

Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 07 июня 2023 года №110

ПРИКАЗ № 110/06/055



Объявление о проведении закупки
лекарственного средства, диагностических реагентов и медицинских изделий способом проведения тендера согласно гл. 2 Об утверждении
правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительной 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 от 07 июня 2023 года №110.

Дерілік затты, диагностикалық реагенттерді және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сек. сәйкес тендер тәсілімен. 2021 жылғы 04
маусымдағы № 2 Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторларында және Қазақстан Республикасының
зайнамасында белгіленген тәртіппен мекемелерде ұсталатын адамдарға медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дерілік заттарды,
медициналық мақсаттағы бұйымдар мен мамандандырылған медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алуға ұйымдастыру және жүргізу
қағидаларын бекіту туралы. қылмыстық-атқару жүйесі (пенитенциарлық) жүйесі, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік
медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық қызмет көрсету бойынша 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110.
КТП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО расположенный по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева,
1/4, объявляет о проведении тендера по закупке ИМН. Полный перечень закупаемых товаров, их количества и подробное описание указано в
технической спецификации.

ШКО ДСБ "Өскемен қаласының №4 қалалық ауруханасы" ШЖК КМК ШКО, Өскемен қаласы, Серікбаев көшесі, 1/4 мекенжайында
орналасқан, ДЗ және ММБ сатып алу бойынша тендер өткізілетіні туралы хабарлайды. Сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі, олардың
саны және толық сипаттамасы техникалық ерекшелікте көрсетілген

№ Лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм. өлшем бірлігі	Кол-во сомасы	Цена, выделени ая для закупа, Сатып алу бағасы тг.	Сумма, выделенна я для закупа, Сатып алуға бөлінген сума тг.	Способ оплаты Төлем тәсілі	Место и сроки поставки Орын және жеткізу уақыты
	Сатып алынатын тауарлардың атауы						

Handwritten signatures in blue ink.

1.	Диагностический набор реагентов для определения АЛТ	набор	30	27 250,00	817 500,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
2.	Диагностический набор реагентов для определения АСТ	Набор	30	27 250,00	817 500,00		
3.	Диагностический набор реагентов для определения Альбумина	Набор	6	16 950,00	101 700,00		
4.	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-Амилазы	набор	20	36 500,00	730 000,00		
5	Диагностический набор реагентов для определения Гамма-Глутамилтрансферазы	Набор	2	39 525,00	79 050,00		
6	Диагностический набор реагентов для определения Глюкозы	Набор	30	21 850,00	655 500,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
7	Диагностический набор реагентов для определения Кальция	Набор	2	21 375,00	42 750,00		
8	Диагностический набор реагентов для определения Железа	набор	2	38 050,00	76 100,00		
9	Диагностический набор реагентов для определения Креатинина	Набор	30	29 300,00	879 000,00		
10	Диагностический набор реагентов для определения Мочевины	набор	30	22 825,00	684 750,00		
11	Диагностический набор реагентов для определения Общего белка	набор	30	15 975,00	479 250,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP

12	Диагностический набор реагентов для определения Общего билирубина	набор	30	36 850,00	1 105 500,00		
13	Диагностический набор реагентов для определения Прямого билирубина	набор	6	40 025,00	240 150,00		
14	Диагностический набор реагентов для определения Общего холестерина	набор	15	31 175,00	467 625,00		
15	Диагностический набор реагентов для определения Триглицеридов	набор	15	56 300,00	844 500,00		
16	Диагностический набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы	набор	6	20 875,00	125 250,00		
17	Диагностический набор реагентов для определения Ревматоидного фактора	набор	3	71 280,00	213 840,00		
18	Калибратор ревматоидного фактора	набор	1	139 320,00	139 320,00		
19	Трипликонтроль	набор	2	306 520,00	613 040,00		
20	Диагностический набор реагентов для определения Мочевой кислоты	набор	6	33 625,00	201 750,00		
21	Диагностический набор реагентов для определения Лактатдегидрогеназы	набор	2	46 900,00	93 800,00		
22	Мультикалибратор	набор	3	139 220,00	417 660,00		
23	Моющий раствор	флакон	60	31 000,00	1 860 000,00		
24	Диагностический набор реагентов для определения HDL-C	набор	15	45 800,00	687 000,00		

25	Диагностический набор реагентов для определения LDL-C	набор	15	83 000,00	1 245 000,00		Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
26	Мультикалибратор липидов	набор	3	121 560,00	364 680,00			
27	Диагностический набор реагентов для определения C-реактивного белка	набор	50	49 500,00	2 475 000,00			
28	Калибратор для специфических белков	набор	3	162 780,00	488 340,00			
29	Комплимент C3	набор	2	46 940,00	93 880,00			
30	Комплимент C4	набор	2	52 440,00	104 880,00			
31	Антитела против стрептолизина O	набор	2	160 100,00	320 200,00			
32	МультиКонтроль Клини Чем уровень 1	набор	3	156 900,00	470 700,00			
33	МультиКонтроль Клини Чем уровень 2	набор	3	186 340,00	559 020,00			
34	Диагностический набор для определения Магния	набор	1	31 175,00	31 175,00			
35	Изотонический разбавитель	канистра	72	55 500,00	3 996 000,00			
36	Изотонический разбавитель	флакон	72	49 250,00	3 546 000,00			
37	Лизирующий реагент	флакон	72	31 500,00	2 268 000,00			
38	Чистящий реагент	набор	24	8 525,00	204 600,00			
39	Набор контрольных растворов	набор	4	121 250,00	485 000,00			
40	Промывающий раствор №1	упаковка	10	38 750,00	387 500,00			
41	Реагент Протромбиновое время 10x4мл	набор	24	56 250,00	1 350 000,00			
42	Реагент АПТВ, АРТТ Reagent (Ellagic Acid) 10 x 2 мл**	набор	24	40 250,00	966 000,00			
43								

	Реагент раствор Кальция хлорид 10x4 мл	набор		20	24 500,00	490 000,00		
44	Набор для определения фибриногена 6x4 мл	набор		24	137 500,00	3 300 000,00		
45	Контрольная плазма 1	набор		3	151 200,00	453 600,00		
46	Контрольная плазма 2	набор		3	151 200,00	453 600,00		
47	Реакционные кюветы	упаковка		30	185 000,00	5 550 000,00		
48	Реагент А калибровочный	флаккон		55	60 900,00	3 349 500,00		
49	Реагент В стандартный	флаккон		16	46 200,00	739 200,00		
50	Реагент активации электродов	флаккон		24	31 500,00	756 000		
51	Реагент депротеинизации электродов	флаккон		16	31 500,00	504 000		
52	Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL	набор		4	172 000,00	688 000,00		
53	Са электрод/Са electrode	шт		1	220 000,00	220 000,00		
54	К электрод/К electrode	шт		1	220 000,00	220 000,00	Оплата за поставленный товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
55	Na электрод/Na electrode	шт		1	220 000,00	220 000,00		
56	Cl электрод/Cl electrode	шт		1	220 000,00	220 000,00		
57	РН электрод/РН electrode	шт		1	220 000,00	220 000,00		
58	Быстрый количественный экспресс-тест набор для определения D-Dimer	упаковка		30	80 000,000	2 400 000,00		
59	Быстрый количественный тест набор для определения прокальцитонина	упаковка		72	100 000,00	7 200 000,00		
60	Быстрый количественный тест на NT pro BNP для	упаковка		72	120 000,00	8 640 000,00		
61								

	портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100							
62	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I	упаковка	30	80 000,00	2 400 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика		
63	Контрольный материал на кардиологический Тропонин I	набор	4	70 000,00	280 000,00			
64	Контрольный материал для определения прокальцитонина	набор	4	90 000,00	360 000,00			
65	Контрольный материал на NTpro BNP уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.	набор	4	70 000,00	280 000,00			
66	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.	набор	4	70 000,00	280 000,00			
67	Тест-полоски для анализатора мочи Mission U500 11 параметер, закрытого типа	туба	40	25 500,00	1 020 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика		
68	Контрольная жидкость Mission U500, закрытого типа	упаковка	3	7 050,00	21 150,00			
69	Набор для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	30	67 760,00	2 032 800,00			
						По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDR		

	Набор для определения beta-НСG (beta-XГЧ), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.	набор	15	42 350,00	635 250,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления Денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
70	Набор для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор					
71	Набор для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	6	43 000,00	258 000,00		
72	Контрольный материал для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	4	28 200,00	112 800,00		
73	Контрольный материал для определения beta-НСG (beta-XГЧ), для портативного иммунофлуоресцентный	набор	4	28 200,00	112 800,00		
74	иммунофлуоресцентный						

	анализатор Fluoresce MF-T1000..					Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
	Контрольный материал для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.	набор	4	28200	112800		
75	Контрольный материал для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	4	28200	112800		
76	Техпластин-тест (100 опр.) Набор реагентов для определения протромбинового времени. -	набор	15	32 502,00	487 530,00		
77	Плазма-контроль.	набор	3	18 654,00	55 962,00		
78	Тех-контроль H, Контрольная плазма с нормальным диапазоном значений	набор	3	7 046,00	21 138,00		
79	Тех-контроль П, Контрольная плазма с патологическим диапазоном значений.	набор	3	7 046,00	21 138,00		
80	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости	упаковка	2	79 320,00	158 640,00		
81							

82	Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л	флакон	5	21 800,00	109 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
83	Метиленовый синий Эозин по Май-Грюнвальду 1л	флакон	5	18 100,00	90 500,00		
84	Стекло предметное 76*26+-1,0(+2,0) мм толщ.1,0+-0,1 мм	упаковка	15	1 244,00	18 660,00		
85	Экспресс-тест 4-го поколения для определения HIV Ag/Ab OnSite	набор	1	44 000,00	44 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
86	Наконечник для дозатора без фильтра 1000мкл	упаковка	1	2 520,00	2 520,00		
87	Натрий лимоннокислый -	килограмм	1	9 800,00	9 800,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
Итого:					78 350 198,00		

Итого, сумма закупки 78 350 198,00 (семь,десять восемь миллион триста пятьдесят тысяч сто девяносто восемь) тенге, 00 тын

Барлығыз, сатып алу сомасы 78 350 198,00 (жетпіс сегіз миллион үш жүз елу мың жүз тоқсан сегіз) тенге, 00 тын

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.9 гл.3 Правил.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 12:00 часов 28.01.2025 года, включительно по адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, КТП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, отдел государственных закупок с 08:00 до 17:00 (с 12:00 – 13:00 обеденный перерыв) местного времени, по электронной почте по адресу: (gulnar.4gb@mail.ru) или на сайте КТП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО (<https://4gb.kz/tu/buydzhet-i-goszakupki/goszakupki.-obuavleniya/>).

Окончательный срок представления тендерных заявок до 08 часов 15 минут 31 января 2025 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 08 часов 30 минут 31 января 2025 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, 3 этаж, кабинет государственных закупок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками. Дополнительно информацию и справку можно получить по телефону 8 (7232) 74-18-95.

Конкурска Кагидалардың 3-тарауының 9-тармағында көрсетілген біліктілік талаптарына сәйкес келетін барлық әлеуетті өнім берушілер жіберіледі.

Тендерлік құжаттама топтамасын 28.01.2024 қоса алғанда сағат 12.00-ге дейін Қазақстан Республикасы, Шығыс Қазақстан облысы, Өскемен қ., көш. Серікбаева, 1/4, «Өскемен қаласы, № 4 қалалық ауруханасы» ШЖК коммуналдық мемлекеттік қазыналық кәсіпорны, мемлекеттік сатып алу бөлімі жергілікті уақыт бойынша сағат 08:00-ден 17:00-ге дейін (түскі үзіліс 12:00-ден 13:00-ге дейін), электрондық поштасына дейін: (gulnar.4gb@mail.ru) немесе Шығыс Қазақстан облысы денсаулық сақтау орталығының «Өскемен қаласының №4 қалалық ауруханасы» ШЖК коммуналдық мемлекеттік қазыналық кәсіпорнының интернет-ресурсында <https://4gb.kz/tu/buydzhet-i-goszakupki/goszakupki.-obuavleniya/>.

Тендерлік өтінімдерді берудің соңғы мерзімі 31.01.2025 08 сағат 15 минутқа дейін.

Тендерлік өтінімдер салынған конверттер 31.01.2025 сағат 08:30-да Қазақстан Республикасы, Шығыс Қазақстан облысы, Өскемен қаласы, көш. Серікбаева, 1/4, 3 кабат, мемлекеттік сатып алу кенсесі.

Әлеуетті жеткізушілер тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу кезінде қатысуы мүмкін. Қосымша ақпарат пен анықтаманы 8 (7232) 74-18-95 телефоны арқылы алуға болады.

Главный врач/ Бас дәрігер



С. Попов

Шығыс

Техническая спецификация

№ Лота	Наименование	Ед. изм.	Техническая спецификация.
1	Диагностический набор реагентов для определения АЛТ	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/ALT. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
2	Диагностический набор реагентов для определения АСТ	Набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/AST. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
3	Диагностический набор реагентов для определения Альбумина	Набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения ALB. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
4	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-Амилазы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения AMS. Объем рабочего раствора не менее 48мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не

			требуется перепрограммирование в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальными штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
5	Диагностический набор реагентов для определения Гамма-Г-лутамилтрансферазы	Набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GGT. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется перепрограммирования в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальными штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
6	Диагностический набор реагентов для определения Глюкозы	Набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GLU-GodPar. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется перепрограммирования в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальными штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
7	Диагностический набор реагентов для определения Кальция	Набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения Ca. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется перепрограммирования в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
8	Диагностический набор реагентов для определения Железа	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения FE. Объем рабочего раствора не менее 56 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется перепрограммирования в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы

			для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
9	Диагностический набор реagentов для определения Креатинина	Набор	Двухкомпонентный набор реagentов для определения CREА-J. Объем рабочего раствора не менее 210мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
10	Диагностический набор реagentов для определения Мочевины	набор	Двухкомпонентный набор реagentов для определения ВUН/UREА. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
11	Диагностический набор реagentов для определения Общего белка	набор	Однокомпонентный набор реagentов для определения ТР. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реagentной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
12	Диагностический набор реagentов для определения Общего билирубина	набор	Для автоматического биохимического анализатора закрытого типа BS-240 PRO Двухкомпонентный набор реagentов для определения ТВIL/VOX. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены

			специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования ячеек карусели реагентов
	Диагностический набор реагентов для определения Прямого билирубина	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения ДВЛ/УОХ. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
13	Диагностический набор реагентов для определения Общего холестерина	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения СНОЛ/ТС. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
14	Диагностический набор реагентов для определения Триглицеридов	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения ТГ. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
15	Диагностический набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения АЛР. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с
16		набор	

			помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
	Диагностический набор реагентов для определения Ревматоидного фактора	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения RF методом «S&Q». Объем рабочего раствора не менее 55мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедуры мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
17	Калибратор ревматоидного фактора	набор	Калибратор ревматоидного фактора 5 levels*0,5мл Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволит в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора
18	Трипикконтроль	набор	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на ASO/CRF/RF. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.
19	Диагностический набор реагентов для определения Мочевой кислоты	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения UA. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедуры калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
20			

21	Диагностический набор реагентов для определения Лактатдегидрогеназы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения LDH. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
22	Мультикалибратор	набор	Одноразовый мультикалибратор для однокомпонентных и двухкомпонентных тестов. Лиофильно высушенная сыrovотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPар, FE, CREA-I, LDH, MG, BUN/UREA, TP, TBL/VOX, DBL/VOX, CNOI/TC, TG, ALP, UA. При разведении лиофильной сыrovотки, объем готового калибратора не менее 30мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.
23	Мощный раствор	флакон	Специальный концентрированный реagent Detergent CD80. Реagent предназначен для приготовления мощного раствора используется для промывки блока реакционных кювет, дозирующих зондов, миксера. Готовый раствор не должен обладать коррозионными и окисляющими свойствами при контакте с деталями анализатора. Фасовка концентрата должна быть не менее 1 литра. Должно хватать для приготовления не менее чем 15 литров мощного раствора.
24	Диагностический набор реагентов для определения HDL-C	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения липидного обмена высокой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация Hb в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
25	Диагностический набор реагентов для определения LDL-C	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения липидного обмена низкой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация Hb в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы

			в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
	Мультикалибратор липидов		Мультикалибратор для двухкомпонентных тестов при количественном определении липидов. Липофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: ApoA1, ApoB, HDL-C, LDL-C, определяемых методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении липофильной сыворотки, объем готового калибратора не менее 5мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.
26	Диагностический набор реagentов для определения C-реактивного белка	набор	Двухкомпонентный набор реagentов для определения СРР методом нефелометрии. Объем рабочего раствора не менее 50мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
27	Калибратор для специфических белков	набор	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на С3, С4, СРР, IgA, IgG, IgM. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и prolongения стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.
28	Комплимент С3		Общий объем реagentа должен быть, не менее 50. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в
29		набор	

			памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
	Комплимент С4		Общий объем реагента должен быть, не менее 50. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальными штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
30	Антитела против стрептолизина О	набор	Трехкомпонентный набор реагентов с объемом рабочего раствора, не менее 46мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1, R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. В составе набора обязательно наличие сывороток для проведения QC, а также флакон с калибратором. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
31	МультиКонтроль Клини Чем уровень 1	набор	Специальный реагент ClinSheat на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры QC при выполнении тестов на С3, С4, СРР, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.
32	МультиКонтроль Клини Чем уровень 2	набор	Для автоматического биохимического анализатора закрытого типа BS-240 PRO Специальный реагент ClinSheat на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры QC при выполнении тестов на С3, С4, СРР, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью
33			

			адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместным со встроенным сканером анализатора
	Диагностический набор для определения Магния		Однокомпонентный набор реагентов для определения МG. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
34		набор	Специальный разбавитель марки M52 D, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместным со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем упаковки не менее 20 литров. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместным с данным реагентом.
35	Изотонический разбавитель	канистра	
	Изотонический разбавитель	флакон	Специальный жидкий реагент марки M-52DIF, предназначенный для одновременного лизирования красных кровяных клеток, дифференцировки лейкоцитов по 5 субпопуляциям и химического окрашивания базофилов и эозинофилов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместным со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 500мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его
36			

			использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
	Лизирующий реагент	флакон	Специальный жидкий реагент марки М-52LN, предназначенный для лизирования красных кровяных клеток и химического окрашивания гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 100мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
37	Чистящий реагент		Универсальный чистящий реагент Rubbe Cleanset, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Объем флакона 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора. Правильность работы реагента и точность анализа с использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
38		набор	Набор марки В55 предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты М58. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,5мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные данные не менее чем по двенадцати клинического анализа крови плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для
39	Набор контрольных растворов	набор	

			закрытой гематологической системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Специальный чистящий реагент предназначенный для очистки от органических и неорганических загрязнений зонда и термостата манипулятора в автоматическом коагулометре. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Фасовка не менее 150мл. Флаконы с данным промывающим раствором должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания.
40	Промывающий раствор №1	упаковка	Специальный чистящий реагент предназначенный для очистки от органических и неорганических загрязнений всей гидравлической системы в автоматическом коагулометре. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Фасовка не менее 250мл.
41	Промывающий раствор №2	упаковка	Набор реагентов для определения протромбинового времени на автоматическом коагулометре. Набор должен быть рассчитан не менее чем на 360 тестов. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
42	Реагент Протромбиновое время 10x4мл	набор	Набор реагентов для определения АПТВ на автоматическом коагулометре. Набор должен быть рассчитан не менее чем на 360 тестов. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
43	Реагент АПТВ, АРТТ Reagent (Ellagic Acid) 10 x 2 мл**	набор	Вспомогательный реагент полностью соответствующий для работы на автоматическом коагулометре. Объем реагента не менее 40мл.
44	Реагент раствор Кальция хлорид 10x4 мл	набор	Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для

			держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
	Набор для определения фибриногена 6х4 мл	набор	Набор реагентов для определения фибриногена на автоматическом коагулометре. Набор должен быть рассчитан не менее чем на 450 тестов. В состав набора обязательно должен входить калибратор и специальный разбавитель. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
45			
46	Контрольная плазма 1	набор	Контрольная плазма – 1 Coagulation Control Plasma-1 10x1 ml
47	Контрольная плазма 2	набор	Реагенты и расходные материалы для автоматического коагулометра С3100 закрытого типа Реакционные кюветы для автоматического коагулометра. Кюветы должны быть собраны в специальный рулон, по 1000 кювет в одном рулоне. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости рулона с кюветами со считывателем кодов коагулометра.
48	Реакционные кюветы	упаковка	
49	Реагент А калибровочный	флакон	Реагент А калибровочный для Анализатора электролитов AUDISOM ACS9801. Объем флакона 400 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 150.
50	Реагент В стандартный	флакон	Реагент В стандартный для Анализатора электролитов AUDISOM ACS9801. Объем флакона 200 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 600.
51	Реагент активации электродов	флакон	Реагент активации электродов для Анализатора электролитов AUDISOM ACS9801. Объем флакона 10 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 600.
52	Реагент депротеинизации электродов	флакон	Реагент депротеинизации электродов для Анализатора электролитов AUDISOM ACS9801. Объем флакона 10 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 600.

53	Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL	набор	Для анализатора электролитов серии Auclisom AC9801 закрытого типа Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL
54	Са электрод/Са electrode		
55	К электрод/К electrode	шт	Са электрод/Са electrode
56	Na электрод/Na electrode	шт	Са электрод/Са electrode
57	Cl электрод/Cl electrode	шт	Са электрод/Са electrode
58	pH электрод/pH electrode	шт	Са электрод/Са electrode
59	Быстрый количественный экспресс-тест набор для определения D-Dimer	упаковка	Быстрый количественный экспресс-тест набор для определения D-Dimer , для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
60	Быстрый количественный тест набор для определения прокальцитонина	упаковка	Быстрый количественный тест набор для определения прокальцитонина (PCT) для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
61	Быстрый количественный тест на NT pro BNP для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100	упаковка	Быстрый количественный тест на NT pro BNP для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
62	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I	упаковка	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I (сTn I) для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
63	Контрольный материал на кардиологический Тропонин I	набор	Контрольный материал на кардиологический Тропонин I (сTn I) уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100.
64	Контрольный материал для определения прокальцитонина	набор	Контрольный материал для определения прокальцитонина (PCT) уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100.

65	Контрольный материал на NT рго BNP уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100.	Контрольный материал на NT рго BNP уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100.
66	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100.	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Getein 1100.
67	Тест-полоски для анализатора мочи Mission U500 11 parameter, закрытого типа	Тест-полоски для мочевых исследований на анализаторе. Фасовка: не менее 150 тест-полосок в одной упаковке. Определяемые параметры: глюкоза (GLU), билирубин (BIL), кетоны (KET), удельный вес мочи (SG), кровь (BLO), pH, белок (протеины) (PRO), уробилиноген (URO), лейкоциты (LEU), аскорбиновая кислота (ASC), нитриты (NIT).
68	Контрольная жидкость Mission U500, закрытого типа	Контрольная жидкость Mission U500, закрытого типа
69	Набор для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	Набор для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей
70	Набор для определения beta-HCG (beta-XHЧ), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.	Набор для определения beta-HCG (beta-XHЧ), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей.

Набор для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Набор для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей.
71 Набор для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Набор для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей
72 Контрольный материал для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Контрольный материал для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.
73 Контрольный материал для определения бета-НСГ (бета-XI^Ч), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000..	набор	Контрольный материал для определения бета-НСГ (бета-XI^Ч), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000..
74 Контрольный материал для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного	набор	Контрольный материал для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.
75		

	Иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.		
	Контрольный материал для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Контрольный материал для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000
76	Техпластин-тест (100 опр.) Набор реагентов для определения протромбинового времени. -	набор	Техпластин-тест (100 опр.) Набор реагентов для определения протромбинового времени. Состав набора Техпластин (лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга), на 5 мл суспензии - 4 фл. Контрольная плазма (лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека), на 1 мл - 1 фл.
77	Плазма-контроль.	набор	Плазма-контроль. Набор контрольных плазм крови для исследования гемостаза Состав набора: 1. Контроль-плазма I (лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека с нормальным диапазоном значений), на 1 мл - 1 фл. 2. Контроль-плазма II (лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека с патологическим диапазоном значений), на 2 мл - 1 фл.
78	Тех-контроль Н, Контрольная плазма с нормальным диапазоном значений	набор	Тех-контроль Н, Контрольная плазма с нормальным диапазоном значений Состав набора: Тех-контроль Н (лиофильно высушенная контрольная плазма с нормальным диапазоном значений), на 1 мл - во флаконе.
79	Тех-контроль П, Контрольная плазма с патологическим диапазоном значений.	набор	Тех-контроль П, Контрольная плазма с патологическим диапазоном значений. Состав набора: Тех-контроль П (лиофильно высушенная контрольная плазма с патологическим диапазоном значений), на 1 мл - во флаконе
80			

	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости	упаковка
81	Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л	флакон
82	Метиленовый синий Эозин по Май-Грюнвальду 1л	флакон
83	Стекло предметное 76*26+-1,0(+2,0) мм толщ.1,0+-0,1 мм	упаковка
84	Экспресс-тест 4-го поколения для определения HIV Ag/Ab OnSite	набор
85	Наконечник для дозатора без фильтра 1000мкл	упаковка
86	Натрий лимоннокислый -	килограмм
87		Натрий лимоннокислый

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

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

3) непревышение утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному или приглашению 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 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, срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком средств и (или) медицинских изделий, за не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);

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

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

Сатып алынатын және берілетін, оның ішінде тегін медициналық көмектің және (немесе) міндетті элеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай талаптар қойылды:

1) дәріханаларда өндірілетін дәрілік заттарды, медициналық ұйымдардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды қоспағанда, Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган аяқылдайтын тәртіппен Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы; денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар, тіркелмеген дәрілік заттар қорлары, қорытынды (руқсат ету құжатты) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінетін медициналық мақсаттағы бұйымдар;

денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген, медициналық бұйымның құрамына кіретін және тәуелсіз өнім немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын компоненттер; медициналық техниканы арнайы көлікте сатып алған жағдайда – Қазақстан Республикасында бірыңғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуден өтеді. Медициналық техниканың құрамдас бөлігін (жеткізу жиынтығын) тіркеу қажеттілігінің жоқтығы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландырудың немесе сатып алуға шақырудың шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарымен асып кетуіне жол беріледі;

3) бірыңғай дистрибутордың маржасын ескере отырып, халықаралық патенттік емес атауға және (немесе) сауда атауына (бар болса) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен шекті бағалардан аспауы, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (руқсат) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінетін тіркелмеген дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды қоспағанда, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекітетін Дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігін және сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтауды және тасымалдауды;

5) Қазақстан Республикасына әкелу жағдайларын қоспағанда, дәрілік заттар мен медициналық мақсаттағы бұйымдарды танбаудың, тұтынушылық қаптаманың және пайдалану жөніндегі нұсқаулықтың Қазақстан Республикасы заңнамасының талаптарына және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган белгілеген тәртіпке сәйкестігін; Қазақстан Республикасы тіркелмеген дәрілік заттардың және (немесе) медициналық мақсаттағы бұйымдардың;

6) өнім беруші тапсырыс берушіге жеткізген күнгі дәрілік заттардың және медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі: - қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз);

- қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінен бастап кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі және одан да көп жыл);

7) медициналық техниканың жаңалығы, оның пайдаланылмағандығы және жеткізілу сәтінің алдындағы жиырма төрт ай ішінде өндірілгені; 8) Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес өлшем құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігінің мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу. Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігінің мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу қажеттілігінің жоқтығы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігін қамтамасыз ету туралы заңнамасына сәйкес расталады;

9) фармацевтикалық қызмет көрсетудің санының, сапасының және мерзімінің шарт талаптарына сәйкестігі.

18-тармағының 4), 5), 6), 7), 8) және 9) тармақшаларында көзделген талаптар. Қағидалардың 4-тармағын жеткізуші жеткізу немесе сатып алу шартын ресімдеу кезінде растайды.

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач
КГП на ПХВ «Городская больница
№4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО

Приказ №

С. Попов

11 от 08.06.25

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок на участие в тендере по закупу лекарственных средств, медицинских изделий и диагностических реагентов согласно гл. 2 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 от 07 июня 2023 года №110.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в закупе ЛС и ИМН. Тендерная документация разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 07 июня 2023 года №110 (далее – Правила).

Организатор и заказчик тендера:

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБе 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика для закупа изделий медицинского назначения

1.2. Настоящая тендерная документация включает в себя:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 4 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупа по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 17) перечень и количество медицинской техники (при закупе медицинской техники);

2. Перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров - главе 4 Правил

2.1. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 настоящих Правил.

2.2. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, согласно *приложения 2* к тендерной документации. На электронном носителе представляется описание прилагаемых к заявке документов по форме, согласно *приложения 5* к тендерной документации.

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

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

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

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

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, согласно *приложения 8* к тендерной документации;
- 9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки по форме, согласно *приложения 9* к тендерной документации.

2.3. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

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

2.4. Требования к потенциальным поставщикам:

Потенциальные поставщики, желающие принять участие в тендере, должны соответствовать следующим квалификационным требованиям:

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

3) не аффилированность с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупки 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 подлежать процедуре банкротства либо ликвидации.

3. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации

3.1. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, указаны в *Приложении 1* (*объявление о проведении тендера*) к настоящей тендерной документации.

4. Место, сроки и другие условия поставки товара

4.1. Место, сроки и другие условия поставки, указаны в *Приложении 1* (*объявление о проведении тендера*) к настоящей тендерной документации.

5. Условия платежей и проект договора закупки

5.1. Оплата за поставленный товар производится по факту поставки в количестве, предварительно заявленным Заказчиком. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) подписанный оригинал Договора закупки;
- 2) накладная на отпуск товара в сторону;

4) счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.

5.2. Проект договора закупа согласно *приложения 22* к настоящей тендерной документацию.

Цена тендерной заявки потенциального поставщика должна быть выражена в национальной валюте Республики Казахстан (тенге).

6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа

6.1. Заявка на участие в тендере, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы, касательно заявки на участие в тендере составляются и представляются на языке, на котором составлена настоящая тендерная документация. В случае их составления и представления потенциальным поставщиком на другом языке, к ним прилагается точный перевод.

7. Требования к оформлению тендерной заявки

7.1. 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.

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

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один 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 запусу _____ (указывается название тендера)» и «Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».

8. Порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки

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

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

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

- гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика/организатора закупа: КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБе 16.

2) банковской гарантии по форме, согласно *приложения 9* к тендерной документации.

8.3. 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.

8.4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

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

тендерных заявок.

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

8.4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

исполнения договора закупа.

Министерства здравоохранения
Республики Казахстан
от 07 июня 2023 года №110

ПРИКАЗ №

110/2023/452



Объявление о проведении закупки

лекарственного средства, диагностических реагентов и медицинских изделий способом проведения тендера согласно гл. 2 Об утверждении правил организации и проведения закупки лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополненного 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 от 07 июня 2023 года №110.

Сатып алу туралы хабарландыру

дарылік затты, диагностикалық реагенттерді және медициналық максаттағы бұйымдарды сек. сәйкес тендер тәсілімен. 2021 жылғы 04 маусымдағы № 2 Тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі, тергеу изоляторларында және Қазақстан Республикасының заңнамасында белгіленген тәртіппен мекемелерде ұсталатын адамдарға медициналық көмектің қосымша көлемі шеңберінде дарылік заттарды, медициналық максаттағы бұйымдар мен мамандандырылған медициналық максаттағы бұйымдарды сатып алуды ұйымдастыру және жүргізу қатталарын бекіту туралы. қылмыстық-атқару жүйесі (пенитенциарлық) жүйесі, бюджет қаражаты есебінен және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде, фармацевтикалық қызмет көрсету бойынша 2023 жылғы 7 маусымдағы № 110.

КТП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО расположенный по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, объявляет о проведении тендера по закупке ИМН. Полный перечень закупаемых товаров, их количества и подробное описание указано в технической спецификации.

ШКО ДСБ "Өскемен қаласының №4 қалалық ауруханасы" ШЖҚ КМК ШКО, Өскемен қаласы, Серікбаев көшесі, 1/4 мекенжайында орналасқан, ДЗ және ММБ сатып алу бойынша тендер өткізілетіні туралы хабарлайды. Сатып алынатын тауарлардың толық тізбесі, олардың саны және толық сипаттамасы техникалық ерекшелікте көрсетілген

№ Лота	Наименование закупаемых товаров	Ед. изм. өлшем бірлігі	Кол-во сомасы	Цена, выделени я для закупа, Сатып алу бағасы тг.	Сумма, выделенна я для закупа, Сатып алуға бөлінген сума тг.	Способ оплаты Төлем тәсілі	Место и сроки поставки Орын және жеткізу уақыты
	Сатып алынатын тауарлардың атауы						

Ақыл

1.	Диагностический набор реагентов для определения АЛТ	набор	30	27 250,00	817 500,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
2.	Диагностический набор реагентов для определения АСТ	Набор	30	27 250,00	817 500,00		
3.	Диагностический набор реагентов для определения Альбумина	Набор	6	16 950,00	101 700,00		
4.	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-Амилазы	набор	20	36 500,00	730 000,00		
5	Диагностический набор реагентов для определения Гамма-Глутамилтрансферазы	Набор	2	39 525,00	79 050,00		
6	Диагностический набор реагентов для определения Глюкозы	Набор	30	21 850,00	655 500,00		
7	Диагностический набор реагентов для определения Кальция	Набор	2	21 375,00	42 750,00		
8	Диагностический набор реагентов для определения Железа	набор	2	38 050,00	76 100,00		
9	Диагностический набор реагентов для определения Креатинина	Набор	30	29 300,00	879 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
10	Диагностический набор реагентов для определения Мочевины	набор	30	22 825,00	684 750,00		
11	Диагностический набор реагентов для определения Общего белка	набор	30	15 975,00	479 250,00		

12	Диагностический набор реагентов для определения Общего билирубина	набор	30	36 850,00	1 105 500,00	
13	Диагностический набор реагентов для определения Прямого билирубина	набор	6	40 025,00	240 150,00	
14	Диагностический набор реагентов для определения Общего холестерина	набор	15	31 175,00	467 625,00	
15	Диагностический набор реагентов для определения Триглицеридов	набор	15	56 300,00	844 500,00	
16	Диагностический набор реагентов для определения Щелочной фосфатазы	набор	6	20 875,00	125 250,00	
17	Диагностический набор реагентов для определения Ревматоидного фактора	набор	3	71 280,00	213 840,00	
18	Калибратор ревматоидного фактора	набор	1	139 320,00	139 320,00	
19	Триплконтроль	набор	2	306 520,00	613 040,00	
20	Диагностический набор реагентов для определения Мочевой кислоты	набор	6	33 625,00	201 750,00	
21	Диагностический набор реагентов для определения Лактатдегидрогеназы	набор	2	46 900,00	93 800,00	
22	Мультикалибратор	набор	3	139 220,00	417 660,00	
23	Моющий раствор	флакон	60	31 000,00	1 860 000,00	
24	Диагностический набор реагентов для определения HDL-C	набор	15	45 800,00	687 000,00	

25	Диагностический набор реагентов для определения LDL-C	набор	15	83 000,00	1 245 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
26	Мультикалибратор липидов	набор	3	121 560,00	364 680,00	
27	Диагностический набор реагентов для определения C-реактивного белка	набор	50	49 500,00	2 475 000,00	
28	Калибратор для специфических белков	набор	3	162 780,00	488 340,00	
29	Комплимент С3	набор	2	46 940,00	93 880,00	
30	Комплимент С4	набор	2	52 440,00	104 880,00	
31	Антитела против стрептолизина О	набор	2	160 100,00	320 200,00	
32	МультиКонтроль Клин Чем уровень 1	набор	3	156 900,00	470 700,00	
33	МультиКонтроль Клин Чем уровень 2	набор	3	186 340,00	559 020,00	
34	Диагностический набор для определения Магния	набор	1	31 175,00	31 175,00	
35	Изотонический разбавитель	канистра	72	55 500,00	3 996 000,00	
36	Изотонический разбавитель	флаккон	72	49 250,00	3 546 000,00	
37	Лизирующий реагент	флаккон	72	31 500,00	2 268 000,00	
38	Чистящий реагент	набор	24	8 525,00	204 600,00	
39	Набор контрольных растворов	набор	4	121 250,00	485 000,00	
40	Промывающий раствор №1	упаковка	10	38 750,00	387 500,00	
41	Промывающий раствор №2	упаковка	24	40 000,00	960 000,00	
42	Реагент Протромбиновое время 10х4мл	набор	24	56 250,00	1 350 000,00	
43	Реагент АПТВ, АРТТ Reagent (Ellagic Acid) 10 x 2 мл**	набор	24	40 250,00	966 000,00	

44	Реагент раствор Кальция хлорид 10x4 мл	набор	20	24 500,00	490 000,00				
45	Набор для определения фибриногена 6x4 мл	набор	24	137 500,00	3 300 000,00				
46	Контрольная плазма 1	набор	3	151 200,00	453 600,00				
47	Контрольная плазма 2	набор	3	151 200,00	453 600,00				
48	Реакционные кюветы	упаковка	30	185 000,00	5 550 000,00				
49	Реагент А калибровочный	флаккон	55	60 900,00	3 349 500,00				
50	Реагент В стандартный	флаккон	16	46 200,00	739 200,00				
51	Реагент активации электродов	флаккон	24	31500,00	756000				
52	Реагент депротеинизации электродов	флаккон	16	31500,00	504000				
53	Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL	набор	4	172 000,00	688 000,00				
54	Са электрод/Са electrode	шт	1	220 000,00	220 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика			
55	К электрод/К electrode	шт	1	220 000,00	220 000,00				
56	Na электрод/Na electrode	шт	1	220 000,00	220 000,00				
57	Cl электрод/Cl electrode	шт	1	220 000,00	220 000,00				
58	РН электрод/РН electrode	шт	1	220 000,00	220 000,00				
59	Быстрый количественный экспресс-тест набор для определения D-Dimer	упаковка	30	80 000,000	2 400 000,00				
60	Быстрый количественный тест набор для определения прокальцитонина	упаковка	72	100 000,00	7 200 000,00				
61	Быстрый количественный тест на NT pro BNP для	упаковка	72	120 000,00	8 640 000,00				
							По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP		

	портативного флуоресцентного анализатора Gctein 1100						
62	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I	упаковка	30	80 000,00	2 400 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
63	Контрольный материал на кардиологический Тропонин I	набор	4	70 000,00	280 000,00		
64	Контрольный материал для определения прокальцитонина	набор	4	90 000,00	360 000,00		
65	Контрольный материал на NT pro BNP уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Gctein 1100.	набор	4	70 000,00	280 000,00		
66	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Gctein 1100.	набор	4	70 000,00	280 000,00		
67	Тест-полоски для анализатора мочи Mission U500 11 paramet, закрытого типа	туба	40	25 500,00	1 020 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
68	Контрольная жидкость Mission U500, закрытого типа	упаковка	3	7 050,00	21 150,00		
69	Набор для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	30	67 760,00	2 032 800,00		

70	Набор для определения бета-НСГ (beta-XГЧ), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.	набор	15	42 350,00	635 250,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
71	Набор для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	30	33 350,00	1 000 500,00		
72	Набор для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	6	43 000,00	258 000,00		
73	Контрольный материал для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	4	28 200,00	112 800,00		
74	Контрольный материал для определения бета-НСГ (beta-XГЧ), для портативного иммунофлуоресцентный	набор	4	28 200,00	112 800,00		

	анализатор Fluoresce MF-T1000..					Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, DDP
	Контрольный материал для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF- T1000.	набор	4	28200	112800		
75	Контрольный материал для определения FERITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF- T1000	набор	4	28200	112800		
76	Техпластин-тест (100 опр.) Набор реагентов для определения протромбинового времени. -	набор	15	32 502,00	487 530,00		
77	Плазма-контроль.	набор	3	18 654,00	55 962,00		
78	Тех-контроль H, Контрольная плазма с нормальным диапазоном значений	набор	3	7 046,00	21 138,00		
79	Тех-контроль П, Контрольная плазма с патологическим диапазоном значений.	набор	3	7 046,00	21 138,00		
80	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости	упаковка	2	79 320,00	158 640,00		
81							

82	АзуР-Эозин по Романовскому с бУфером, 1л	флакон	5	21 800,00	109 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
83	Метиленовый синий Эозин по Май-Грюнвальду 1л	флакон	5	18 100,00	90 500,00		
84	Стекло предметное 76*26+-1,0(+2,0) мм толщ.1,0+-0,1 мм	упаковка	15	1 244,00	18 660,00		
85	Экспресс-тест 4-го поколения для определения HIV Ag/Ab OnSite	набор	1	44 000,00	44 000,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
86	Наконечник для дозатора без фильтра 1000мкл	упаковка	1	2 520,00	2 520,00		
87	Натрий лимоннокислый -	килограмм	1	9 800,00	9 800,00	Оплата за поставленный Товар производится Заказчиком путем перечисления денежных средств на расчетный счет Поставщика	По заявке заказчика в течение 5 календарных дней, ДДР
Итого:					78 350 198,00		

Итого, сумма закупки 78 350 198,00 (семь,десят восемь, миллионov триста пять,десят тысяч сто девяностo восемь) тенге, 00 тыын

Барлыгы, сатып алу сомасы 78 350 198,00 (жетпіс сегіз миллион үш жүз елу мың жүз тоқсан сегіз) тенге, 00 тыын
К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в п.9 гл.3 Правил.

Пакет тендерной документации можно получить в срок до 12:00 часов 28.01.2025 года, включительно по адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, КТП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, отдел государственных закупок с 08:00 до 17:00 (с 12:00 – 13:00 обеденный перерыв) местного времени, по электронной почте по адресу: (gulnar.4gb@mail.ru) или на сайте КТП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО (<https://4gb.kz/tu/buydzhet-i-goszakupki/goszakupki-obuavleniua>).

Окончательный срок представления тендерных заявок до 08 часов 15 минут 31 января 2025 года.

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 08 часов 30 минут 31 января 2025 года по следующему адресу: Республика Казахстан, ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, 3 этаж, кабинет государственных закупок.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками. Дополнительно информацию и справку можно получить по телефону 8 (7232) 74-18-95.

Конкурска Кагидалардың 3-тарауының 9-тармағында көрсетілген біліктілік талаптарына сәйкес келетін барлық әлеуетті өнім берушілер жіберіледі.

Тендерлік құжаттама топтамасын 28.01.2024 қоса алғанда сағат 12.00-ге дейін Қазақстан Республикасы, Шығыс Қазақстан облысы, Өскемен қ., көш. Серікбаева, 1/4, «Өскемен қаласы, № 4 қалалық ауруханасы» ШЖҚ коммуналдық мемлекеттік қазыналық кәсіпорны, мемлекеттік сатып алу бөлімі жергілікті уақыт бойынша сағат 08:00-ден 17:00-ге дейін (түскі үзіліс 12:00-ден 13:00-ге дейін), электрондық поштасына дейін: (gulnar.4gb@mail.ru) немесе Шығыс Қазақстан облысы денсаулық сақтау орталығының «Өскемен қаласының №4 қалалық ауруханасы» ШЖҚ коммуналдық мемлекеттік қазыналық кәсіпорнының интернет-ресурсында <https://4gb.kz/tu/buydzhet-i-goszakupki/goszakupki-obuavleniua>.

Тендерлік өтінімдерді берудің соңғы мерзімі 31.01.2025 08 сағат 15 минутқа дейін.

Тендерлік өтінімдер салынған конверттер 31.01.2025 сағат 08:30-да Қазақстан Республикасы, Шығыс Қазақстан облысы, Өскемен қаласы, көш. Серікбаева, 1/4, 3 кабат, мемлекеттік сатып алу кенесі.

Әлеуетті жеткізушілер тендерлік өтінімдері бар конверттерді ашу кезінде қатысуы мүмкін. Қосымша ақпарат пен анықтаманы 8 (7232) 74-18-95 телефоны арқылы алуға болады.

Главный врач/Бас дәрігер



С. Попов

Отдел

Техническая спецификация

№ Лота	Наименование	Ед. изм.	Техническая спецификация.
1	Диагностический набор реагентов для определения АЛТ	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/ALT. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
2	Диагностический набор реагентов для определения АСТ	Набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения GOT/AST. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
3	Диагностический набор реагентов для определения Альбумина	Набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения ALB. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реagentной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
4	Диагностический набор реагентов для определения Альфа-Амиллазы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения AMS. Объем рабочего раствора не менее 48мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не

			требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
	Диагностический набор реagentов для определения Гамма-Глутамилтрансферазы	Набор	Двухкомпонентный набор реagentов для определения GGT. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
5	Диагностический набор реagentов для определения Глюкозы	Набор	Двухкомпонентный набор реagentов для определения GLU-GodPar. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
6	Диагностический набор реagentов для определения Кальция	Набор	Однокомпонентный набор реagentов для определения Ca. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реagentной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реagentов
7			
	Диагностический набор реagentов для определения Железа	набор	Двухкомпонентный набор реagentов для определения FE. Объем рабочего раствора не менее 56 мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы

			для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
9	Диагностический набор реагентов для определения Креатинина	Набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения CREА-J. Объем рабочего раствора не менее 210мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
10	Диагностический набор реагентов для определения Мочевины	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения BUN/UREA. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
11	Диагностический набор реагентов для определения Общего белка	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения TP. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
12	Диагностический набор реагентов для определения Общего билирубина	набор	Для автоматического биохимического анализатора закрытого типа BS-240 PRO Двухкомпонентный набор реагентов для определения TBL/VOX. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены

			специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
13	Диагностический набор реагентов для определения прямого билирубина	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения ДВН/УОХ. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
14	Диагностический набор реагентов для определения общего холестерина	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения СНОЛ/ТС. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
15	Диагностический набор реагентов для определения триглицеридов	набор	Однокомпонентный набор реагентов для определения ТГ. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
16	Диагностический набор реагентов для определения щелочной фосфатазы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения АЛР. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с

			помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
	Диагностический набор реагентов для определения Ревматоидного фактора	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения RF методом «C&F». Объем рабочего раствора не менее 55мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом для реагентной карусели анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества сканером помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
17	Калибратор ревматоидного фактора	набор	Калибратор ревматоидного фактора 5 levels*0,5мл Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и prolongation стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора
18	Трипликонтроль	набор	Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на ASO/CRP/RF. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и prolongation стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.
19	Диагностический набор реагентов для определения Мочевой кислоты	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения UA. Объем рабочего раствора не менее 200мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества сканером помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
20			

21	Диагностический набор реагентов для определения Лактатдегидрогеназы	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения LDH. Объем рабочего раствора не менее 176мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
22	Мультикалибратор	набор	Одноразовый мультикалибратор для однокомпонентных и двухкомпонентных тестов. Лиофильно высушенная сыrovотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: GOT/ALT, GOT/AST, ALB, AMS, GGT, GLU-GodPar, FE, UA. При разведении лиофильной сыrovотки, объем готового калибратора не менее 30мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.
23	Моющий раствор	флакон	Специальный концентрированный реagent Detergent CD80. Реagent предназначен для приготовления моющего раствора используемого для промывки блока реакционных кювет, дозирующих зондов, миксера. Готовый раствор не должен обладать коррозионными и окисляющими свойствами при контакте с деталями анализатора. Фасовка концентрата должна быть не менее 1 литра. Должно хватать для приготовления не менее чем 15 литров моющего раствора.
24	Диагностический набор реагентов для определения HDL-C	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения липидного обмена высокой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реagentной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
25	Диагностический набор реагентов для определения LDL-C	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для количественного определения липидного обмена низкой концентрации методом прямой фотометрии без осаждения. На специфичность наблюдаемого эффекта не влияет концентрация Hb в пределах до $\pm 10\%$. Объем рабочего раствора не менее 54мл. Реагенты должны быть расфасованы

			в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
	Мультикалибратор липидов		Мультикалибратор для двухкомпонентных тестов при количественном определении липидов. Лиофильно высушенная сыворотка с аттестованными значениями аналитов для калибровки тестов: ApoA1, ApoB, HDL-C, LDL-C, определяемых методом прямой фотометрии без осаждения. При разведении лиофильной сыворотки, объем готового калибратора не менее 5мл. Набор мультикалибратора должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора, для автоматического считывания референтных значений тестов в память анализатора.
26	Диагностический набор реагентов для определения С-реактивного белка	набор	Двухкомпонентный набор реагентов для определения CRP методом нефелометрии. Объем рабочего раствора не менее 50мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнера R1 и R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
27	Калибратор для специфических белков		Специальный калибратор на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения, для проведения процедуры калибровки при выполнении тестов на С3, С4, CRP, IgA, IgG, IgM. Калибратор должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Калибратор должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и prolongation стабильности. Общий объем калибратора должен быть не менее 5мл. Флаконы с калибратором должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.
28		набор	
	Комплимент C3		
29		набор	Общий объем реагента должен быть, не менее 50. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в

			памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
	Комплимент С4		Общий объем реагента должен быть, не менее 50. Контейнеры должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом, полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
30	Антитела против стрептолизина О	набор	Трехкомпонентный набор реагентов с объемом рабочего раствора, не менее 46мл. Реагенты должны быть расфасованы в одноразовые оригинальные контейнеры R1, R2, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительные картриджи. В составе набора обязательное наличие сывороток для проведения ОС, а также флакон с калибратором. Контейнера должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора и снабжены специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
31	МультиКонтроль Клин Чем уровень 1	набор	Специальный реагент ClinChem на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры ОС при выполнении тестов на С3, С4, СРР, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора.
32	МультиКонтроль Клин Чем уровень 2	набор	Для автоматического биохимического анализатора закрытого типа BS-240 PRO Специальный реагент ClinChem на основе человеческой сыворотки, имеющий аттестованные референтные значения соответствующие нормальному диапазону, для проведения процедуры ОС при выполнении тестов на С3, С4, СРР, IgA, IgG, IgM. Реагент должен быть в жидком виде, полностью готовый, не требующий предварительной подготовки. Реагент должен быть расфасован в несколько флаконов, что позволяет в дальнейшем использование отдельных флаконов для предотвращения контаминации и продления стабильности. Общий объем реагента должен быть не менее 30мл. Флаконы с реагентом должны быть полностью
33			

			адаптированы для реагентной карусели анализатора. Каждый флакон должен быть снабжен специальным штрих-кодом совместимым со встроенным сканером анализатора
	Диагностический набор для определения Магния		Однокомпонентный набор реагентов для определения Мг. Объем рабочего раствора не менее 160мл. Реагент должен быть расфасован в одноразовый оригинальный контейнер R1, для предотвращения контаминации и не требуется переливания в дополнительный картридж. Контейнер должен быть полностью адаптирован для реагентной карусели анализатора и снабжен специальным штрих-кодом полностью совместимым со встроенным сканером анализатора. Проведение процедур калибровки и контроля качества только с помощью мультисывороток. Не требуется повторных процедур программирования методики в памяти анализатора и размещения контейнеров в строго определенных ячейках карусели реагентов
34		набор	Специальный разбавитель марки M52 D, предназначенный для разведения цельной крови при подсчете форменных элементов. В составе не должно содержаться никаких вредных веществ. Наличие специальных антибактериальных присадок должно позволять использовать данный разбавитель в течение всего срока хранения указанного на упаковке. Упаковка должна быть маркирована специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем упаковки не менее 20 литров. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
35	Изотонический разбавитель	канистра	
	Изотонический разбавитель	флакон	Специальный жидкий реагент марки M-52DIFF, предназначенный для одновременного лизирования красных кровяных клеток, дифференцировки лейкоцитов по 5 субпопуляциям и химического окрашивания базофилов и эозинофилов. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флакон должен быть маркирован специальным штриховым кодом совместимым со считывателем для закрытой гематологической системы. Объем флакона не менее 500мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его
36			

			использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
	Лизирующий реагент	флакон	Специальный жидкий реагент марки М-52LН, предназначенный для лизирования красных кровяных клеток и химического окрашивания гемоглобина. В составе не должны содержаться цианиды и азиды. Флаккон должен быть маркирован специальным штриховым кодом системы. Объем флакона не менее 100мл. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
37	Чистящий реагент		Универсальный чистящий реагент Probe Cleaner, предназначенный для одновременной очистки счетных камер и трубопроводов от органических и неорганических загрязнений. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Объем флакона 50мл. Данная фасовка предназначена для удобства и совместимости с длиной аспирационного зонда при проведении процедуры очистки анализатора. Правильность работы реагента и точность анализа с его использованием, должна проверяться контрольным материалом совместимым с данным реагентом.
38		набор	Набор марки В55 предназначен для ежедневного проведения внутрилабораторного контроля точности измерений на приборах использующих в работе базовые реагенты М58. Набор должен состоять из трех флаконов, емкостью не менее 3,5мл каждый. Контрольные растворы предоставляют проверенные контрольные плюс дополнительные аналитические параметры, относящиеся к трехвершинной кривой распределения эритроцитов и тромбоцитов. Наличие аттестованных референтных параметров соответствующих низким, нормальным и высоким показателям указанным во вкладыше, который прилагается к набору. Дополнительно вкладыш должен иметь специальный штриховой код совместимый со считывателем для
39	Набор контрольных растворов	набор	

			закрытой гематологической системы для автоматического ввода референтных параметров в память прибора. Специальный чистящий реагент предназначенный для очистки от органических и неорганических загрязнений зонда и термостата манипулятора в автоматическом коагулометре. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Фасовка не менее 150мл. Флаконы с данным промывающим раствором должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания.
40	Промывающий раствор №1	упаковка	Специальный чистящий реагент предназначенный для очистки от органических и неорганических загрязнений всей гидравлической системы в автоматическом коагулометре. Реагент не должен оказывать на очищаемые элементы коррозионного, окисляющего воздействия, а также должен легко вымываться. Фасовка не менее 2500мл.
41	Промывающий раствор №2	упаковка	Набор реагентов для определения протромбинового времени на автоматическом коагулометре. Набор должен быть рассчитан не менее чем на 360 тестов. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
42	Реагент Протромбиновое время 10х4мл	набор	Набор реагентов для определения АПТВ на автоматическом коагулометре. Набор должен быть рассчитан не менее чем на 360 тестов. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
43	Реагент АПТВ, АРТТ Reagent (Ellagic Acid) 10 x 2 мл**	набор	Вспомогательный реагент полностью соответствующий для работы на автоматическом коагулометре. Объем реагента не менее 40мл. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для
44	Реагент раствор Кальция хлорид 10х4 мл	набор	

			держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
	Набор для определения фибриногена 6х4 мл	набор	Набор реагентов для определения фибриногена на автоматическом коагулометре. Набор должен быть рассчитан не менее чем на 450 тестов. В состав набора обязательно должен входит калибратор и специальный разбавитель. Флаконы с реагентами должны быть полностью адаптированы для держателей реагентов в платформе коагулометра и не требовать дополнительного переливания. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости реагентов со считывателем кодов коагулометра.
45			
46	Контрольная плазма 1	набор	Контрольная плазма – 1 Coagulation Control Plasma-1 10x1 ml
47	Контрольная плазма 2	набор	Контрольная плазма – 2 Coagulation Control Plasma-2 10x1 ml
	Реакционные кюветы	упаковка	Реагенты и расходные материалы для автоматического коагулометра С3100 закрытого типа Реакционные кюветы для автоматического коагулометра. Кюветы должны быть собраны в специальный рулон, по 1000 кювет в одном рулоне. Наличие специальной электронной тест-карты для совместимости рулона с кюветами со считывателем кодов коагулометра.
48			
49	Реагент А калибровочный	флакон	Реагент А калибровочный для Анализатора электролитов AUDICOM AC9801. Объем флакона 400 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 150.
50	Реагент В стандартный	флакон	Реагент В стандартный для Анализатора электролитов AUDICOM AC9801. Объем флакона 200 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 600.
51	Реагент активации электродов	флакон	Реагент активации электродов для Анализатора электролитов AUDICOM AC9801. Объем флакона 10 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 600.
52	Реагент депротенинизации электродов	флакон	Реагент депротенинизации электродов для Анализатора электролитов AUDICOM AC9801. Объем флакона 10 мл. Кол-во тестов в одном флаконе 600.

Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL		набор	Для анализатора электролитов серии Audicom ACS9801 закрытого типа Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL
53	Контрольный материал для газов крови BLOOD GAS CONTROL		
54	Са электрод/Са electrode	шт	Са электрод/Са electrode
55	К электрод/К electrode	шт	Са электрод/Са electrode
56	Na электрод/Na electrode	шт	Са электрод/Са electrode
57	Cl электрод/Cl electrode	шт	Са электрод/Са electrode
58	РН электрод/РН electrode	шт	Са электрод/Са electrode
59	Быстрый количественный экспресс-тест набор для определения D-Dimer	упаковка	Быстрый количественный экспресс-тест набор для определения D-Dimer , для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
60	Быстрый количественный тест набор для определения прокальцитонина	упаковка	Быстрый количественный тест набор для определения прокальцитонина (PCT) для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
61	Быстрый количественный тест на NT pro BNP для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100	упаковка	Быстрый количественный тест на NT pro BNP для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
62	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I	упаковка	Быстрый количественный тест на кардиологический Тропонин I (сTp I) для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100. В составе набора 25 специальных картриджей, идентификационный чип картриджей, буфер.
63	Контрольный материал на кардиологический Тропонин I	набор	Контрольный материал на кардиологический Тропонин I (сTp I) уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.
64	Контрольный материал для определения прокальцитонина	набор	Контрольный материал для определения прокальцитонина (PCT) уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.

	Контрольный материал на NT рго BNP уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.	набор	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.
65	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора	набор	Контрольный материал для определения D-Dimer уровень 1/2/3 для портативного флуоресцентного анализатора Geteip 1100.
66	Geteip 1100.		
67	Тест-полоски для анализатора мочи Mission U500 11 parameters, закрытого типа	туба	Тест-полосы для мочевых исследований на анализаторе. Фасовка: не менее 150 тест-полосок в одной упаковке. Определяемые параметры: глюкоза (GLU), билирубин (BIL), кетоны (KET), удельный вес мочи (SG), кровь (BLO), pH, белок (протеины) (PRO), уробилиноген (URO), лейкоциты (LEU), аскорбиновая кислота (ASC), нитриты (NIT).
68	Контрольная жидкость Mission U500, закрытого типа	упаковка	Контрольная жидкость Mission U500, закрытого типа
	Набор для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Набор для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей
69	Т1000		
70	Набор для определения beta-HCG (beta-XHC), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.	набор	Набор для определения beta-HCG (beta-XHC), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей.

	Набор для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Набор для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей.
71	Набор для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Набор для определения FERRITIN (Ферритин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000. В составе набора 20 специальных картриджей
72	Контрольный материал для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Контрольный материал для определения IgE (Иммуноглобулин E), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.
73	Контрольный материал для определения beta-HCG (бета-XI ^Ч), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000..	набор	Контрольный материал для определения beta-HCG (бета-XI ^Ч), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000..
74	Контрольный материал для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного	набор	Контрольный материал для определения HbA1c (Гликированный гемоглобин), для портативного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.
75			

	иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000.		
	Контрольный материал для определения FERRITIN (Ферритин), для порготивного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000	набор	Контрольный материал для определения FERRITIN (Ферритин), для порготивного иммунофлуоресцентный анализатор Fluoresce MF-T1000
76	Техпластин-тест (100 опр.) Набор реагентов для определения протромбинового времени. -	набор	Техпластин-тест (100 опр.) Набор реагентов для определения протромбинового времени. Состав набора Техпластин (лиофильно высушенная тромбопластин-кальциевая смесь из кроличьего мозга), на 5 мл суспензии - 4 фл. Контрольная плазма (лиофильно высушенная контрольная плазма крови человека), на 1 мл - 1 фл.
77	Плазма-контроль.	набор	Плазма-контроль. Набор контрольных плазм крови для исследования гемостаза Состав набора: 1. Контроль-плазма I (лиофильно высушенная контроль-ная плазма крови человека с нормальным диапазоном значений), на 1 мл - 1 фл. 2. Контроль-плазма II (лиофильно высушенная контроль-ная плазма крови человека с патологическим диапазоном значений), на 2 мл - 1 фл.
78	Тех-контроль Н, Контрольная плазма с нормальным диапазоном значений	набор	Тех-контроль Н, Контрольная плазма с нормальным диапазоном значений Состав набора: Тех-контроль Н (лиофильно высушенная контрольная плазма с нормальным диапазоном значений), на 1 мл - во флаконе.
79	Тех-контроль П, Контрольная плазма с патологическим диапазоном значений.	набор	Тех-контроль П, Контрольная плазма с патологическим диапазоном значений. Состав набора: Тех-контроль П (лиофильно высушенная контрольная плазма с патологическим диапазоном значений), на 1 мл - во флаконе
80			

81	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости	упаковка	Набор реагентов для анализа спинномозговой жидкости
82	Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л	флаккон	Азур-Эозин по Романовскому с буфером, 1л
83	Метиленовый синий Эозин по Май-Грюнвальду 1л	флаккон	Метиленовый синий Эозин по Май-Грюнвальду 1л
84	Стекло предметное 76*26+-1,0(+2,0) мм толщ.1,0+-0,1 мм (50шт)	упаковка	Стекло предметное 76*26+-1,0(+2,0) мм толщ.1,0+-0,1 мм (50шт)
85	Экспресс-тест 4-го поколения для определения HIV Ag/Ab OnSite	набор	Иммунохроматографический экспресс-тест для одновременного качественного определения антител к вирусу ВИЧ-1 (включая O) и вируса ВИЧ-2 (IgG, IgM, IgA) и антигена p24 ВИЧ в сыворотке, плазме и цельной крови человека. В составе набора 30 тест-кассет
86	Наконечник для дозатора без фильтра 1000мкл	упаковка	Наконечник для дозатора без фильтра 1000мкл(500шт)
87	Натрий лимоннокислый -	килограмм	Натрий лимоннокислый

К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупке фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупки медицинской техники в специальном транспортном средстве - государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса. Отсутствие необходимости регистрации комплектующего медицинского 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 требованиями 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, за 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) новизна медицинской техники, ее неиспользованность и производство в период двенадцати четырех месяцев, предшествующих моменту поставки;
 - 8) 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 законодательством Республики Казахстан об обеспечении единства измерений;
 - 9) соблюдение количества, качества и сроков поставки или оказания фармацевтической услуги условиям договора.
- Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8) и 9) пункта 18 гл. 4 Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.
- Сатып алынатын және берілетін, оның ішінде тегін медициналық көмектің және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде медициналық көмектің кепілдік берілген көлемін көрсетуге арналған фармацевтикалық қызметтерді, дәрілік заттарды және медициналық максаттағы бұйымдарды сатып алу кезінде мынадай талаптар қойылады:
- 1) дәріханаларда өндірілетін дәрілік заттарды, медициналық ұйымдардың тізбесіне енгізілген орфандық препараттарды қоспағанда, Кодекстің ережелеріне сәйкес және денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган айқындайтын тәртіппен Қазақстан Республикасында мемлекеттік тіркеудің болуы, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен орфандық препараттар, тіркелмеген дәрілік заттар корпары, корытынды (руқсат ету құжат) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінетін медициналық максаттағы бұйымдар;

денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген, медициналық бұйымның құрамына кіретін және тәуелсіз өнім немесе құрылғы ретінде пайдаланылмайтын компоненттер, медициналық техниканы арнайы көлікте сатып алған жағдайда – Қазақстан Республикасында бұрынғай жылжымалы медициналық кешен ретінде мемлекеттік тіркеуден өтеді. Медициналық техниканың құрамдас бөлігін (жеткізу жүйінің) тіркеу қажеттілігінің жоқтығы сараптама ұйымының немесе денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті органның хатымен расталады;

2) сипаттаманың немесе техникалық ерекшеліктің хабарландырудың немесе сатып алуға шақырудың шарттарына сәйкестігі. Бұл ретте медициналық техниканың ұсынылатын функционалдық, техникалық, сапалық және пайдалану сипаттамаларының техникалық ерекшелік талаптарымен асып кетуіне жол берілмейді;

3) бұрынғай дистрибьютордың маржасын ескере отырып, халықаралық патенттік емес атауға және (немесе) сауда атауына (бар болса) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекіткен шекті бағалардан аспауы, денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган берген қорытынды (руқсат) негізінде Қазақстан Республикасының аумағына әкелінетін тіркелмеген дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды қоспағанда, хабарландыру немесе сатып алуға шақыру;

4) денсаулық сақтау саласындағы уәкілетті орган бекітетін Дәрілік заттарды және медициналық мақсаттағы бұйымдарды сақтау және тасымалдау қағидаларына сәйкес олардың қауіпсіздігін, тиімділігін және сапасын сақтауды қамтамасыз ететін жағдайларда сақтауды және тасымалдауды;

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

6) өнім беруші тапсырыс берушіге жеткізген күнгі дәрілік заттардың және медициналық мақсаттағы бұйымдардың жарамдылық мерзімі: - қаптамада көрсетілген жарамдылық мерзімінің кемінде елу пайызы (жарамдылық мерзімі екі жылдан аз);

7) медициналық техниканың жарамдылық мерзімінен бастап кемінде он екі ай (жарамдылық мерзімі екі және одан да көп жыл);

8) Қазақстан Республикасының өлшем бірлігі туралы заңнамасына сәйкес өлшем құралдарына жататын медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем бірлігінің мемлекеттік жүйесінің тізіліміне енгізу. Медициналық техниканы Қазақстан Республикасының өлшем туралы заңнамасына сәйкес расталады;

9) фармацевтикалық қызмет көрсетудің санының, сапасының және мерзімінің шарт талаптарына сәйкестігі.

18-тармағының 4), 5), 6), 7), 8) және 9) тармақшаларында көзделген талаптар. Қағидалардың 4-тармағын жеткізуші жеткізу немесе сатып алу шартын ресімдеу кезінде растайды.

УТВЕРЖДАЮ

Главный врач
КГП на ПХВ «Городская больница
№4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО

С. Попов
Приказ № 14 от 08.06.25



ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок на участие в тендере по закупке лекарственных средств, медицинских изделий и диагностических реагентов согласно гл. 2 Об утверждении правил организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 07 июня 2023 года №110.

Настоящая тендерная документация, предоставляемая организатором потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в закупке ЛС и ИМН. Тендерная документация разработана в соответствии с Правилами организации и проведения закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг от 07 июня 2023 года №110 (далее – Правила).

Организатор и заказчик тендера:

КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБе 16.

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

1. Общие положения

1.1. Тендер проводится с целью выбора поставщика для закупки изделий медицинского назначения

1.2. Настоящая тендерная документация включает в себя:

- 1) состав тендерной документации, перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 4 настоящих Правил;
- 2) технические и качественные характеристики закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг, включая технические спецификации;
- 3) объем закупаемых лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг и суммы, выделенные для их закупки по каждому лоту;
- 4) место, сроки и другие условия поставки лекарственных средств, медицинских изделий или оказания фармацевтических услуг;
- 5) условия платежей и проект договора закупки лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

- 6) требования к языкам тендерной заявки, договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 7) требования к оформлению тендерной заявки;
- 8) порядок, форму и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам - отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 17) перечень и количество медицинской техники (при закупе медицинской техники);

2. Перечень документов, подлежащих представлению потенциальным поставщиком в подтверждение его соответствия требованиям главы 3 и закупаемых товаров - главе 4 Правил

2.1. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 58 настоящих Правил.

2.2. Основная часть тендерной заявки содержит:

- 1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложения 2 к тендерной документации. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, согласно приложения 5 к тендерной документации.
- 2) справку о государственной регистрации (перерегистрации) юридического лица или справку об учетной регистрации (перерегистрации) филиала (представительства);
- 3) копию устава для юридического лица (в случае, если в уставе не указан состав учредителей, участников или акционеров, также представляется выписка о составе учредителей, участников или копия учредительного договора, или выписка из реестра действующих держателей акций после даты объявления);
- 4) копию документа, предоставляющего право на осуществление предпринимательской деятельности без образования юридического лица, выданного соответствующим государственным органом, копию документа, удостоверяющего личность;
- 5) копии соответствующих лицензий на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов. В случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов, потенциальный поставщик представляет нотариально удостоверенную копию соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях»;
- 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, согласно *приложения 8* к тендерной документации;
- 9) оригинал документа, подтверждающего внесение гарантийного обеспечения тендерной заявки по форме, согласно *приложения 9* к тендерной документации.

2.3. Техническая часть тендерной заявки содержит:

- 1) технические спецификации с указанием точных технических характеристик заявленных лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтической услуги на бумажном носителе (при заявлении медицинской техники, также на электронном носителе в формате docx);
- 2) копию документа о государственной регистрации лекарственного средства и (или) медицинского изделия либо заключения (разрешения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз и применение в Республике Казахстан. На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;
- 3) при необходимости копию акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи» с датой выдачи за один и менее год до даты вскрытия конвертов с заявками, если потенциальным поставщиком не представлен сертификат надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) или надлежащей производственной практики (GMP), или надлежащей аптечной практики (GPP).

2.4. Требования к потенциальным поставщикам:

Потенциальные поставщики, желающие принять участие в тендере, должны соответствовать следующим квалификационным требованиям:

- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
- 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
- 3) не аффилированность с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупок 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 подлежать процедуре банкротства либо ликвидации.

3. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, включая технические спецификации

3.1. Технические и качественные характеристики закупаемых товаров, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

4. Место, сроки и другие условия поставки товара

4.1. Место, сроки и другие условия поставки, указаны в *Приложении 1 (объявление о проведении тендера)* к настоящей тендерной документации.

5. Условия платежей и проект договора закупки

5.1. Оплата за поставленный товар производится по факту поставки в количестве, предварительно заявленным Заказчиком. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) подписанный оригинал Договора закупки;
- 2) накладная на отпуск товара в сторону;

4) счет-фактура с описанием, указанием количества, цены единицы и общей суммы поставленных товаров, предоставленная Поставщиком Заказчику.

5.2. Проект договора закупа согласно *приложения 22* к настоящей тендерной документацию.

Цена тендерной заявки потенциального поставщика должна быть выражена в национальной валюте Республики Казахстан (тенге).

6. Требования к языкам тендерной заявки, договора закупа

6.1. Заявка на участие в тендере, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы, касательно заявки на участие в тендере составляются и представляются на языке, на котором составлена настоящая тендерная документация. В случае их составления и представления потенциальным поставщиком на другом языке, к ним прилагается точный перевод.

7. Требования к оформлению тендерной заявки

7.1. 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.

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

Техническая спецификация тендерной заявки и оригинал гарантийного обеспечения закупа прикладываются к тендерной заявке отдельно и запечатываются с тендерной заявкой в один 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 запусу _____ (указывается название тендера)» и «Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)».

8. Порядок, форма и сроки внесения гарантийного обеспечения тендерной заявки

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

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

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

- гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика/организатора закупа: КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, Восточно-Казахстанская область, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, БИН 140840015573, ИИК KZ5596504F0007607146, БИК IRTYKZKA, АО «ForteBank», КБе 16.

2) банковской гарантии по форме, согласно *приложения 9* к тендерной документации.

8.3. 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.

8.4. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если он:

- 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.

9. Указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки

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

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

10. Место и окончательный срок приема тендерных заявок, и срок их действия

10.1. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику/организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации в КГП на ПХВ «Городская больница №4 г. Усть-Каменогорск» УЗ ВКО, по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/ 4, отдел государственных закупок, 3- этаж, в срок до 08 часов 15 минут 31 января 2025 года.

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

10.3. Срок действия тендерной заявки составляет до подведения итогов тендера, исчисляемых со дня окончательного приема тендерных заявок. Тендерная заявка, имеющая более короткий срок действия, подлежит отклонению.

11. Формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации

11.1. 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.

11.2. 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.

11.3. 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.

12. Место, дата, время и процедура вскрытия конвертов с тендерными заявками

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

12.2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 08:30 часов 31 января 2025 года по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, отдел государственных закупок, 3-этаж, с применением аудио- и видеофиксации.

12.3. 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.

13. Процедура рассмотрения тендерных заявок

13.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

- 10) установления факта представления недостоверной информации по квалификационным требованиям и требованиям к лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и услугам, приобретаемым в рамках настоящих Правил;
 - 11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;
 - 12) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;
 - 13) непредставления при необходимости копии акта санитарно-эпидемиологического обследования о наличии «холодовой цепи», за исключением случаев представления потенциальным поставщиком сертификата надлежащей дистрибьюторской практики (GDP), отечественным товаропроизводителем - сертификата о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP), сертификата надлежащей аптечной практики (GPP) при закупе фармацевтических услуг;
 - 14) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье (в случае закупа медицинской техники);
 - 15) несоответствия требованиям пункта 16 Правил;
 - 16) установленных пунктами 22, 29 Правил;
 - 17) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
 - 18) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;
 - 19) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;
 - 20) представления тендерной заявки в непрошитом виде, с пронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
 - 21) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя предъявляемым квалификационным требованиям;
 - 22) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.
- 14. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза и Поддержка предпринимательской инициативы**
- Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**
- 14.1. В случае, если в закупе по лоту участвует один потенциальный поставщик, являющийся отечественным товаропроизводителем и (или) производителем государств-членов Евразийского экономического союза, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
- 14.2. В случае, если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, являющихся отечественными товаропроизводителями и (или) производителями государств-членов Евразийского экономического союза, заявки которых соответствуют условиям объявления или приглашения на закуп и требованиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
- Статус отечественного товаропроизводителя потенциального поставщика при проведении закупа подтверждается следующими документами:
- 1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий;

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы Евразийского экономического союза (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии от 3 ноября 2016 года № 78 и от 12 февраля 2016 года № 46).

Поддержка предпринимательской инициативы

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения)

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

15. Условия, форма, объем и способ внесения гарантийного обеспечения договора закупа

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

15.2 Гарантийное обеспечение составляет три процента от цены договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг и представляется в виде:

- 1) гарантийного вноса в виде денежных средств, размещаемых в обслуживающем банке заказчика;
- 2) банковской гарантии по форме, согласно Приложения 19 к Тендерной документации.

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

15.4. 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.

15.5. 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 или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

- 1) расторжения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг в связи с неисполнением или ненадлежащим исполнением поставщиком договорных обязательств;
- 2) неисполнения или исполнения ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки, поставка некачественных лекарственных средств, медицинских изделий и нарушение других условий договора);
- 3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

16. Перечень и количество закупаемого товара

Перечень и количество закупаемого товара указаны в *приложении 1* к настоящей тендерной документации.

17. Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям, приобретаемым в рамках оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования

17.1. К закупаемым и отпускаемым, в том числе при закупе фармацевтических услуг, лекарственным средствам и медицинским изделиям, предназначенным для оказания гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) медицинской помощи в системе обязательного социального медицинского страхования, предъявляются следующие требования:

- 1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядке, определенном уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного

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

12.2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в 08:30 часов 31 января 2025 года по адресу: ВКО, г. Усть-Каменогорск, ул. Серикбаева, 1/4, отдел государственных закупок, 3-этаж, с применением аудио- и видеофиксации.

12.3. 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.

13. Процедура рассмотрения тендерных заявок

13.1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

13.2. 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 и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий либо в виде электронного документа, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», 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 настоящих Правил;
- 9) представления потенциальным поставщиком технической спецификации, не соответствующей требованиям тендерной документации и настоящих Правил;

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

8) 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;

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

Требования, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8) и 9) пункта 18 гл. 4 Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

Приложение 1
к Правилам организации
и проведения закупок
лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных лечеб-
ных 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

(Кому)

(наименование
заказчика,
организатора закупок
или единого
дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

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

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

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

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

в соответствии с условиями, правил организации и проведения закупок лекарственных
средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах
и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет

бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

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

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

№ п\п	Наименование документа	Количество листов
		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.

Приложение 2
к Правилам
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

Ценовое предложение потенциального поставщика

(наименование потенциального поставщика)

на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия

№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

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

	удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
11	Цена за единицу в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки/цена с наценкой Единого дистрибьютора (при покупке Единым дистрибьютором)	*
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	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 закупок

лекарственных средств,
медицинских изделий
и специализированных
лечебных продуктов в рамках
гарантированного объема
платной медицинской помощи,
дополнительного объема
медицинской помощи для лиц,
находящихся 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 закупок, 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 закупок)

(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 закупке 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

Приложение 4
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

Объявление о проведении закупа способом запроса ценовых предложений

Наименование и адрес заказчика или организатора закупа _____
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 закупа, место поставки, сумму, выделенную для закупа

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 _____

Приложение 5
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

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

(местонахождение)

" ____ " ____ г.

(полное наименование заказчика),

именуемый в дальнейшем "Заказчик",

в лице _____,

должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии)

уполномоченного лица с одной стороны,

и _____

(полное наименование поставщика – победителя тендера)

именуемый в дальнейшем "Поставщик",

в лице _____,

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

действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны,

на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств,

медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках

гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного

объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах

и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____

(указать способ) по запусу (указать предмет закупа)

№ _____ от " _____ " _____ года, заключили настоящий Договор закупа 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 запусе 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 закупа, оговоренными в перечне закупаемых товаров.

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

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.