срока их приема;

2) отклонения тендерной заявки по основанию несоответствия положениям тендерной документации;

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

5) вступления в силу договора закупа и внесения победителем тендера гарантийного обеспечения исполнения договора закупа.

4. Представление тендерных заявок

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

5. Язык тендерной документации

36. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки, и в этом случае, в целях интерпретации тендерной заявки, преимущество будут иметь документы, составленные на государственном или русском языке.

6. Место и окончательный срок представления тендерных заявок

37. Тендерные заявки представляются (направляются) организатору тендера нарочно или по почте по адресу: Жамбылская область, г.Тараз, мкр., Байтерек 1, кабинет гос. закупа.

Окончательный срок предоставления тендерных заявок - **до 09-30 часов «28» марта 2024 года.**

Глава 4. Вскрытие, оценка и сопоставление тендерных заявок

1. Вскрытие конвертов с тендерными заявками

38. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени в **11-30 часов «28» марта 2024 года по адресу:** ГКП на ПХВ «Жамбылская областная многопрофильная детская больница»

управления здравоохранения акимата Жамбылской области», Жамбылская область, г.Тараз, мкр., Байтерек 1, актовЫй зал, с применением аудио-и видеофиксации.

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

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

2. Оценка и сопоставление тендерных заявок

39. 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.

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

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

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

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

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

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

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

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

8) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями Правил;

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

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

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

14) несоответствия требованиям пункта 16 Правил;

15) установленных пунктами 22, 29 Правил;

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

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

18) представления потенциальным поставщиком цены на товар, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту;

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

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

21) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

41. Тендерная комиссия признает тендер в целом или какой-либо его лот несостоявшимся в случае, если:

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

4) если допущен один потенциальный поставщик.

Победитель тендера определяется среди потенциальных поставщиков, тендерные заявки которых признаны тендерной комиссией соответствующими условиям объявления и требованиям настоящих Правил, на основе наименьшего ценового предложения.

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

3. Условия предоставления приоритета

42. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и поддержка предпринимательской инициативы применяется согласно главе 5 и 6 Правил.

Глава 4. Заключение договора закупок

43. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложение 6 к тендерной документации).

44. 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.

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

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

47. 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.

48. 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, фармацевтических услуг.

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

Глава 5. Порядок внесения обеспечения исполнения договора

49. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа (далее - гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями Правил и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

50. Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа и представляется в виде:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Приложение 1 к тендерной документации

Тендер по закупке изделия медицинского назначения

№ лота	Наименование товара	к-во	Срок поставки товаров	Место поставки товаров	Условия оплаты	Стоимость за ед. товара (в тенге)	Сумма, выделенная из бюджета (в тенге)
1	Шунтирующая система Strata NSC, малая	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	797890,00	4787340,00
2	Шунтирующая система Strata NSC, стандартная	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	797890,00	4787340,00
3	Бур хирургический ELITE ZYPHR 3мм	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	43470,00	217350,00
4	Бур хирургический ELITE ZYPHR 4мм	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	42525,00	212625,00
5	Бур хирургический круглый, алмазный ELITE диаметром 3 мм;	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	35910,00	179550,00
6	Бур хирургический круглый, алмазный, грубый ELITE	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	68040,00	340200,00
7	Бур для нейрохирургии алмазный ELITE диаметром 2 мм.	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	69930,00	349650,00
8	Сверло хирургическое с проводником для проволоки ELITE, диаметром 1,5 мм;	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	53865,00	269325,00
9	Гравитационное устройство для контролируемого оттока ликвора при гидроцефалии MIETHKE paediGAVc принадлежностями, Код FV306T	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	250000,00	1250000,00
10	Гравитационное устройство для контролируемого оттока ликвора при гидроцефалии MIETHKE paediGAVc принадлежностями, Код FV307T	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	250000,00	1250000,00
11	Шунтирующее устройствоMiethke спринежностямивариант исполненияrGAV 2.0 (дляконтролируемого оттокаликвора)	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	850000,00	4250000,00
12	Самосверлящий самонарезной клиновидный винт Миди, внешний диаметр1.6 мм, длина 3/4/5 мм	10	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	10500,00	105000,00
13	Пластина-сетка Миди, пластичная, толщина 0.6 мм, 150 мм x 150 мм	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	288000,00	288000,00
14	Терапевтическая система стимуляции блуждающего нерва VNS с принадлежностями	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	6500000,00	39000000,00
15	Клипс кожный, FF005R	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	90938,00	272814,00
16	Зажим по RANEY, FF003R	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	514258,00	514258,00
17	Клипапшликатор SCALPFIХ, FF007P	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	514258,00	514258,00
18	Клипапшликатор SCALPFIХ, FF012R	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	1379522,00	1379522,00
19	Клипс SCALPFIХ, FF013P	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	385272,00	1926360,00
20	Клапаны регулируемого давления	20	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	1016875,00	20337500,00
21	Тест для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) представляет собой качественный иммунохроматографический анализ для обнаружения поверхностного антигена к вирусу гепатита В (HBsAg) в цельной крови, сыворотке или плазме. №25	204	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	24900,00	5079600,00
22	Экспресс-тест для определения антител к вирусу гепатита С (HCV)—это качественный иммунохроматографический тест для визуального обнаружения антител к поверхностному	204	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	20000,00	4080000,00

	антигену гепатита С (HCV) в образцах цельной крови/сыворотки/плазмы №25						
23	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗ А из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400 8x60мл+8x15мл t+2 +8 С	7	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	87050,00	609350,00
24	АСПЕРАТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400 8x60мл+8x15мл t+2 +8 С	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	87050,00	522300,00
25	Набор реагентов биохимических AMYLASE-DIRECT 8x20 ml +2 +8. BA200	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	238580,00	1192900,00
26	Набор реагентов биохимических GLUCOSE 10x60 ml BA200	7	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	23770,00	166390,00
27	Набор реагентов биохимических IRON-FERROZINE (2x60мл+2x15мл) BA200	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	69270,00	346350,00
28	Набор реагентов биохимических CREATININE 5x60мл+5x60мл, BA200	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	45810,00	274860,00
29	Набор реагентов биохимических UREA/BUN-UV 4x60 + 4x15мл, BA200	11	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	61940,00	681340,00
30	Набор реагентов биохимических PROTEIN (TOTAL) 2x60+2x20мл, BA200	7	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	17800,00	124600,00
31	Набор реагентов биохимических CHOLESTEROL 10 x 60мл. BA200	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	82575,00	82575,00
32	Набор реагентов биохимических TOTAL BILIRUBIN 4x60мл+4x15мл, BA200 общий	4	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	31220,00	124880,00
33	Набор реагентов биохимических BILIRUBIN (DIRECT) 4x60мл+4x15мл, BA200 прямой	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	29700,00	148500,00
34	Кюветы для образцов №1000 BA200	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	39735,00	238410,00
35	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл)	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	62955,00	377730,00
36	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл)	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	62955,00	377730,00
37	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	62955,00	377730,00
38	Реакционный ротор 10 шт для анализатора A25	9	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	53715,00	483435,00
39	Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL из комплекта Автоматический гематологический анализатор СЕРИИ XN для систем XN-1000, XN-1500, XN-2000, XN-3000, XN-3100, XN-9000, XN-9100 (20л) +2 +35 С	38	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	62210,00	2363980,00
40	CELLPACK 20л из комп. гем. анализатора Sysmex XP300	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	62210,00	311050,00
41	SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (1x500мл) +1 +30 С	25	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	33445,00	836125,00
42	LYSERCELL WDF (Лизирующий	19	по заявке в течение 15	Жамбылская обл., г.Тараз,	после поставки	64220,00	1220180,00

	реагент LYSERCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2 л) +2 +35 C		календарных дней	мкр, Байтерек 1	товара		
43	FLUOROCELL WDF (Окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2x22мл) +2 +35C	15	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	385000,00	5775000,00
44	Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) +1 +30C	8	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	59120,00	472960,00
45	XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-L Check L1) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	14	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	71650,00	1003100,00
46	XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-L Check L2) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	14	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	71650,00	1003100,00
47	XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-L Check L3) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	14	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	71650,00	1003100,00
48	Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 +15 +30C	10	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	101425,00	1014250,00
49	Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (4x15 мл) +2 +30C	4	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	39020,00	156080,00
50	Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA200 (4x20мл) +2 +30C	4	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	40950,00	163800,00
51	Реакционный ротор (10) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	53715,00	268575,00
52	Кюветы для образцов (1000) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	39735,00	39735,00
53	БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл) +2 +8 C	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	62955,00	188865,00
54	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл) +2 +8C	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	62955,00	188865,00
55	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл) +2 +8C	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	62955,00	188865,00
56	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗ	1	по заявке в течение 15	Жамбылская обл., г.Тараз,	после поставки	87050,00	87050,00

	А из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8х60мл+8х15мл) +2 +8 С		календарных дней	мкр, Байтерек 1	товара		
57	АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8х60мл+8х15мл) +2 +8С	4	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	87050,00	348200,00
58	АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60мл)+2 +8 С	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	15105,00	90630,00
59	КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60)	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	20370,00	40740,00
60	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х60мл + 1х15мл)	4	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	68650,00	274600,00
61	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х1мл/5мл)	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	19795,00	19795,00
62	Щелочная фосфатаза ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60+4х15 мл)	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	111410,00	111410,00
63	STROMATOLYSER WH3 - 500мл	10	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	179170,00	1791700,00
64	EIGHTCHECK 3WP H 1,5 мл для Гематологический автоматический анализатор Sysmex-300	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	21545,00	64635,00
65	EIGHTCHECK 3WP L1,5 мл для Гематологический автоматический анализатор Sysmex-300	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	21545,00	64635,00
66	EIGHTCHECK 3WP N1,5 мл для Гематологический автоматический анализатор Sysmex-300	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	21545,00	64635,00
67	АЛЬБУМИН СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1мл +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	8205,00	8205,00
68	АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (2х60мл+2х15мл) +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	195395,00	195395,00
69	ФЕРРИТИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х40+1х20) +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	291650,00	291650,00
70	ФЕРРИТИН СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1х3мл +2 +8 С	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	22460,00	44920,00
71	КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3х1мл) +2 +8 С	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	34550,00	103650,00
72	КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3х1мл) +2 +8 С	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	34550,00	103650,00
73	БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	49675,00	99350,00

	(8x60+8x15мл) t +2 +8 С						
74	БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) +2 +8 С	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	29700,00	59400,00
75	ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	23770,00	23770,00
76	ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2x60мл+2x15мл) + 2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	69270,00	69270,00
77	КРЕАТИНИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x60мл+5x60мл) +2 +30 С	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	45810,00	91620,00
78	МОЧЕВАЯ КИСЛОТА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60) t +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	41135,00	41135,00
79	МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60 + 4x15) t +2 +8 С	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	61940,00	185820,00
80	ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2x60+2x20) +2 +30 С	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	17800,00	89000,00
81	РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x60мл+1x15мл) +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	68650,00	68650,00
82	РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x3 мл) +2 +8 С	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	21060,00	126360,00
83	АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2x60мл+2x15мл) +2 +8С	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	270300,00	540600,00
84	АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА-400 (1x1мл)+2 +8 С	4	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	11915,00	47660,00
85	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60+4x15 мл) +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	210820,00	210820,00
86	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x1мл/5мл) +2 +8С	3	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	20950,00	62850,00
87	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, 3x1 мл +2 +8 С	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	34560,00	207360,00
88	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 3x1 мл +2 +8 С	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	34560,00	207360,00
89	ФОСФОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x50мл+4x20мл) +2 +30 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	50885,00	50885,00
90	ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60) t +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	36340,00	36340,00
91	ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА АМП из комплекта Анализатор	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр. Байтерек 1	после поставки товара	30635,00	183810,00

	биохимический- турбидиметрический ВА400 (1х60мл+1х15мл) +2 +8 С						
92	МАГНИЙ из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 (1х60мл+1х15мл) +2 +8 С	1	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	12515,00	12515,00
93	Бумага фильтровальная лабораторная	5	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	18000,00	90000,00
94	Тимоловая проба ТТТ 500*3 опр	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	11740,00	70440,00
95	Техпластин Тест, 100 опр	60	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	24000,00	1440000,00
96	ЦМВ-ПЦР-САМОМILE 96 опр. +2+8С	6	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	79720,00	478320,00
97	Реалбест ДНК ВПГ-1,2 на Rotor Gene-6000	2	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	98950,00	197900,00
98	Реалбест ДНК экстракция на Rotor Gene-6000	10	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	78200,00	782000,00
99	Кетофан №50	51	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	2135,00	108885,00
100	Глюкофан №50	101	по заявке в течение 15 календарных дней	Жамбылская обл., г.Тараз, мкр, Байтерек 1	после поставки товара	3145,00	317645,00

Главный врач ГКП на ПХВ «Жамбылская областная
многопрофильная детская больница» управления
здравоохранения акимата Жамбылской области»

Абдыхалыков Е.Ш.

Абдыхалыков Е.Ш.



Техническая спецификация изделия медицинского назначения

№ лота	Наименование товара	Ед. изм.	Характеристика товара	Кол-во
1	Шунтирующая система Strata NSC, малая	шт	Шунтирующая система Strata NSC, малая с интегрированным перитонеальным катетером. Могут комплектоваться также и интегрированным вентрикулярным катетером. Механизм клапанов Strata NSC предназначен для дооперационного и не инвазивного послеоперационного регулирования уровня давления. Возможность регулирования уровня давления снижает травматичность и вероятность повторных ревизий, связанных с изменениями внутричерепного давления. Все клапаны, входящие в состав шунтирующих систем Strata, включают резервуар для инъекций и взятия проб ликвора, а также окклюдеры для выборочной промывки. Установка и изменение режима функционирования клапана выполняется при помощи одного из двух приспособлений: портативного устройства StrataVarius и набора для регулирования Strata. В комплект входят: • Клапан Strata NSC, малый (23 мм) • Интегрированный вентрикулярный катетер, стандартный, импрегнирован барием (11.5 см) • Интегрированный перитонеальный катетер, стандартный, импрегнирован барием (120 см) • Угловая клипса • Одноразовыйинтродьюсер для быстрого сброса катетера • Одноразовый проводник для подкожного проведения катетера, 60см	6
2	Шунтирующая система Strata NSC, стандартная	шт	Шунтирующая система Strata NSC, стандартная с интегрированным перитонеальным катетером. Могут комплектоваться также и интегрированным вентрикулярным катетером. Механизм клапанов Strata NSC предназначен для дооперационного и не инвазивного послеоперационного регулирования уровня давления. Возможность регулирования уровня давления снижает травматичность и вероятность повторных ревизий, связанных с изменениями внутричерепного давления. Все клапаны, входящие в состав шунтирующих систем Strata, включают резервуар для инъекций и взятия проб ликвора, а также окклюдеры для выборочной промывки. Установка и изменение режима функционирования клапана выполняется при помощи одного из двух приспособлений: портативного устройства StrataVarius и набора для регулирования Strata. В комплект входят: • Клапан Strata NSC, стандартный (32 мм) • Интегрированный вентрикулярный катетер, стандартный, импрегнирован барием (13.5 см) • Интегрированный перитонеальный катетер, стандартный, импрегнирован барием (120 см) • Угловая клипса • Одноразовыйинтродьюсер для быстрого сброса катетера • Одноразовый проводник для подкожного проведения катетера, 60см	6
3	Бур хирургический ELITE ZYPHR 3мм	шт	Бур круглый рифленый ELITE ZYPHR 3мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений) Stryker	5
4	Бур хирургический ELITE ZYPHR 4мм	шт	Бур круглый рифленый ELITE ZYPHR 4мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений) Stryker	5
5	Бур хирургический круглый, алмазный ELITE диаметром 3 мм;	шт	Бур круглый алмазный диаметром 3мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений) Stryker	5
6	Бур хирургический круглый, алмазный, грубый ELITE	шт	диаметром 1.5мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений) Stryker	5
7	Бур для нейрохирургии алмазный ELITE диаметром 2 мм.	шт	диаметром 2 мм, Телескопический концевик ребристый (5 положений) Stryker	5
8	Сверло хирургическое с проводником для проволоки ELITE, диаметром 1,5 мм;	шт	Сверло стальное для насадок средней длины с ограничителем диаметр -1,5 мм, длина - 19мм., Телескопический концевик ребристый (5 положений) Stryker	5
9	Гравитационное устройство для контролируемого оттока ликвора при гидроцефалии MIETHKE paediGAVc принадлежностями, Код FV306T	шт	Шунтирующая система состоящая из: саморегулирующегося гравитационного клапана MIETHKE paediGAV® для лечения гидроцефалии у детей, который автоматически изменяет давление открытия клапана при перемене положения тела пациента, что эффективно предотвращает явления избыточного дренажа спинномозговой жидкости, позволяя избежать осложнений. Комбинированные шариковый и гравитационный элементы. Активная адаптация давления открытия к положению тела человека обеспечивает физиологический дренаж спинномозговой жидкости. Удобная имплантация обтекаемого клапана уменьшает риск инфицирования. Титановая оболочка способствует максимально возможному объему пропускаемой через клапан жидкости при минимально возможных размерах клапана, уменьшая риск обструкции. Длина клапана 17 мм, ширина 4 мм. МРТ совместимость. К клапану присоединён дистальный катетер из высококачественного силикона без примесей латекса, внутренний диаметр 1,2 мм, наружный диаметр 2,5 мм, длина 900 мм. Резервуар для промывания (присоединен к клапану), который позволяет проводить измерение внутрижелудочковое давление, вводить лекарства и извлекать СМЖ, имеет титановый корпус, предотвращающий прокалывание системы при заборе СМЖ/инъекциях ЛС через силиконовый купол. Рентгенконтрастный. Диаметр резервуара 14мм (макс.высота 4,8 мм). Вентрикулярный катетер с отверстиями на дистальном кончикеиз высококачественного силикона без примесей латекса, импрегнирован барием. Внутренний диаметр 1,2 мм, наружный диаметр 2,5 мм, длина 180 мм. Рентгенконтрастные маркеры длины. На катетере располагается титановый дефлектор, рентгенконтрастный, с выемкой, позволяющей придать катетеру направление под прямым углом не пережимая его, и с отверстиями для фиксации. Наружный диаметр 10 мм, внутренний 6 мм. Регулируемое положение на катетере. Стилет для введения катетера.	5
10	Гравитационное устройство для контролируемого оттока ликвора при гидроцефалии MIETHKE paediGAVc принадлежностями, Код FV307T	шт	Шунтирующая система состоящая из: саморегулирующегося гравитационного клапана MIETHKE paediGAV® для лечения гидроцефалии у детей, который автоматически изменяет давление открытия клапана при перемене положения тела пациента, что эффективно предотвращает явления избыточного дренажа спинномозговой жидкости, позволяя избежать осложнений. Комбинированные шариковый и гравитационный элементы. Активная адаптация давления открытия к положению тела человека	5

			обеспечивает физиологический дренаж спинномозговой жидкости. Удобная имплантация обтекаемого клапана уменьшает риск инфицирования. Титановая оболочка способствует максимально возможному объему пропускаемой через клапан жидкости при минимально возможных размерах клапана, уменьшая риск обструкции. Длина клапана 17 мм, ширина 4 мм. МРТ совместимость. клапану присоединён дистальный катетер из высококачественного силикона без примесей латекса, внутренний диаметр 1,2 мм, наружный диаметр 2,5 мм, длина 900 мм. Резервуар для промывания (присоединен к клапану), который позволяет проводить измерение внутрижелудочковое давление, вводить лекарства и извлекать СМЖ, имеет титановый корпус, предотвращающий прокалывание системы при заборе СМЖ/инъекциях ЛС через силиконовый купол. Рентгенконтрастный. Диаметр резервуара 14мм (макс.высота 4,8 мм). Вентрикулярный катетер с отверстиями на дистальном кончике из высококачественного силикона без примесей латекса, импрегнирован бариером. Внутренний диаметр 1,2 мм, наружный диаметр 2,5 мм, длина 180 мм. Рентгенконтрастные маркеры длины. На катетере располагается титановый дефлектор, рентгенконтрастный, с выемкой, позволяющей придать катетеру направление под прямым углом не пережимая его, и с отверстиями для фиксации. Наружный диаметр 10 мм, внутренний 6 мм. Регулируемое положение на катетере. Стилет для введения катетера.	
11	Шунтирующее устройствоMiethke спринадлежностямивариант исполненияproGAV 2.0 (дляконтролируемого оттокаликвора)	шт	Шунтирующая система состоящая из: саморегулирующегося гравитационного клапана MIETHKE для лечения гидроцефалии взрослых и детей, который автоматически изменяет давление открытия клапана при перемене положения тела пациента, что эффективно предотвращает явления избыточного дренажа спинномозговой жидкости, позволяя избежать осложнений. Комбинированные шариковый и гравитационный элементы. Активная адаптация давления открытия к положению тела человека обеспечивает физиологический дренаж спинномозговой жидкости. Удобная имплантация обтекаемого клапана уменьшает риск инфицирования. Титановая оболочка способствует максимально возможному объему пропускаемой через клапан жидкости при минимально возможных размерах клапана, уменьшая риск обструкции. Длина клапана для взрослых не более 19 мм, ширина не более 4,6 мм, для детей – не более 17 мм, ширина не более 4 мм. МРТ совместимость. К клапану присоединён дистальный катетер из высококачественного силикона без примесей латекса, внутренний диаметр не более 1,2 мм, наружный диаметр не более 2,5 мм, длина не более 1200 мм. Резервуар для промывания (контурный/на фрезевое отверстие), который позволяет проводить измерение внутрижелудочковое давление, вводить лекарства и извлекать СМЖ, имеет титановый корпус, предотвращающий прокалывание системы при заборе СМЖ/инъекциях ЛС через силиконовый купол.	5
12	Самосверлящий самонарезной клиновидный винт Миди, внешний диаметр1.6 мм, длина 3/4/5 мм	шт	Самосверлящий самонарезной клиновидный винт Миди, внешний диаметр 1,6 мм., длина 3/4/5 мм./ Самосверлящий самонарезной клиновидный винт Миди из специализированного медицинского сплава титана Ti-6Al-4V, обладающего максимальной инертностью, амагнитный. Внешний диаметр винта 1.6 мм, длина 3/4/5мм.	10
13	Пластина-сетка Миди, пластичная, толщина 0.6 мм, 150 мм x 150 мм	шт	Пластина-сетка Миди, пластичная/ Пластина-сетка Миди из медицинского титана (чистый титан 2-го класса (стандартный уровень кислорода, средняя прочность, полугибкий, пластичная), предназначена для закрытия дефектов костной структуры черепа при краниопластики, имеет минимальную осецаемость по скошенным краям, толщину 0.6 мм, размер 150 мм x 150 мм. Амагнитная.	1
14	Терапевтическая система стимуляции блуждающего нерва VNS с принадлежностями	шт	1. Генератор VNS TherapyDemipulse®. Одноконтактныйнеперезаряжаемый программируемый генератор импульсов для стимуляции блуждающего нерва, имплантируемый, с размерами не более 45 мм x 32 мм x 7 мм, весом не более 17 г., объемом не более 8 см ³ , количество портов для подключения электродов – 1. Корпус герметичный титановый, рентгенконтрастный. Терапевтический диапазон для стимуляции блуждающего нерва: 1,5 – 2,25 mA. Выходной ток 0-3,5 mA с шагом 0,25 mA ± 0,25 ≤ 1 mA, ± 10% > 1 mA. Частота сигнала 1, 2, 5, 10, 15, 20, 25, 30 Гц ± 6%. Ширина импульса 130, 250, 500, 750, 1000 мкс ± 10%; 2. Электрод VNS TherapyPerenniaFLEX®. Электрод VNS Therapy, биполярный, общая длина электрода 43 см, сопротивление провода от 120 до 180 Ом, диаметром 2 мм изготовлен из силикона без примесей латекса, диаметр разъема электрода 3,2 мм, изготовлен из силикона без примесей латекса, диаметр разъема контактов не более 1,27 мм изготовлен из нержавеющей стали 300 серии, спиральная, квадрифилярная конструкция катушки с проводником.; 3. Магнит пациента, контрольный (CyberWatch, CyberPager). Пакет с принадлежностями (магнит пациента, контрольный). Магниты для увеличения параметров стимуляции – 2 шт, клипса для ношения магнита в стиле пейджера – 1 шт., браслет для ношения магнита в стиле часов – 1 шт.; 4. Туннелизатор VNS Therapy. Одноразовый хирургический инструмент, используемый для подкожного туннелирования коннектора и корпуса провода от места разреза на шее до генератора в грудном кармане, совместим со всеми терапевтическими проводниками VNS, стержень из нержавеющей стали – 1 шт., фторуглеродные полимерные втулки – 2 шт., пулеобразный наконечник из нержавеющей стали, возможность изогнуть туннелизатор до 25 градусов для удобного использования.	6
15	Клипс кожный, FF005R	уп	Клипс кожный, для скальпа	3
16	Зажим по RANEY, FF003R	шт	Зажим по RANEY, для наложения/удаления клипс	1
17	Клипаппликатор SCALPFIX, FF007P	шт	Клипаппликатор SCALPFIX, пластиковый	1
18	Клипаппликатор SCALPFIX, FF012R	шт	Клипаппликатор SCALPFIX	1
19	Клипс SCALPFIX, FF013P	уп	Клипс SCALPFIX, кожный, стерильный	5
20	Клапаны регулируемого давления	шт	Регулируемый клапан предназначен для лечения гидроцефалии путем шунтирования спинномозговой жидкости (СМЖ) в брюшную полость или в правое предсердие. Регулируемый клапан с интегрированным резервуаром типа с плоским дном, не менее 8 значений давления: 30 (низкий), 50, 70, 90, 110 (средний), 140, 170, 200 (высокий) мм вод.ст. Корпус клапана должен быть изготовлен из полисульфона. Клапан не должен содержать фталатов и натурального или синтетического латекса. Корпус клапана должен содержать механизм "шарик в конусе", с помощью которого определяется рабочее давление клапана. Недеформирующийся корпус клапана от механических ударов. Диаметр клапана не более 16.0 мм. Диаметр резервуара не более 13.0 мм. Длина клапана с	20

			коннекторами и резервуаром не более 51.0 мм. Толщина клапана не более 4.6 мм. Толщина резервуара не более 7.2 мм. Диаметр входного коннектора резервуара не более 2.0 мм. Диаметр выходного коннектора не более 1.8 мм. Коннекторы должны быть изготовлены из нержавеющей стали. На каждой стороне входного коннектора должны быть отверстия для крепления, позволяющие соединить клапан с подкожными тканями, тем самым предотвращая его смещение. Слева от входного коннектора должны быть расположены рентгеноконтрастные точки, по которым определяется диапазон давления клапана. Сверху на клапане должна быть расположена стрелка, показывающая направление потока СМЖ проходящего через клапан. Ротор клапана должен быть оснащен запатентованной системой магнитной блокировки. Клапан и коннекторы должны быть МРТ-совместимые до 1.5 Тесла. Должен поставляться в индивидуальной двойной легкооткрываемой, стерильной, апиrogenной упаковке. Должен быть стерилизован оксидом этилена. Должен поставляться с присоединенным перитонеальным катетером, изготовленным из силикона, с полоской импрегнированной бариером, внутренний диаметр катетера не более 1.1 мм, наружный диаметр катетера не более 2.5 мм, длина катетера не менее 110 см, с открытым кончиком, с отверстиями. В комплекте должен быть прямой вентрикулярный катетер, внутренний диаметр катетера не более 1.3 мм, наружный диаметр катетера не более 2.5 мм, длина не менее 23 см, мультиперфорирован на расстоянии 16 мм от проксимального конца, с рентгеноконтрастными полосками, импрегнирован танталом, черные маркеры длины на расстоянии 5, 10 и 15 см от проксимального конца, наличие углового клипса и стилета.	
21	Тест для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) представляет собой качественный иммунохроматографический анализ для обнаружения поверхностного антигена к вирусу гепатита В (HBsAg) в цельной крови, сыворотке или плазме. №25	наб	Тест для определения поверхностного антигена вируса гепатита В (HBsAg) представляет собой качественный иммунохроматографический анализ для обнаружения поверхностного антигена к вирусу гепатита В (HBsAg) в цельной крови, сыворотке или плазме. №25	204
22	Экспресс-тест для определения антител к вирусу гепатита С (HCV) – это качественный иммунохроматографический тест для визуального обнаружения антител к поверхностному антигену гепатита С (HCV) в образцах цельной крови/сыворотки/плазмы №25	наб	Экспресс-тест для определения антител к вирусу гепатита С (HCV) – это качественный иммунохроматографический тест для визуального обнаружения антител к поверхностному антигену гепатита С (HCV) в образцах цельной крови / сыворотки / плазмы №25	204
23	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400 8x60мл+8x15мл t+2 +8 С	наб	Набор ALANINE AMINOTRANSFERASE реагент для Биохимического анализатора BA200 закрытого типа	7
24	АСПЕРАТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400 8x60мл+8x15мл t+2 +8 С	наб	Набор ASPER AMINOTRANSFERASE реагент для Биохимического анализатора BA200 закрытого типа.	6
25	Набор реагентов биохимических AMYLASE-DIRECT 8x20 ml +2 +8. BA200	наб	АЛЬФА-АМИЛАЗА-ПРЯМАЯ 8 x 20 мл REAGENTS & INSTRUMENTS Набор реагентов для измерения концентрации альфа-амилазы	5
26	Набор реагентов биохимических GLUCOSE 10x60 ml BA200	наб	Набор реагентов Глюкоза для биохимического анализа 10x50мл	7
27	Набор реагентов биохимических IRON-FERROZINE (2x60мл+2x15мл) BA200	наб	ЖЕЛЕЗО-ФЕРРОЗИН 2x60мл+2x15мл REAGENTS & INSTRUMENTS Набор реагентов для измерения концентрации железа	5
28	Набор реагентов биохимических CREATININE 5x60мл+5x60мл, BA200	наб	Набор реагентов Креатинин для биохимического анализа 5x60мл+5x60мл. Наборы реагентов для клинической лабораторной диагностики	6
29	Набор реагентов биохимических UREA/BUN-UV 4x60 + 4x15мл, BA200	наб	Набор для определения Мочевины биохимического анализа 4x60 + 4x15мл. Наборы реагентов для клинической лабораторной диагностики	11
30	Набор реагентов биохимических PROTEIN (TOTAL) 2x60+2x20мл, BA200	наб	Набор для определения Общего белка биохимического анализа 2x60+2x20мл. Наборы реагентов для клинической лабораторной диагностики	7
31	Набор реагентов биохимических CHOLESTEROL 10 x 60мл. BA200	наб	Набор для определения холестерина биохимического анализа 10x50мл. Наборы реагентов для клинической лабораторной диагностики	1
32	Набор реагентов биохимических TOTAL BILIRUBIN 4x60мл+4x15мл, BA200 общий	наб	Набор для определения общего билирубина биохимического анализа 4x60мл+4x15мл. Наборы реагентов для клинической лабораторной диагностики	4
33	Набор реагентов BILIRUBIN (DIRECT) 4x60мл+4x15мл, BA200 прямой	наб	Набор для определения прямого билирубина биохимического анализа 4x60мл+4x15мл, Наборы реагентов для клинической лабораторной диагностики	5
34	Кюветы для образцов №1000 BA200	уп	Кюветы для образцов №1000 BA200	6
35	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400 (5x5мл)	уп	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400 (5x5мл)	6
36	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400 (5x5мл)	уп	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400 (5x5мл)	6
37	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400	уп	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический BA400	6
38	Реакционный ротор 10 шт для анализатора A25	уп	Реакционный ротор 10шт, для анализатора A25	9

39	Разбавитель цельной крови CELLPACK DCL из комплекта Автоматический гематологический анализатор СЕРИИ XN для систем XN-1000, XN-1500, XN-2000, XN-3000, XN-3100, XN-9000, XN-9100 (20л) +2 +35 C	фл	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	38
40	CELLPACK 20л из комп. гем. анализатора Sysmex XP300	уп	Разбавитель, используемый для разбавления аспирированных проб для анализа с целью измерения количества эритроцитов, количества лейкоцитов, концентрации гемоглобина и количества тромбоцитов, проводимость не более 13,40 мS/cm, pH в пределах 7,75-7,85, объем упаковки -20л.	5
41	SULFOLYSER (Реагент для определения концентрации гемоглобина в крови) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (1x500мл) +1 +30 C	фл	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	25
42	LYSERCELL WDF (Лизирующий реагент LYSERCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2 л) +2 +35 C	фл	Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитов и 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.	19
43	FLUOROCELL WDF (Окрашивающий реагент FLUOROCELL WDF) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (2x22мл) +2 +35C	фл	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.	15
44	Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) +1 +30C	уп	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	8
45	XN-L Check L1 (Контрольная кровь XN-L Check L1) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	фл	Контрольная кровь уровень L1 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550.	14
46	XN-L Check L2 (Контрольная кровь XN-L Check L2) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	фл	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.	14
47	XN-L Check L3 (Контрольная кровь XN-L Check L3) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550	фл	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.	14
48	Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 +15 +30C	шт	Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, объем 500 мл, t +15 +30C	10
49	Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (4x15 мл) +2 +30C	уп	Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (4x15 мл) +2 +30C	4
50	Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA200 (4x20мл) +2 +30C	уп	Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA200 (4x20мл) +2 +30C	4
51	Реакционный ротор (10) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400	уп	Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке	5
52	Кюветы для образцов (1000) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400	уп	Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, 1000 штук в упаковке	1
53	БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл) +2 +8 C	уп	БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, параметры: АСЕ, кислая	3
54	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл) +2 +8C	уп	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 1 набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксibuтират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинэстераза, СК, креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевины, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5x5мл, t +2 +8 C	3
55	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (5x5мл) +2	уп	БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 11 -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксibuтират, общий и прямой билирубин,	3

	+8С		кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевины, мочевиная кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл, t +2 +8С	
56	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8х60мл+8х15мл) +2 +8 С	уп	АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглутарат/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-оксиглутарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л; Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1.2 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.4%. Количество исследований - 1800. Фасовка 8х60мл+8х15мл, температура хранения +2 +8 °С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.	1
57	АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8х60мл+8х15мл) +2 +8С	уп	АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглутарат/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-оксиглутарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл, t+2 +8 С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.	4
58	АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60мл) +2 +8 С	уп	АЛЬБУМИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный, почечный профиль; бромкрезоловый зеленый, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетатный буфер 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый 0.27 ммоль/л, детергент, рН 4.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 1.21 г/л. Пределы линейности: 70г/л. Точность: Средняя концентрация 38.4 г/л : Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.2 %; Средняя концентрация: 57.1 г/л. Повторность (CV) -0.7 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.1%. Количество исследований - 720. Фасовка 4х60мл, температура хранения +2 +8 °С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.	6
59	КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60)	наб	КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60)	2
60	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х60мл + 1х15мл)	наб	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х60мл + 1х15мл)	4
61	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х1мл/5мл)	наб	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х1мл/5мл)	1
62	Щелочная фосфатаза ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60+4х15 мл)	наб	Щелочная фосфатаза ДЭА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60+4х15 мл)	1
63	STROMATOLYSER WH3 - 500мл	уп	STROMATOLYSER WH- 500мл, для Гематологического автоматического анализатора Sysmex-300	10
64	EIGHTCHECK 3WP H 1,5 мл для Гематологического автоматического анализатор Sysmex-300	шт	Контрольная кровь (высокий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.	3
65	EIGHTCHECK 3WP L1,5 мл для Гематологического автоматического анализатор Sysmex-300	шт	Контрольная кровь (низкий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам	3
66	EIGHTCHECK 3WP N1,5 мл для Гематологического автоматического анализатор Sysmex-300	шт	Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам.	3
67	АЛЬБУМИН СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1мл +2 +8 С	уп	АЛЬБУМИН СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, фасовка 1мл, t+2 +8 С	1
68	АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (2х60мл+2х15мл) +2 +8 С	уп	АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. HEPES 50 ммоль/л, хлорид кальция 0.075 ммоль/л, хлорид магния 13 ммоль/л, α-глюкозидаза> 4 Ед/мл, рН 7.1. Реагент В. HEPES 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогепатозид-этилиден 18ммоль/л, рН 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.6 Ед/л = 0.094 мккат/л. Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 100 Ед/л = 1.67 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.9 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.4 мккат/л. Повторность (CV) 2.1 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.3 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 103 Ед/л = 1.71 мккат/л. Повторность (CV) - 2.2 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.7	1

			%; Средняя концентрация: 206 Ед/л = 3.42 мккат/л. Повторность (CV) 2.8 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 3.1 %. Количество исследований - 450, фасовка 2х60мл+2х15мл, t+2 +8 С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.	
69	ФЕРРИТИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х40+1х20) +2 +8 С	уп	ФЕРРИТИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе, инфекционный, воспалительный профиль; латекс-агглютинация/антитела к ферритину человека, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 170 ммоль/л, хлорид натрия 100 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, pH 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к ферритину человека, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.4 мкг/л. Интервал измерения: 5.4-500 мкг/л. Точность: Средняя концентрация 53 мкг/л. Повторность (CV) - 3.0%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 3.9 %; Средняя концентрация 121 мкг/л. Повторность (CV) -1.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 180. Фасовка 1х40мл+1х20 мл, температура хранения +2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	1
70	ФЕРРИТИН СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1х3мл t+2 +8 С	уп	ФЕРРИТИН СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, фасовка 1х3мл, t+2 +8 С	2
71	КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3х1мл) +2 +8 С	уп	КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, параметры: иммуноглобулины Ig(A,G,M), компоненты компонента (C3,C4), а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1 мл, t+2 +8 С	3
72	КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3х1мл) +2 +8 С	уп	КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, параметры: иммуноглобулины Ig(A,G,M), компоненты компонента (C3,C4), а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3х1мл, t+2 +8 С	3
73	БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8х60+8х15мл) t+2 +8 С	уп	БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3,5-дихлорфенил- diazonий 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 х 60 мл + 8 х 15 мл, t+2 +8 С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.	2
74	БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60мл+4х15мл) +2 +8 С	уп	БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3,5-дихлорфенил- diazonий 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л. Повторность (CV) - 4.3 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 х 60 мл + 4 х 15 мл, t+2 +8 С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.	2
75	ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10х60мл) +2 +8 С	уп	ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, pH 7.5. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л. Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность (CV): 1.0%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л. Повторность (CV): 0.4%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10х 60мл, t+2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	1
76	ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2х60мл+2х15мл) + 2 +8 С	уп	ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, 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, pH 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. Предел линейности: 1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.4%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.9%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований -450. Фасовка 2х 60 +2х15 мл, t+2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	1
77	КРЕАТИНИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5х60мл+5х60мл) +2 +30 С	уп	КРЕАТИНИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; щелочной пикрат (метод Яффе), конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А.	2

			Гидроксид натрия 0.4 моль/л, детергент. Реагент В. Пикриновая кислота 25 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.04 мг/дл = 3.55 мкмоль/л. Пределы линейности: 20 мг/дл = 1768 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 1.06 мг/дл = 94 мкмоль/л. Повторность (CV): 3.2 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.8 %. Средняя концентрация: 3.16 мг/дл = 280 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.2 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.2 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл = 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация: 284 мг/дл = 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.2 %. Количество исследований-1800. Фасовка 5х60мл+5х60мл, t+2 +30 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	
78	МОЧЕВАЯ КИСЛОТА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60) t+2 +8 С	уп	МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, 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, рН 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 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.9 %. Средняя концентрация: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1 %. Моча Средняя концентрация: 20.9 мг/дл = 1243 мкмоль/л. Повторность (CV): 2.5 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.4 %. Средняя концентрация: 41.8 мг/дл = 2486 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.9 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.8 %. Количество исследований-720. Фасовка 4х60мл, t+2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора	1
79	МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4х60 + 4х15) t+2 +8 С	уп	МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреазы/глутаматдегидрогеназы, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглутарат 5.6 ммоль/л, уреазы > 140 Ед/мл, глутаматдегидрогеназы > 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 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация: 1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация: 1771 мг/дл = 295 ммоль/л. Повторность (CV): 2.9 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-900. Фасовка 4х60+4х15мл, t+2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	3
80	ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2х60+2х20) +2 +30 С	уп	ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, 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 2х60мл+2х20мл, температура хранения +15 +30 °С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	5
81	РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х60мл+1х15мл) +2 +8 С	уп	РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/гамма-глобулин, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых человетскими гамма-глобулином, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 2.4 МЕ/мл. Интервал измерения: 2.4-160 МЕ/мл. Точность: Средняя концентрация 41 МЕ/мл. Повторность (CV) - 1.4 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 3.7 %; Средняя концентрация 77 МЕ/мл. Повторность (CV) -0.7 % . Общая погрешность (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1х60мл+1х15мл, температура хранения +2 +8 °С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	1
82	РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1х3 мл) +2 +8 С	уп	РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, фасовка 1х3 мл, t+2 +8 С	6
83	АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2х60мл+2х15мл) +2 +8С	уп	АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/стрептолизин О, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис-буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц, покрытых стрептолизин О, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.4 МЕ / мл. Пределы линейности: 800 МЕ / мл. Точность: Средняя концентрация 187 МЕ / мл. Повторность (CV) - 1.8 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 3.2%; Средняя концентрация: 255 МЕ / мл. Повторность (CV) 1.8 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 3.0 %. Количество исследований - 450, фасовка 2х60мл+2х15мл, t+2 +8 С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах	2

			BA200/BA400.	
84	АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA-400 (1x1мл)+2 +8 С	уп	АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, фасовка 1x1мл, t +2 +8 С	4
85	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (4x60+4x15 мл) +2 +8 С	уп	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.9 %. Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 %. Общая погрешность (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4x15мл, температура хранения +2 +8 °С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	1
86	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (1x1мл/5мл) +2 +8С	уп	С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, фасовка 1мл, t +2 +8 С	3
87	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, 3x1 мл +2 +8 С	уп	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С	6
88	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 3x1 мл +2 +8 С	уп	РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С	6
89	ФОСФОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (4x50мл+4x20мл) +2 +30 С	уп	ФОСФОР набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400, наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; фосфомолибдат, дифференциальный режим; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Серная кислота 0.36 моль/л, хлорид натрия 154 ммоль/л. Реагент В. Серная кислота 0.36 моль/л, хлорид натрия 154 ммоль/л, молибдат аммония 3.5 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.25 мг/дл= 0.080 ммоль/л. Пределы линейности: 20 мг/дл= 6.46 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация 4.04 мг/дл= 1.30 ммоль/л. Повторность (CV) - 2.1 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.2 %. Средняя концентрация 9.9 мг/дл= 3.18 ммоль/л. Повторность (CV) -0.7 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.0 %. Моча. Средняя концентрация 34.10 мг/дл= 11.0 ммоль/л. Повторность (CV) - 2.0 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.4 %. Средняя концентрация 68.20 мг/дл= 22.0 ммоль/л. Повторность (CV) -1.8 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.3 %. Количество исследований - 840. Фасовка 4x50мл+4x20 мл, температура хранения +2 +30 °С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора.	1
90	ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (4x60) t +2 +8 С	уп	ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400, наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, 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 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 720. Фасовка 4x60мл, температура хранения +2 +8°С. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах BA200/BA400.	1
91	ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА АМП из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (1x60мл+1x15мл) +2 +8 С	уп	"ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА АМР набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, Печеночный профиль; 2-амино-2-метил-1-пропановый буфер, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. 2-Амино-2-метил-1-пропанол 0.4 моль/л, сульфат цинка 1.2 ммоль/л, N-гидроксиэтилендиаминтриуксусная кислота 2.5 ммоль/л, ацетат магния 2.5 ммоль/л, рН 10.4. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 1.0 Ед/л = 0.017 мккат/л. Предел линейности: 1200 Ед/л = 20 мккат/л. Сходимость (внутри серии): Средняя концентрация: 61 Ед/л = 1.02 мккат/л; CV: 1.0 %; n: 20. Средняя концентрация: 244 Ед/л = 4.07 мккат/л; CV: 0.7 %; n: 20. Воспроизводимость (между сериями): Средняя концентрация: 61 Ед/л = 1.02 мккат/л; CV: 3.4 %; n: 25. Средняя концентрация: 244 Ед/л = 4.07 мккат/л; CV: 1.1 %; n: 25. Количество исследований - 225. Фасовка 1 x 60 мл + 1 x 15 мл, температура хранения +2 +8°С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора."	6
92	МАГНИЙ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 (1x60мл+1x15мл) +2 +8 С	уп	МАГНИЙ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический BA400, наличие баркода на каждом флаконе. Электролитный профиль; ксилюдиновый синий, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Карбонат натрия 0.1 моль/л, ЭГТА 0.1 ммоль/л, триэтанолламин 0.1 моль/л, цианид калия 7.7 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л. Реагент В. Глицин 25 ммоль/л, ксилюдиновый синий 0.5 ммоль/л, хлорацетамид 2.6 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.20 мг/дл = 0.081 ммоль/л. Пределы линейности: 4 мг/дл = 1.64 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 1.50 мг/дл = 0.61 ммоль/л. Повторность (CV): 1.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.9%. Средняя концентрация: 2.92 мг/дл = 1.20 ммоль/л. Повторность (CV): 0.9 %. Внутрिलाбораторный	1

			показатель (CV): 3.1%. Моча Средняя концентрация: 7.20 мг/дл = 2.94 ммоль/л. Повторность (CV): 4.1 %. Внутралабораторный показатель (CV): 5.3 %. Средняя концентрация: 14.4 мг/дл = 5.88 ммоль/л. Повторность (CV): 2.0 %. Внутралабораторный показатель (CV): 3.9%. Количество исследований-225. Фасовка 1х60мл+1х15мл, t+2 +8 С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем аналитизатора.	
93	Бумага фильтровальная лабораторная	кг	Бумага фильтровальная лабораторная марки ФС-III размер 20х20см ± 1,0см плотность 75±3,0г/м²	5
94	Тимоловая проба ТТТ 500*3 опр	наб	для функциональное исследование печени, оценки её белково-синтетической функции, Тимоловая проба -Агат 500опр х 3мл	6
95	Техпластин Тест, 100 опр	наб	Техпластин-растворимый тромбопластин-кальциевый реагент из кадаверного мозга, стандартизированный по международному индексу чувствительности (МИЧ) - аналог кроличьего тромбопластина Техпластина	60
96	ЦМВ-ПЦР-CAMOMILE 96 опр. +2+8С	наб	ЦМВ-ПЦР-CAMOMILE 96 опр. +2+8С	6
97	Реалбест ДНК ВПГ-1,2 на Rotor Gene-6000	наб	Реалбест ДНК ВПГ-1,2 на Rotor Gene-6000	2
98	Реалбест ДНК экстракция на Rotor Gene-6000	наб	Реалбест ДНК экстракция на Rotor Gene-6000	10
99	Кетофан №50	шт	для определения кетонов в моче, измерения масштабов гематурии.	51
100	Глюкофан №50	шт	Глюкофан - это диагностические тест-полоски для определения уровня глюкозы в моче.	101

Главный врач ГКП на ПХВ «Жамбылская областная
многопрофильная детская больница» управления
здравоохранения акимата Жамбылской области»

Абды

Абдыхалыков Е.Ш.



Заявка на участие в тендере

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

(название тендера)

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

1) _____ (номер лота) _____

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

2) _____ (номер лота) _____

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

в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан. Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов
		Скачать

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

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

_____ (наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

" ____ " _____ 20__ г.

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

№ п/п	Содержание ценового предложения на поставку лекарственного средства/медицинского изделия	Содержание (для заполнения потенциальным поставщиком)
1	Наименование лекарственного средства или медицинского изделия (международное непатентованное название или состав)	
2	Характеристика	
3	Единица измерения	
4	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
5	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
6	Лекарственная форма/характеристика (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
7	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному	

	удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при закупе Единым дистрибьютором)	*
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	Скачать

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" "___" 20__ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

Приложение 3
к Правилам организации и проведения закупа
лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской
помощи,
дополнительного объема медицинской помощи для лиц,
содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и
(или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг

Форма

Исх. № _____
дата _____

Кому: _____
(наименование и реквизиты организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)

Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"__" ____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

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

_____,
(наименование заказчика/организатора закупа)

(дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку (наименование и объем товара) на общую сумму _____ (прописью) тенге, из них (при участии в закупе по нескольким лотам):

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента равную _____ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № _____ на сумму _____

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге, по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

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

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

Печать Банка

Объявление о проведении закупки способом запроса ценовых предложений

Наименование и адрес заказчика или организатора закупки _____
Международные непатентованные наименования закупаемых лекарственных средств
(торговое название – при индивидуальной непереносимости), наименования
медицинских изделий без указания торговой марки и производителя и их краткая
характеристика, объем закупки, место поставки, сумму, выделенную для закупки
по каждому лекарственному средству и (или) медицинскому изделию

Сроки и условия поставки _____
Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи ценовых
предложений _____
Дата и время рассмотрения ценовых предложений _____

Типовой договор закупок (между заказчиком и поставщиком)

_____ "___" _____ г.
(местонахождение)

(полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны,

и

(полное наименование поставщика – победителя тендера)

менуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице _____, должность,
фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой
стороны, на основании правил организации и проведения 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), и протокола об
итогах закупок способом _____ (указать способ) по закупке (указать предмет закупок) №
_____ от "___" _____ года, заключили настоящий Договор закупок лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее –
Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

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

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет

_____ тенге (указать сумму цифрами и прописью)

и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

18. Поставщик, при прекращении производства им запасных частей, должен:

а) заблаговременно уведомить Заказчика о предстоящем свертывании производства, с тем, чтобы позволить ему произвести необходимые закупки в необходимых количествах;

б) при необходимости вслед за прекращением производства бесплатно предоставить Заказчику планы, чертежи и техническую документацию на запасные части.

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

1) являются новыми, неиспользованными, новейшими либо серийными моделями, отражающими все последние модификации конструкций и материалов, если Договором не предусмотрено иное;

2) не имеют дефектов, связанных с конструкцией, материалами или работой, при нормальном использовании поставленных товаров в условиях, обычных для страны Заказчика.

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

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

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

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

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

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

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

Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;

2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);

3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;

4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;

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

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

_____.

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____

БИН

Юридический адрес:

Банковские реквизиты

Телефон, e-mail

Должность _____

Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)

Печать (при наличии)

Поставщик: _____

БИН

Юридический адрес:

Банковские реквизиты

Телефон, e-mail

Должность _____

Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)

Печать (при наличии)

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

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

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

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