***УТВЕРЖДЕНО:***

Приказом КГП

«Рудненская городская поликлиника»

Управления здравоохранения акимата

Костанайской области

от «24» сентября 2024 года №337-ОД

Главный врач

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_К.С.Калиева

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**для закупа изделий медицинского назначения (Реактивы)**

**Заказчик:** Коммунальное государственное предприятие «Рудненская городская поликлиника» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Бенефициар КГП «Рудненская городская поликлиника» управления здравоохранения Костанайской области, БИН 951040000277, ИИК KZ738560000006281854, Филиал АО «Банк Центр Кредит» г.Рудный, БИК КCJBKZKX, КБЕ 12, КНП 171, e-mail: [rudgorpol@yandex.kz](https://mail.yandex.ru/?uid=1692747403#compose?to=%22%D0%9A%D0%93%D0%9F%20%5C%22%D0%A0%D1%83%D0%B4%D0%BD%D0%B5%D0%BD%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%B3%D0%BE%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BB%D0%B8%D0%BD%D0%B8%D0%BA%D0%B0%5C%22%22%20%3Crudgorpol%40y)

**Организатор тендера:** Коммунальное государственное предприятие «Рудненская городская поликлиника» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Бенефициар КГП «Рудненская городская поликлиника» управления здравоохранения Костанайской области, БИН 951040000277, ИИК KZ738560000006281854, Филиал АО «Банк Центр Кредит» г.Рудный, БИК КCJBKZKX, КБЕ 12, КНП 171, e-mail: [rudgorpol@yandex.kz](https://mail.yandex.ru/?uid=1692747403#compose?to=%22%D0%9A%D0%93%D0%9F%20%5C%22%D0%A0%D1%83%D0%B4%D0%BD%D0%B5%D0%BD%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%B3%D0%BE%D1%80%D0%BE%D0%B4%D1%81%D0%BA%D0%B0%D1%8F%20%D0%BF%D0%BE%D0%BB%D0%B8%D0%BA%D0%BB%D0%B8%D0%BD%D0%B8%D0%BA%D0%B0%5C%22%22%20%3Crudgorpol%40y)

**Представитель организатора тендера:**

Бахтиярова А.А. – специалист по государственным закупкам– 8-71431-7-29-57

Тендерная документация предоставляется бесплатно.

**Общие положения**

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов)  **изделий медицинского назначения** (далее – Товары) – полный перечень товаров приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.

2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет ***48 122 620 (Сорок восемь миллионов сто двадцать две тысячи шестьсот двадцать) тенге шесть тиын.***

3. Условия платежа: Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования, после предоставления счет-фактуры, накладной, акта приемки-передачи.

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

5. Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику.

6. Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:

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

      2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

      5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

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

      Местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы осуществляется закуп фармацевтических услуг в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи:

      1) для лекарственных средств и медицинских изделий, входящих в приказ Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 августа 2021 года № ҚР ДСМ - 75 "Об утверждении Перечня лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или) льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23885), но не входящих в перечень единого дистрибьютора;

      2) в целях обеспечения детей, в случаях закупа лекарственного средства, в инструкции по медицинскому применению которого имеется указание о противопоказаниях к применению у детей;

      3) при индивидуальной непереносимости пациента на основании заключения врачебно-консультативной комиссии и решения местных представительных органов областей, городов республиканского значения и столицы.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

      12) 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;

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

      9. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 8 подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.

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

**Организация тендера**

      11. Заказчики или организаторы закупа проводят тендеры в соответствии с Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110 «Об утверждении правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» (далее – Правила).

      О закупе лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг способом проведения тендера заказчик или организатор закупа извещают потенциальных поставщиков не менее чем за 20 (двадцать) календарных дней, при повторном тендере – не менее чем за 15 (пятнадцать) календарных дней до дня окончания приема тендерных заявок путем размещения объявления на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

      12. Объявление о проведении закупа лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг способом проведения тендера, размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа и включает следующую информацию:

      1) наименование и адрес заказчика или организатора;

      2) наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований – при индивидуальной непереносимости пациента, об объеме закупа, месте поставок, суммах, выделенных для закупа по каждому лоту;

      3) сроки и условия поставки;

      4) порядок и источник передачи тендерной документации;

      5) место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок;

      6) дату, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками.

      13. Для проведения тендера заказчиком или организатором закупа образуется тендерная комиссия. На каждый тендер утверждается отдельный состав комиссии.

      14. В состав тендерной комиссии включаются работники заказчика или организатора закупа в нечетном количестве не менее трех человек.

      15. Тендерная комиссия действует со дня вступления в силу решения о ее создании и прекращает свою деятельность в день заключения договора закупа либо признания тендера несостоявшимся, либо отмены итогов в случаях выявления нарушений при проведении закупа до заключения договора закупа.

      16. В состав тендерной комиссии включаются первые руководители заказчика или организатора закупа или их заместители, а также руководители профильных структурных подразделений и специалисты.

      17. Председателем тендерной комиссии определяются первый руководитель или заместитель руководителя заказчика или организатора закупа, которые руководят деятельностью комиссии, планируют работу и осуществляют общий контроль за реализацией ее решений. Во время отсутствия председателя его функции осуществляет заместитель председателя комиссии.

      18. Приказом руководителя заказчика или организатора закупа из числа работников заказчика или организатора закупа назначается секретарь тендерной комиссии, который не входит в состав комиссии и не имеет права голоса.

      19. Секретарь тендерной комиссии представляет потенциальным поставщикам тендерную документацию, принимает от них конверты с тендерными заявками, готовит предложения и другие необходимые материалы по повестке дня заседания тендерной комиссии, составляет протоколы заседания тендерной комиссии, ведет журнал регистрации тендерных заявок, в котором указываются дата и время их представления, фамилия, имя и отчество (при его наличии) лица, представившего конверт с тендерной заявкой. Журнал прошивается, страницы пронумеровываются, последняя страница заверяется подписью уполномоченного лица заказчика или организатора закупа.

      20. Заказчик или организатор закупа привлекают эксперта или экспертов профильных специальностей по вопросам, требующим специальных знаний и (или) технических познаний.

      На отдельный финансовый год заказчиком или организатором закупа определяются эксперты по профильным специальностям для экспертизы заявок на предмет соответствия лекарственных средств и (или) медицинских изделий характеристикам или техническим спецификациям в объявлении.

      21. Эксперт дает экспертное заключение по технической спецификации (характеристике) лекарственных средств и (или) медицинских изделий на соответствие предлагаемых потенциальными поставщиками лекарственных средств и (или) медицинских изделий и фармацевтических услуг условиям к закупаемым лекарственным средствам и (или) медицинским изделиям и фармацевтическим услугам, положениям тендерной документации до принятия решения комиссией.

      22. Эксперт не участвует в голосовании при принятии тендерной комиссией решения.

      Экспертное заключение оформляется в письменном виде, подписывается экспертом и прилагается к протоколу заседания комиссии.

      23. Экспертное заключение рассматривается комиссией при оценке и сопоставлении тендерных заявок, определении победителя.

      24. Заседание тендерной комиссии проводится при условии участия не менее двух третей от общего числа. Решение тендерной комиссии принимается открытым голосованием и считается принятым, если за него подано простое большинство голосов от общей численности участвующих членов комиссии.

      При равенстве голосов, принятым считается решение, за которое проголосовал и председатель тендерной комиссии, а при его отсутствии – заместитель председателя тендерной комиссии.

      25. При отсутствии кого-либо из членов тендерной комиссии, в протоколе заседания указываются причина его отсутствия и ссылка на документ, подтверждающий данный факт.

      26. Если в назначенные день и время заседание тендерной комиссии по вскрытию конвертов с тендерными заявками не состоялось по причине отсутствия кворума, секретарь тендерной комиссии обеспечивает сохранность представленных на тендер конвертов с тендерными заявками и объявляет о новых дате и времени вскрытия конвертов, которые устанавливаются в срок не позднее одного рабочего дня после дня несостоявшегося заседания тендерной комиссии.

      При этом вновь поданные конверты с тендерными заявками не принимаются.

      27. Если в назначенное время необходимая численность членов тендерной комиссии не обеспечивается, то заказчик или организатор закупа вносят изменения в состав тендерной комиссии в течение 3 (трех) рабочих дней после дня несостоявшегося заседания тендерной комиссии.

      28. Протокол заседания тендерной комиссии подписывается и полистно парафируется всеми ее членами, председателем тендерной комиссии, его заместителем и секретарем комиссии.

      29. Заказчик или организатор закупа утверждают тендерную документацию на закуп лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг в соответствии с настоящими Правилами, которая размещается на их интернет-ресурсе и содержит (в зависимости от предмета закупа):

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

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

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

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

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

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

      7) требования к оформлению тендерной заявки;

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

      9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

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

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

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

      13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

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

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

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

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

      17) перечень и количество медицинской техники;

      18) перечень населенных пунктов, в которых надлежит оказывать фармацевтическую услугу, определенный местными органами государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг);

      19) условия, предъявляемые к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, предусмотренных пунктами 8 и 9 Правил (при закупе фармацевтических услуг).

      30. Заказчиком или организатором закупа допускается разделение однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий на лоты по месту их поставки, а при осуществлении закупа нескольких видов однородных лекарственных средств и (или) медицинских изделий – на лоты по их однородным видам и (или) месту поставки.

      Заказчиком или организатором закупа при закупе фармацевтических услуг закуп разделяется на лоты по месту их оказания.

      31. Не позднее чем за 10 (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 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

      32. Не позднее 7 (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 5 (пяти) календарных дней.

      33. 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.

**Встреча с потенциальными поставщиками при необходимости будет проводиться в 14.00 часов 00 минут 7 октября 2024 года по адресу: г. Рудный, ул.50 лет Октября 102А КГП «Рудненская городская поликлиника»УЗАКО, кабинет 102Б, кабинет специалиста по государственным закупкам.**

**Срок действия, содержание, представление и отзыв тендерных заявок**

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

Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте: **в срок до 09.00 часов 14 октября 2024 года включительно** по адресу: Костанайская область город Рудный улица 50 лет Октября 102А, кабинет 102Б, кабинет специалиста по государственным закупкам.

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

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

      При привлечении соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4) и 5) пункта 50 Правил.

      37. Основная часть тендерной заявки содержит:

      1) заявку на участие в тендере по форме, согласно приложению 3 тендерной документации (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов);

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

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

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

      5) копии сертификатов (при наличии):

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

      о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

      о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

      6) ценовое предложение по форме, согласно приложению 4 к тендерной документации;

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

      38. 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 разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан.

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

      39. 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.

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

      1) гарантийного денежного взноса, который вносится на банковский счет заказчика: **Коммунальное государственное предприятие «Рудненская городская поликлиника» Управления здравоохранения акимата Костанайской области, Бенефициар КГП «Рудненская городская поликлиника» управления здравоохранения Костанайской области, БИН 951040000277, ИИК KZ738560000006281854, Филиал АО «Банк Центр Кредит» г.Рудный, БИК КCJBKZKX, КБЕ 12, КНП 171**;

      2) банковской гарантии по форме, согласно приложению 5 к тендерной документации.

      41. Гарантийное обеспечение возвращается потенциальному поставщику в течение 5 (пяти) рабочих дней в случаях:

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

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

      3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

      4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

      42. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

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

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

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

      45. 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 закупу изделий медицинского назначения и "Не вскрывать до 11:00 часов 14 октября 2024 года».**

**Язык тендерной заявки**

46. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на языке в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Сопроводительная документация и печатная литература, предоставляемые потенциальным поставщиком, могут быть составлены на другом языке при условии, что к ним будет прилагаться точный, нотариально засвидетельствованный перевод соответствующих разделов на языке тендерной заявки.

**Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

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

      48. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по адресу: г. Рудный, ул.50 лет Октября102А **в 11:00 часов 14 октября 2024 года**, с применением аудио- и видеофиксации.

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

Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны **с 08.00 часов до 09.00 часов 14 октября 2024 года**  зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие

      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.

**Оценка и сопоставление тендерных заявок**

      49. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

      9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

      12) несоответствия условиям пункта 10 Правил;

      13) установленных пунктами 15, 21 Правил;

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

      15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 4 к тендерной документации;

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

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

      18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным Правилами;

      19) установления факта аффилированности в нарушение условий Правил.

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

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

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

      1) отсутствие тендерных заявок;

      2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

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

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

**Подведение итогов тендера**

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

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

      2) сумма закупа;

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

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

      5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

      6) основания отклонения тендерных заявок;

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

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

      9) основания, если победитель тендера не определен;

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

      11) информация о привлечении экспертной комиссии.

      56. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.

      57. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

**Заключение договора закупа**

58. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа, составляемый по форме согласно приложению 6 тендерной документации.

59. В течение 10 (десяти) рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания.

Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не превышает 2 (двух) рабочих дней.

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

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

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

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

1) по взаимному согласию сторон в части уменьшения цены на медицинские изделия и соответственно цены договора;

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема медицинских изделий.

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

**Специальные положения**

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

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

67. При выявлении нарушений, несоответствий условиям Правил, при проведении закупа руководитель заказчика, организатор закупа признают такой закуп в целом либо по соответствующим лотам недействительным.

68. Действия (бездействие), решения организатора закупа, заказчика, а также решения органа государственного аудита и финансового контроля и его вышестоящего органа, принятые по результатам рассмотрения жалобы, могут быть обжалованы в судебном порядке в соответствии с законодательством Республики Казахстан.

Приложение №1

к тендерной документации

**Перечень закупаемых товаров**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **N ЛОТА** | **Наименование заказчика** | **Наименование товара** | **Ед. изм** | **Кол-во** | **Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2000)** | **Срок поставки товаров (дней со дня вступления в силу договора о закупках)** | **Место поставки товаров** | **Цена за единицу** | **Общая сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге** |
| 1 | 2 | 3 | 4 | 5 | 6 | 7 | 8 | 9 | 10 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Cellpaсk 20л | упаковка | 40 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке, при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 58 500,0 | 2 340 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Stromatolyser-WH (3\*500мл) | набор | 30 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 162 560,0 | 4 876 800,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | CellClean (CL-50) 50мл | упаковка | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 54 700,0 | 273 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | i-Chroma HbA1c Гликолизированный гемоглобин (25тестов) | набор | 100 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 52 650,0 | 5 265 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Boditech HbA1c Control Контроль гликозилированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-CHROMA II | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 29 500,0 | 29 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Тест-полоски 10EA АUТIОN Sticks (100тестов) для анализатора мочи «АUТIОN TM ELEVEN » с чувствительностью белка 0,1-10,0 г/л | набор | 100 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 14 000,0 | 1 400 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Аутион чек плюс (Aution check plus) из комплекта Анализатор Aution Eleven | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 149 000,0 | 149 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | i-Chroma Тропонин-I | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 77 000,0 | 385 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Boditech Tn-I Control Контроль тропонина I из комплекта Анализатор i-CHROMA II | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 29 500,0 | 29 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | AUTION SCREEN тест-полоски (микроальбумин и креатинин),25 полосок /уп. | упаковка | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 47 175,0 | 235 875,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА 400 (1х60+1х15) | набор | 12 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 66 715,0 | 800 580,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Определение ревматоидного фактора в сыворотке крови количественно на анализаторе | набор | 12 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 66 715,0 | 800 580,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400 10x60 мл | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 43 450,0 | 43 450,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Фиксатор по Май-Грюнвельда | штука | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 3 960,0 | 19 800,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Антиген кардиолипиновый для РМП комплект №1 (антиген кардиолипиновый в спирте этиловом абсолютированном 10ампул по 2мл и раствор холин-хлорида 2фл по 5мл на 1000 образцов без комплектации контрольными сыворотками | набор | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 115 470,0 | 1 154 700,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | D-0558 Гепатит В поверхностный антиген HBsAg (подтверждающий тест) (комплект 1) | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 45 000,0 | 225 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | D-0776 Бест анти-ВГС (подтверждающий тест) | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 53 100,0 | 265 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований -1800 фасовка 8х60мл+8х15мл | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 78 960,0 | 78 960,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 78 960,0 | 157 920,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований - 1800, фасовка 8x60мл+8х15мл | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 47 305,0 | 94 610,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований – 900, фасовка 300мл | набор | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 28 275,0 | 282 750,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 480 фасовка 2х60мл+2х20мл | набор | 15 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 10 850,0 | 162 750,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), липидный профиль; холестеролоксидаза / пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка10х60мл | набор | 3 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 75 430,0 | 226 290,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | HDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент, количество исследований - 960, фасовка 4x60мл+4х20мл | набор | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 331 525,0 | 3 315 250,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | LDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент, количество исследований - 480,фасовка 2x60мл+2х20мл | набор | 20 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 243 155,0 | 4 863 100,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | АЛЬФА-АМИЛАЗА ПРЯМАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), панкреатический профиль; прямой субстрат, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований - 480, фасовка 8х20мл | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 214 085,0 | 1 070 425,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210 7№012210, диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований - 900,фасовка 4х60мл+4х15мл | набор | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 45 800,0 | 458 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210 диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований - 1800,фасовка 10х60мл | набор | 3 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 63 280,0 | 189 840,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400 | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 50 465,0 | 252 325,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 95 630,0 | 95 630,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 36 660,0 | 36 660,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 38 500,0 | 38 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фибриногена) - HemosIL RecombiPlasTin 2G/Prothrombin Time reagent 5х20ml) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 114 745,0 | 229 490,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | АЧТВ-SynthASil, 5+5х10 мл. (720 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 3 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 50 625,0 | 151 875,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | QFA Thrombin/ QFA набор Фибриноген по Клаусу, 10х5 мл. (730 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 4 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 251 715,0 | 1 006 860,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Normal Control Assayed/Unassayed/ Нормальный контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 112 920,0 | 564 600,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Low Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Низкий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 108 000,0 | 540 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | High Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Высокий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 103 500,0 | 517 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | DILUENT FACTOR/разбавитель факторов, 1х100 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 8 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 15 635,0 | 125 080,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Cleaning Solution (Clean A)/ Моющий раствор (А), 1х500 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 18 360,0 | 36 720,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Cleaning Agent (Clean В)/ Моющий агент (В), 1х80 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 7 820,0 | 7 820,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Rotors/ Роторы на 20 позиций, 100 шт/уп. (на 1800 исследований) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 191 775,0 | 1 917 750,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Референсная эмульсия R-HemosIL Reference Wash R Emulsion из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) | упаковка | 25 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 49 125,0 | 1 228 125,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Магний из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (20х60 + 2х15) | штука | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 21 860,0 | 43 720,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 149 380,0 | 298 760,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI TSH (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 62 050,0 | 310 250,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI T3 (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 4 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 62 050,0 | 248 200,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI TGA (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 151 910,0 | 151 910,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI Ferritin (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 91 145,0 | 911 450,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI HBsAg (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 30 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 86 085,0 | 2 582 550,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI Anti-HCV (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 30 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 134 185,0 | 4 025 550,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI CMV IgG (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 101 275,0 | 101 275,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI CMV IgM (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 101 275,0 | 101 275,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI FT3 (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 62 050,0 | 124 100,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Стартовые реактивы 1+2 Maglumi (1 коробка=2х230мл) (активатор реакции) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | упаковка | 10 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 39 515,0 | 395 150,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Промывочный концентрат Maglumi (1 бутылка=1х714мл) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | упаковка | 25 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 18 995,0 | 474 875,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Раствор для проверки светового сигнала Maglumi Light Check (1 коробка=5х2мл) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | упаковка | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 31 685,0 | 31 685,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | Реакционные модули из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X8 (546 Cups) | набор | 3 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 46 125,0 | 138 375,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI IgE (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 155 980,0 | 311 960,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI Total PSA (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 3 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 130 640,0 | 391 920,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI Prolactin (PRL) (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 2 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 69 590,0 | 139 180,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI f-PSA (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 3 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 143 980,0 | 431 940,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI VB12 (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 5 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 167 980,0 | 839 900,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиник» УзаКо | MAGLUMI FA (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 1 | DDP пункт назначения | Поставка товара по Заявке , при этом склад Заказчика является местом поставки. | КГП “Рудненская городская поликлиника» УзаКо г.Рудный, ул.50 лет Октября 102А | 125 980,0 | 125 980,0 |

Приложение №2

к тендерной документации

Техническая спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№**  **ЛОТА** | Наименование товара | Ед.  изм. | Кол-во | Краткая характеристика |
|  | Cellpaсk 20л | упаковка | 40 | CELLPACK. Разбавитель, используемый для разбавления аспирированных проб для анализа с целью измерения количества эритроцитов, количества лейкоцитов, концентрации гемоглобина и количества тромбоцитов, проводимость не более 13,40 mS/cm, pH в пределах 7,75-7,85, объем упаковки -20л. |
|  | Stromatolyser-WH (3\*500мл) | набор | 30 | Stromatolyser-WH 3 х 500 мл. Готовый к использованию реагент, для лизирования эритроцитов и для точного подсчета лейкоцитов, анализа распределения трехмодального размера лейкоцитов (лифоцитов, нейтрофилов и смешанной популяции клеток) и измерения уровня гемоглобина. Содержит соли аммония и хлорид натрия. Упаковка 3 флакона по 500 мл. Предназначен для использования в гематологических анализаторах Sysmex XP-300 |
|  | CellClean (CL-50) 50мл | упаковка | 5 | Cellclean (CL-50), 50 мл. Сильнощелочной очиститель объем 50 мл, для удаления лизирующих реагентов, клеточных остатков и протеинов крови из гидравлической системы прибора. Предназначен для использования в гематологических анализаторах Sysmex XP-300 |
|  | i-Chroma HbA1c Гликолизированный гемоглобин (25тестов) | набор | 100 | Набор реагентов и принадлежностей для колличественнго экспресс опредиления гликолизированного гемоглобина в каппилярной крови человека. Состав набора: ID чип с данными калибровки конкретного лота; пробирки для смешивания образца с буфером для детекции; флакон с гемолизирующим буфером; картридж. Количество тестов в наборе - 25. |
|  | Boditech HbA1c Control Контроль гликозилированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-CHROMA II | упаковка | 1 | Набор реагентов и принадлежностей для проведения контроля качества теста гликолизированный гемоглобин на анализаторе i-CHROMA II |
|  | Тест-полоски 10EA АUТIОN Sticks (100тестов) для анализатора мочи «АUТIОN TM ELEVEN » с чувствительностью белка 0,1-10,0 г/л | набор | 100 | Тест-полоски Аутион Стикс-10ЕА. созданные для AUTION ELEVEN, индикаторы измерения: Глюкоза, кетоновые тела, билирубин, нитриты, белок, уробилиноген, pH, скрытая кровь, лейкоциты, альбумин, креатинин, удельная масса, цветовой тон, метод тестовых полосок: фотометрический метод двухволнового отражения (одиночная волна для прибора с балочными выводами), упакованы в индивидуальную тубу по 100 тест-полосок в тубе. |
|  | Аутион чек плюс (Aution check plus) из комплекта Анализатор Aution Eleven | упаковка | 1 | Аутион чек плюс. Контрольный материал для контроля корректности измерения тест полосок Aution Sticks 10EA |
|  | i-Chroma Тропонин-I | набор | 5 | Набор реагентов и принадлежностей для колличественнго экспресс опредиления Тропонин-I в сыворотке/плазме человека. Состав набора: ID чип с данными калибровки конкретного лота; пробирки для смешивания образца с буфером для детекции; флакон с буфером; картридж. Количество тестов в наборе - 25. |
|  | Boditech Tn-I Control Контроль тропонина I из комплекта Анализатор i-CHROMA II | упаковка | 1 | Набор реагентов и принадлежностей для проведения контроля качества теста тропонина I для портативного флуоресцентного анализатора i-CHROMA II |
|  | AUTION SCREEN тест-полоски (микроальбумин и креатинин),25 полосок /уп. | упаковка | 5 | Тест-полоски Аутион Скрин созданные для AUTION ELEVEN, индикаторы измерения: альбумин, креатинин, и соотношение альбумина к креатинину.Упакованы в индивидуальную тубу по 25 тест-полосок в тубе. |
|  | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический турбидиметрический ВА 400 (1х60+1х15) | набор | 12 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л.. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.9 %; Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 % . Общая погрешность (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1x60мл+1х15мл. |
|  | Определение ревматоидного фактора в сыворотке крови количественно на анализаторе | набор | 12 | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/гамма-глобулин, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых человеческими гамма-глобулином,¶азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 2.4 МЕ/мл. Интервал измерения: 2.4-160 МЕ/мл. Точность: Средняя концентрация 41 МЕ/мл. Повторность (CV) - 1.4 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.7 %; Средняя концентрация 77 МЕ/мл. Повторность (CV) -0.7 % . Общая погрешность (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1x60мл+1х15мл. |
|  | КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400 10x60 мл | набор | 1 | КАЛЬЦИЙ АРСЕНАЗО набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе, Электролитный профиль; арсеназо III, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Арсеназо III 0.2 ммоль/л, имидазол 75 ммоль/л. Количество исследований-1800. Фасовка 10x 60мл. |
|  | Фиксатор по Май-Грюнвельда | штука | 5 | Стабилизированный раствор красителя по Май-Грюнвальду обеспечивает фиксацию препаратов крови и предварительную окраску. Один литр красителя-фиксатора расчитан на фиксацию не менее 1000 препаратов. Каждая партия красителей наряду с техническим контролем обязательно проходит контроль качества в клинических условиях! фасовка 1 л |
|  | Антиген кардиолипиновый для РМП комплект №1 (антиген кардиолипиновый в спирте этиловом абсолютированном 10ампул по 2мл и раствор холин-хлорида 2фл по 5мл на 1000 образцов без комплектации контрольными сыворотками | набор | 10 | Антиген кардиолипиновый для РМП комплект №1 (антиген кардиолипиновый в спирте этиловом абсолютированном 10ампул по 2мл и раствор холин-хлорида 2фл по 5мл на 1000 образцов без комплектации контрольными сыворотками |
|  | D-0558 Гепатит В поверхностный антиген HBsAg (подтверждающий тест) (комплект 1) | набор | 5 | D-0558 Гепатит В поверхностный антиген HBsAg (подтверждающий тест) (комплект 1) |
|  | D-0776 Бест анти-ВГС (подтверждающий тест) | набор | 5 | D-0776 Бест анти-ВГС (подтверждающий тест) |
|  | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований -1800 фасовка 8х60мл+8х15мл | набор | 1 | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аланин, кинетика; жидкий биреагент. Состав реагента: Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, pH 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л: Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1,2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,4%. Количество исследований - 1800. |
|  | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл | набор | 2 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400,необходимо наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглютарат/L-аспартат, кинетика; жидкий биреагент. Состав реагента: Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 Ед/л,лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л pH 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглютарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) - 2.6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8х60мл+8х15мл. |
|  | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований - 1800, фасовка 8x60мл+8х15мл | набор | 2 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, pH 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл. |
|  | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований – 900, фасовка 300мл | набор | 10 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400,необходимо наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл .Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210, наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диазосульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, pH 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил-диазоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований -900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл.Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 480 фасовка 2х60мл+2х20мл | набор | 15 | ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210, наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II) 21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. |
|  | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), липидный профиль; холестеролоксидаза / пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка10х60мл | набор | 3 | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400,необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | HDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент, количество исследований - 960, фасовка 4x60мл+4х20мл | набор | 10 | HDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе, липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Буфер Гуда, холестеролэстераза >1 Ед/мл, холестеролоксидаза >0.5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, N,N-bis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, акселератор реакции 1 ммоль/л. Реагент В. Буфер Гуда, холестерол эстераза до 1.5 МЕ/мл, 4-аминоатипирин 1 ммоль/л, аскорбат оксидаза до 3 кМЕ/л, детергент. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.83 мг/дл = 0.048 ммоль/л. Пределы линейности: 200 мг/дл = 5.18 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 53 мг/дл = 1.39 ммоль/л: Повторность (CV) - 0,6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2,7 %; 73 мг/дл = 1.88 ммоль/л: Повторность (CV) -0,7%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2,6 %. Количество исследований - 960. Фасовка 4 x 60 мл + 4 x 20 мл. . |
|  | LDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент, количество исследований - 480,фасовка 2x60мл+2х20мл | набор | 20 | LDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе, липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент. Состав: Реагент А. MES буфер ≥30 ммоль/л, холестеролэстераза >1.5 Ед/мл, холестеролоксидаза >1.5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль/л, аскорбат оксидаза ≥ 3.0 МЕ/л, пероксидаза >1 Е/мл, детергент, рН 6.3. Реагент В. MES буфер ≥30 ммоль/л, пероксидаза >1 Ед/мл, N,Nbis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, детегрент, рН 6.3. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.44 мг/дл = 0.012 ммоль/л. Пределы линейности: 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 59 мг/дл = 1.54 ммоль/л: Повторность (CV) - 0,6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2,5 %; 97 мг/дл = 2.51 ммоль/л: Повторность (CV) -0,7 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2,2 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2х20мл. |
|  | АЛЬФА-АМИЛАЗА ПРЯМАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), панкреатический профиль; прямой субстрат, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований - 480, фасовка 8х20мл | набор | 5 | АЛЬФА-АМИЛАЗА ПРЯМАЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210, наличие баркода на каждом флаконе.Панкреатический профиль; этилиден блокированный субстрат, кинетика; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. MES 50 ммоль/л, хлорид кальция 5 ммоль/л, хлорид натрия 300 ммоль/л, натрий тиоцианат 450 ммоль/л, CNP-G3 2.25 ммоль/л, pH 6.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 4.5 Ед/л = 0.074 мккат/л. Пределы линейности: 1300 Ед/л = 21 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 97 Ед/L = 1.61 мккат/л. Повторность (CV) - 1.0 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.5 %; Средняя концентрация: 203 Ед/л = 3.38 мккат/л. Повторность (CV) 0.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 0.9 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 90 Ед/л = 1.49 мккат/л . Повторность (CV) - 2.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.5 %; Средняя концентрация: 180 Ед/л = 2.98 мккат/л. Повторность (CV) 1.6 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.7 %. Количество исследований - 480, фасовка 8х20мл. |
|  | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210 7№012210, диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований - 900,фасовка 4х60мл+4х15мл | набор | 10 | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент. Состав реагента: Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, pH 4.0. Реагент B. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л.Предел линейности:1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность(CV):1,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность(CV):0,9%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований -450. Фасовка 2x 60 +2х15 мл. |
|  | ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210 диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий биреагент, количество исследований - 1800,фасовка 10х60мл | набор | 3 | ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе, Диагностика анемий, печеночный профиль; гидрокарбонат магния/феррозин, дифференциальный режим; жидкий биреагент. Состав реагента: Трис 215 ммоль/л, гидрокарбонат натрия 84 ммоль/л, железо (II) сульфат 36 µмоль/л, pH 8.4. Реагент B. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Предел обнаружения 23.6 µг/дл НЖС = 3.4 µмоль/л НЖС.Предел линейности: 700 µг/дл НЖС = 125 µмоль/л НЖС. Повторяемость: Средняя НЖС концентрация: 174 µг/дл = 31.2 µмоль/л. CV:2,1%. n: 20%. Средняя концентрация:280 µг/дл = 50.1 µмоль/л. CV:1,5%. n: 20%.Воспроизводимость: Средняя НЖС концентрация: 174 µг/дл = 31.2 µмоль/л. CV: 2.8 %. n: 25. Средняя НЖС концентрация: 280 µг/дл = 50.1 µмоль/л. CV: 2.4 %. n: 25. Количество исследований-450. Фасовка 2x 60 +2х15 мл.. |
|  | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400 | набор | 5 | Реакционный ротор из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в упаковке |
|  | Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 | набор | 1 | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, объем 500 мл |
|  | Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | упаковка | 1 | Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 |
|  | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 | упаковка | 1 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 |
|  | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фибриногена) - HemosIL RecombiPlasTin 2G/Prothrombin Time reagent 5х20ml) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | набор | 2 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фибриногена) - HemosIL RecombiPlasTin 2G/Prothrombin Time reagent 5х20ml) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | АЧТВ-SynthASil, 5+5х10 мл. (720 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 3 | АЧТВ-SynthASil, 5+5х10 мл. (720 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | QFA Thrombin/ QFA набор Фибриноген по Клаусу, 10х5 мл. (730 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 4 | QFA Thrombin/ QFA набор Фибриноген по Клаусу, 10х5 мл. (730 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | Normal Control Assayed/Unassayed/ Нормальный контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | Normal Control Assayed/Unassayed/ Нормальный контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | Low Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Низкий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | Low Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Низкий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | High Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Высокий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | High Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Высокий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | DILUENT FACTOR/разбавитель факторов, 1х100 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 8 | DILUENT FACTOR/разбавитель факторов, 1х100 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | Cleaning Solution (Clean A)/ Моющий раствор (А), 1х500 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 2 | Cleaning Solution (Clean A)/ Моющий раствор (А), 1х500 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | Cleaning Agent (Clean В)/ Моющий агент (В), 1х80 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 1 | Cleaning Agent (Clean В)/ Моющий агент (В), 1х80 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | Rotors/ Роторы на 20 позиций, 100 шт/уп. (на 1800 исследований) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 10 | Rotors/ Роторы на 20 позиций, 100 шт/уп. (на 1800 исследований) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | Референсная эмульсия R-HemosIL Reference Wash R Emulsion из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) | упаковка | 25 | Референсная эмульсия R-HemosIL Reference Wash R Emulsion из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) |
|  | Магний из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (20х60 + 2х15) | штука | 2 | МАГНИЙ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Электролитный профиль; ксилидиновый синий, конечная точка; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Карбонат натрия 0.1 моль/л, ЭГТА 0.1 ммоль/л, триэтаноламин 0.1 моль/л, цианид калия 7.7 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л. Реагент B. Глицин 25 ммоль/л, ксилидиновый синий 0.5 ммоль/л, хлорацетамид 2.6 г/л. Количество исследований-450. Фасовка 2х60мл+2х15мл. |
|  | MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 2 | MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) - Количественные тест для определения антител к тиреоидной пероксидазе (TPO) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI Anti-TPO (CLIA) Принцип теста: количественный для определения антител к тиреоидной пероксидазе (TPO) в сывортке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель. |
|  | MAGLUMI TSH (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 5 | MAGLUMI TSH (CLIA) - Количественные тест для определения тиреостимулирующего гормона (TSH или тиреотропин) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI TSH (CLIA) Принцип теста: количественный для определения тиреостимулирующего гормона (TSH или тиреотропин) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель. УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СРОК ГОДНОСТИ 1. В запечатанном состоянии: Хранить при температуре 2 - 8 °С до истечения срока годности. 2. Срок годности 12 месяцев. 3. В открытом состоянии при 2-8°C: Стабильность сохраняется не менее 4 недель. 4. При установке в анализатор: Стабильность сохраняется не менее 4 недель. 5 Для обеспечения максимального качества рекомендуется после выполнения анализов, проведенных в течение рабочего дня, помещать открытые наборы в холодильник. По истечении срока, установленного для использования открытых наборов или наборов, установленных в анализатор, можно продолжать использовать набор реагентов при условии, что результаты, полученные с использованием контрольных образцов, находятся в пределах ожидаемых диапазонов. 6.Хранить в вертикальном положении, чтобы облегчить выполнение в дальнейшем надлежащего ресуспензирования микрочастиц, обладающих магнитными свойствами. 7. Хранить в местах, защищенных от солнечного света. |
|  | MAGLUMI T3 (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 4 | MAGLUMI T3 (CLIA) - Количественные тест для определения Трийодтиронин общий (Т3) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI T3 (CLIA) Принцип теста: количественный для определения трийодтиронина (Т3) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель. |
|  | MAGLUMI TGA (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 1 | MAGLUMI (TGA) (CLIA) - Количественные тест для определения аутоиммунных антител к тиреоглобулину (TGA) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI TGA (CLIA) Принцип теста: количественный для определения аутоиммунных антител к тиреоглобулину (TGA) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель. |
|  | MAGLUMI Ferritin (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 10 | MAGLUMI Ferritin (CLIA) - Количественные тест для определения железа (Ferritin) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI Ferritin (CLIA) Принцип теста: количественный для определения железа (Ferritin) в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI HBsAg (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 30 | MAGLUMI HBsAg(CLIA) - Качественный тест для определения поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI HBsAg(CLIA) Принцип теста: качественный для определения поверхностного антигена гепатита В (HBsAg) в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI Anti-HCV (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 30 | MAGLUMI Anti-HCV(CLIA) - Качественный тест для определения антител к вирусу гепатита С для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI Anti-HCV(CLIA) Принцип теста: качественный для определения антител к вирусу гепатита С в сыворотке или плазме крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI CMV IgG (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 1 | MAGLUMI CMV IgG (CLIA) - Качественный тест для определения иммуноглобулина G (IgG) к цитомегаловирусу для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI CMV IgG (CLIA) Принцип теста: качественный для определения иммуноглобулина G (IgG) к цитомегаловирусу в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI CMV IgM (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 1 | MAGLUMI CMV IgM(CLIA) - Качественный тест для определения иммуноглобулина M (IgM) к цитомегаловирусу для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI CMV IgM(CLIA) Принцип теста: качественный для определения иммуноглобулина M (IgM) к цитомегаловирусу в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI FT3 (CLIA) (100 тестов) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | набор | 2 | MAGLUMI FT3 (CLIA) - Количественные тест для определения свободный трийодтиронин (FT3) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3).Определяемые параметры: MAGLUMI FT3 (CLIA) Принцип теста: количественный для определения свободного трийодтиронина (FT3) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50, 200, 500) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. Калибраторы используются для корректировки встроенной калибровочной кривой по двум точкам. Калибровка стабильна в течение 4-х недель. |
|  | Стартовые реактивы 1+2 Maglumi (1 коробка=2х230мл) (активатор реакции) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | упаковка | 10 | Набор стартовых реактивов предназначенный для формирования хнмилюминометрического светового сигнала, необходимого для проведения анализа с использованием автоматического хемилюминесцентного иммунологического анализатора (ХЛИА) MAGLUMI.УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ И СТАБИЛЬНОСТЬ |
|  | Промывочный концентрат Maglumi (1 бутылка=1х714мл) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | упаковка | 25 | Промывочный концентрат MAGLUMI — это раствор, который путем разбавления используется для получения промывочной жидкости,  предназначенной для вымывания магнитных микрочастиц при проведении анализа с помощью автоматического хемилюминесцентного  иммунологического анализатора серии MAGLUMI (включая модели Maglumi 600, Maglumi 800, Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus,  Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 и Maglumi 4000 Plus). |
|  | Раствор для проверки светового сигнала Maglumi Light Check (1 коробка=5х2мл) из комплекта автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000+, 4000+, X8, X3) | упаковка | 1 | Раствор для проверки светового сигнала необходим для проверки пригодности стартовых реагентов 1 и 2 и качества работы  устройств измерения и дозирования. Проверку светового сигнала необходимо выполнять с помощью автоматического  хемилюминесцентного иммунологического анализатора серии MAGLUMI (включая модели Maglumi 600, Maglumi 800,  Maglumi 1000, Maglumi 1000 Plus, Maglumi 2000, Maglumi 2000 Plus, Maglumi 4000 и Maglumi 4000 Plus) ежедневно перед  проведением первой процедуры анализа или каждый раз перед использованием новой партии стартовых реагентов. Данная  процедура контроля позволяет проверить правильность работы анализатора и пригодность стартовых реагентов и тем самым  избежать получения ошибочных результатов, связанных с неисправностью анализатора, неправильным расположением или  истечением срока годности стартовых реагентов. |
|  | Реакционные модули из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X8 (546 Cups) | набор | 3 | Реакционный модуль для автоматизированных иммунохемилюминесцентных анализаторов закрытого типа серии MAGLUMI представлен упаковками кювет для проведения реакции 546 кюветы. |
|  | MAGLUMI IgE (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 2 | MAGLUMI IgE (CLIA) - Количественные тест для определения иммуноглобулина E (IgE) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI IgE (CLIA) Принцип теста: количественный для определения иммуноглобулина E (IgE) в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50) штук. |
|  | MAGLUMI Total PSA (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 3 | MAGLUMI Total PSA (CLIA) - Количественные тест для определения простатического специфического антигена (общего ПСА) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: Total PSA (CLIA) Принцип теста: количественный для простатического специфического антигена (общего ПСА) в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50) штук. Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI Prolactin (PRL) (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 2 | MAGLUMI PRL (CLIA) - Количественные тест для определения Пролактинa (PRL) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000 plus, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI PRL(CLIA) Принцип теста: количественный для определения Пролактинa (PRL, называемый также лютеотропным гормоном или лютеотропином) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50,) штук. Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI f-PSA (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 3 | MAGLUMI f-PSA (CLIA) - Количественные тест для определения свободного простатического специфического антигена (f-PSA) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI f-PSA (CLIA) Принцип теста: количественный для свободного простатического специфического антигена (f-PSA) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |
|  | MAGLUMI VB12 (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 5 | MAGLUMI Vitamin B12 (CLIA) - Количественные тест для определения витамина B12 для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI Vitamin B12 (CLIA) Принцип теста: количественный для определения Vitamin B12 (Витамин B12) в сыворотке крови человека анализа in vitro. Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50) штук. Комлектация набор: контроль качества и калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. |
|  | MAGLUMI FA (CLIA) из комплекта Автоматический хемилюминесцентный иммуноанализатор МАGLUMI X3 100 тестов | набор | 1 | MAGLUMI FA (CLIA) - Количественные тест для определения фолиевой кислоты (FA) для автоматического хемилюминесцентного иммуноанализатора МАGLUMI (800, 2000, 4000+, X8, X3) Определяемые параметры: MAGLUMI FA (CLIA) Принцип теста: количественный для определения фолиевой кислоты (FA) в сыворотке крови человека анализа in vitro.  Метод теста: хемилюминесцентный иммуноанализ Количество тестов в наборе: 100 (50) штук. Комлектация набор: контроль качества, калибратор верхний, калибратор нижний, буферный раствор. В качестве твердой реакционной фазы выступают магнитные наношарики. На наборе имеется RFID-метка, содержащая информацию о реагентах и встроенную калибровочную кривую. |

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение 3 к тендерной документации |
|  | Форма |
|  | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа 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 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).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями,

предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление

конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности,

квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской

техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим

законодательством Республики Казахстан.

Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке

и прилагаемых к ней документов:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| № п\п | Наименование документа | Количество листов |
|  |  |  |

      Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия

подписать тендерную заявку от имени и по поручению

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование потенциального поставщика)

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| Печать (при наличии) | "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_г. | | |
|  |  | | |
|  | | Приложение 4  к тендерной документации |
|  | | Форма |

**Ценовое предложение потенциального поставщика**  
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  
**(наименование потенциального поставщика)**  
**на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия**

      № закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Способ закупа \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ Лот № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

      \* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "\_\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_\_ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Подпись \_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать (при наличии)

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение 5 к тендерной документации |
|  | Форма |

      Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|  | Кому: \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование и реквизиты организатора закупа, заказчика) |

**Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)**  
**Наименование банка (филиала банка)**  
**\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**  
**(наименование, БИН и другие реквизиты банка)**  
**Гарантийное обеспечение № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_**

      "\_\_" \_\_\_\_\_ 20\_\_ года

Банк (филиал банка) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование)

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

объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

(наименование заказчика/организатора закупа)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (прописью) тенге,

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

1) по лоту № \_\_\_\_\_ (номер в объявлении) – в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа

по первому требованию, включая сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один)

процента равную \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) по лоту № \_\_\_\_

на сумму \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

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

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

по основаниям, предусмотренным правилами организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Печать Банка

|  |  |
| --- | --- |
|  | Приложение 6 к тендерной документации |
|  | 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 закупу (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 закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

**Глава 2. Предмет Договора**

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

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

      1) настоящий Договор;

      2) перечень закупаемых товаров;

      3) техническая спецификация;

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

**Глава 3. Цена Договора и оплата**

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

тенге (указать сумму цифрами и прописью)

и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

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

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

      6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

**Глава 4. Условия поставки и приемки товара**

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

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

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

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

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

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

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

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

      12. Поставка товаров осуществляется Поставщиком в соответствии с условиями Заказчика/организатора 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, изготовляемых 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) | | |
|  | | Приложение к Типовому договору закупа (между заказчиком и поставщиком) |
|  | | Форма |

**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 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.