УТВЕРЖДЕНО:

 Приказом Коммунального

 Государственного предприятия

 «Рудненская городская поликлиника»

Управления здравоохранения акимата

Костанайской области

от «13» марта 2023 года №157

Главный врач

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

**ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ**

**для закупа медицинских изделий**

 **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.

 **Глава 1. Общие положения**

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

2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет ***64 890 535 (шестьдесят четыре миллиона восемьсот девяносто тысяч пятьсот тридцать пять) тенге ноль 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.

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

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

      2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

      5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

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

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

При закупе не предъявляются требования, не предусмотренные настоящими Правилами.

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.

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

1) наличие государственной регистрации в Республике Казахстан в соответствии с положениями Кодекса и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, за исключением лекарственных препаратов, изготовленных в аптеках, орфанных препаратов, включенных в перечень орфанных препаратов, утвержденный уполномоченным органом в области здравоохранения, незарегистрированных лекарственных средств, медицинских изделий, ввезенных на территорию Республики Казахстан на основании заключения (разрешительного документа), выданного уполномоченным органом в области здравоохранения, комплектующих, входящих в состав изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве - 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 утвержденных уполномоченным органом в области здравоохранения предельных цен по международному непатентованному названию и торговому наименованию (при наличии) с учетом наценки единого дистрибьютора (в случае закупа 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 Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

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

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

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

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

14) наличие документа, подтверждающего поставку потенциальным поставщиком, имеющим статус производителя либо официального представителя производителя.

**Глава 2. Тендерная документация**

1.Содержание тендерной документации:

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 требованиям [главы 3](#sub800) настоящих Правил и закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий - главе 4 настоящих Правил;

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

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

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

5) условия платежей и проект договора закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий или договора на оказание фармацевтических услуг по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

7) требования к оформлению тендерной заявки;

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

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

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

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

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

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

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

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

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).

В случае 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 названия, 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) квалификационные требования к потенциальным поставщикам фармацевтических услуг, а также их соисполнителям, установленные [главой 3](#sub800) настоящих Правил (при закупе фармацевтических услуг).

2. 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.

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

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

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

6. 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.

7. **Внесение изменений в тендерную документацию.**

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

 **Глава 3. Требования к оформлению тендерной заявки, ее предоставление, изменение и отзыв.**

1. 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.
2. Тендерная заявка, поступившая по истечении окончательного срока приема тендерных заявок, не вскрывается и возвращается потенциальному поставщику.
3. Тендерная заявка состоит из основной части, технической части и гарантийного обеспечения.

В случае привлечения соисполнителя, потенциальный поставщик также прилагает к тендерной заявке документы, указанные в подпунктах 2), 3), 4), 5), 6) и 7) пункта 130-27 настоящих Правил.

4. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (на электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения);

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

6) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

5. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

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

6. 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.

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

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

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

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

3) 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.

9. 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.

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

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

12. 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

**Глава 4. Гарантийное обеспечение тендерной заявки**

1. Вместе с тендерной заявкой потенциальный поставщик вносит гарантийное обеспечение в размере одного процента от суммы, выделенной для закупа товаров или фармацевтических услуг.

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

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

 Гарантийное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора 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.**

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

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения.

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

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

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

3) 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.

3. 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.

4. Срок действия гарантийного обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.
3. Организатор тендера возвращает гарантийное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

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

 1) отозвал или изменил тендерную заявку после истечения окончательного срока приема тендерной заявки;
 2) победитель уклонился от заключения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг после признания победителем тендера;

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

**Глава 5. Вскрытие конвертов с тендерными заявками**

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

2. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте, определенных тендерной документацией, с применением аудио- и видеофиксации.

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

4. Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны **с 09.00 часов до 09.30 часов 03 апреля 2023 года**  зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие.

5. 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.

**Глава 6. Оценка и сопоставление тендерных заявок**

1. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

2) непредставления 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](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=31548200) «О разрешениях и уведомлениях», сведения о которых подтверждаются в информационных системах государственных органов, либо непредставления нотариально удостоверенных копий соответствующей лицензии на фармацевтическую деятельность и (или) на осуществление деятельности в сфере оборота наркотических средств, психотропных веществ и прекурсоров, уведомления о начале или прекращении деятельности по оптовой и (или) розничной реализации медицинских изделий, полученных в соответствии с Законом «О разрешениях и уведомлениях», в случае отсутствия сведений в информационных системах государственных органов;

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

6) непредставления технической спецификации в соответствии с требованиями настоящих Правил;

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

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

9) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

10) непредставления документов, подтверждающих соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг требованиям, предусмотренным главой 4 настоящих Правил;

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

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

13) несоответствия требованиям [пункта 10](#sub1000) настоящих Правил;

14) установленных [пунктами 15](#sub1500), [21](#sub2100) настоящих Правил;

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

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

17) 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;

18) 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;

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

20) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

3. 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 9-1 настоящих Правил.

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

5. 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.

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

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

**Глава 7. Протокол об итогах тендера**

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

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

2) сумма закупа;

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

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

5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;

6) 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.

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

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

**Глава 8. Порядок заключения договора о закупе**

 1. Заказчик в течение пяти календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по формам, утвержденным уполномоченным органом в области здравоохранения.

2. В течение десяти рабочих дней со дня получения договора победитель тендера подписывает его либо письменно уведомляет заказчика о несогласии с его условиями или отказе от подписания. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок разрешения разногласий не должен превышать двух рабочих дней.

3. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон, если иное не предусмотрено законодательными актами Республики Казахстан.

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

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

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

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

2) по взаимному согласию сторон в части уменьшения объема лекарственных средств и (или) медицинских изделий, фармацевтических услуг.

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

**Глава 9. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе**

1. Содержание, форма и условия внесения гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг (далее – гарантийное обеспечение) определяются заказчиком или организатором закупа в соответствии с положениями Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 и подлежат включению в тендерную документацию, договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг.

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

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

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

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

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

5. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее десяти рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

6. Гарантийное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику в случаях:

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

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

3) неуплаты штрафных санкций за неисполнение или ненадлежащее исполнение, предусмотренных договором закупа или договором на оказание фармацевтических услуг.

**Глава 10. Требования к языку тендерной заявки, договора о закупе.**

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

**Глава 11. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза**

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

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

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с [законодательством](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=31548200) Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с положениями [Кодекса](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=34464437) и порядком, определенным уполномоченным органом в области здравоохранения, с указанием отечественного товаропроизводителя в качестве производителя.

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

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

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

2) регистрационным удостоверением, соответствующим Правилам регистрации и экспертизы ЕАЭС (согласно решениям Совета Евразийской экономической комиссии [от 3 ноября 2016 года № 78](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=38330285) и [от 12 февраля 2016 года № 46](http://online.zakon.kz/Document/?doc_id=39554761)).

**Глава 12. Поддержка предпринимательской инициативы**

1. Преимущество на заключение договоров имеют потенциальные поставщики, получившие в соответствии с требованиями законодательства в области здравоохранения Республики Казахстан сертификат о соответствии объекта требованиям:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Приложение №1

К Тендерной документации

**Перечень закупаемых товаров**

**Тендер по закупу медицинских изделий**

|  |  |  |  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| **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 |
|  |  |  |  |  |  | **март** | **июнь** | **сентябрь** | **декабрь** |  |  |  |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №1**EIGHTCHECK-3WP H 1.5ml | флакон | 12 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 18 390,0 | 220 680,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №2**EIGHTCHECK- 3WP N 1.5 ml | флакон | 12 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 18 390,0 | 220 680,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №3**EIGHTCHECK- 3WP L 1.5ml | флакон | 12 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 18 390,0 | 220 680,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №4**Cellpaсk 20л | упаковка | 100 | DDP пункт назначения | 30 | 30 | 20 | 20 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 58 500,0 | 5 850 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №5**Stromatolyser-WH (3\*500мл) | набор | 50 | DDP пункт назначения | 15 | 15 | 10 | 10 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 162 560,0 | 8 128 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №6**CellClean (CL-50) 50мл | упаковка | 6 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 2 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 54 700,0 | 328 200,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №7**i-Chroma HbA1c Гликолизированный гемоглобин (25тестов) | набор | 150 | DDP пункт назначения | 30 | 40 | 40 | 40 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 52 650,0 | 7 897 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №8**Boditech HbA1c Control Контроль гликозилированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-CHROMA II | упаковка | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 29 500,0 | 118 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №9**Тест-полоски 10EA АUТIОN Sticks (100тестов) для анализатора мочи «АUТIОN TM ELEVEN » с чувствительностью белка 0,1-10,0 г/л | набор | 200 | DDP пункт назначения | 50 | 50 | 50 | 50 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 14 000,0 | 2 800 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №10**Аутион чек плюс (Aution check plus) из комплекта Анализатор Aution Eleven | упаковка | 3 | DDP пункт назначения |   | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 149 000,0 | 447 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №11**i-Chroma Тропонин-I | набор | 1 | DDP пункт назначения |   |   |   | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 77 000,0 | 77 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №12**Boditech Tn-I Control Контроль тропонина I из комплекта Анализатор i-CHROMA II | упаковка | 1 | DDP пункт назначения |   | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 29 500,0 | 29 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №13**AUTION SCREEN тест-полоски (микроальбумин и креатинин),25 полосок /уп.  | упаковка | 10 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 3 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 47 175,0 | 471 750,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №14**Набор реагентов для определения С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс- агглютинации  | набор | 2 | DDP пункт назначения |   |   | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 7 713,0 | 15 426,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №15**Набор реагентов для определения ревматоидного фактора в сывороткекрови методом латекс агглютинация  | набор | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 5 832,0 | 23 328,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №16**Набор реагентов для определения содержания кальция в сыворотке (плазме)крови унифицированным колориметрическим методом | набор | 5 | DDP пункт назначения | 2 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 5 526,0 | 27 630,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №17**Краситель-фиксатор Эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду | штук | 15 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 6 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 7 200,0 | 108 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №18**Краситель Азур-эозин по Романовскому с буфером, 1л | штук | 15 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 6 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 8 100,0 | 121 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №19**Сульфосалициловая кислота | кг. | 1 | DDP пункт назначения |   | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 15 926,0 | 15 926,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №20**Натрий лимоннокислый  | кг. | 1 | DDP пункт назначения |   | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 14 040,0 | 14 040,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №21**Хлорид натрия (чда) для анализа | кг. | 10 | DDP пункт назначения |   | 10 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 2 160,0 | 21 600,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №22**Имерсионное масло | штук | 10 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 1 098,0 | 10 980,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №23**Набор реагентов для клинического анализа кала, комплект №1 | штук | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 85 770,0 | 343 080,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №24**Набор для окраскимазков по Циль-Нильсену (с фуксином) на 100 определений | набор | 10 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 3 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 6 820,0 | 68 200,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №25**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 | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 26 100,0 | 261 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №26**Набор реагентов «Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса-положительная»10 флаконов по 1 мл  | набор | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 116 370,0 | 232 740,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №27**Набор реагентов «Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса. Отрицательная»10 флаконов по 1 мл  | набор | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 101 160,0 | 202 320,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №28**Набор реагентов «Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса. Слабо положительная»10 флаконов по 1 мл  | набор | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 101 160,0 | 202 320,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №29**Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HBsAg (подтверждающий тест) (комплект 1) D-0558 | набор | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 47 385,0 | 94 770,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №30**Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С (подтверждающий тест) D-0776  | набор | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 58 323,0 | 116 646,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №31**Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С ( D-0772 РекомбиБест анти-ВГС стрип)  | набор | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 32 817,0 | 65 634,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №32**Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsАg ( стрип 12 х 8 анализов D-0556) | набор | 5 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 1 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 32 817,0 | 164 085,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №33**Набор реагентов для определения антигенов и антител Резус крови человека Цоликлон Анти - D Супер флакон-капельница № 10 по10 мл | набор | 4 | DDP пункт назначения | 2 | 2 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 28 260,0 | 113 040,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №34**Набор реагентов для определения групп крови Цоликлон Анти – А флакон-капельница № 10 по 10 мл  | набор | 4 | DDP пункт назначения | 2 | 2 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 13 140,0 | 52 560,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №35**Набор реагентов для определения групп крови Цоликлон Анти – В флакон-капельница № 10 по10 мл | набор | 4 | DDP пункт назначения | 2 | 2 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 13 140,0 | 52 560,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №36**Ерш для пробирок №1 | штук | 80 | DDP пункт назначения |   | 80 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 450,0 | 36 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №37**Пипетка стеклянная к СОЭ -метру (капилляры Панченкова) | упаковка | 1500 | DDP пункт назначения |   | 1500 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 189,0 | 283 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №38**Покровные стекла 24х50х0,18 мм (упак 500шт) | упаковка | 8 | DDP пункт назначения |   | 8 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 4 950,0 | 39 600,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №39**Стекло предметное СО-2 для растяжки мазков 26×76 мм х 2,0 предметное, прямоугольное, размер 26×76 мм, толщина 2.0 мм, шлифованные края, с фаской по одному краю для растяжки мазков | штук | 100 | DDP пункт назначения |   | 100 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 268,2 | 26 820,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №40**Пробирки центрифужные 10 мл | штук | 3000 | DDP пункт назначения | 1000 | 1000 | 1000 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 136,0 | 408 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №41**Пробирки ценрифужные градуированные 10 мл | штук | 2000 | DDP пункт назначения | 500 | 500 | 500 | 500 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 234,0 | 468 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №42**Стекла предметные со шлифованными краями 76,2х25,4мм 1мм | штук | 4000 | DDP пункт назначения | 1000 | 1000 | 1000 | 1000 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 29,0 | 116 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №43**Стекла предметные со шлифованными краями с полосой для записи 76,2х25,4мм 1мм | штук | 5500 | DDP пункт назначения | 2500 | 1000 | 1000 | 1000 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 29,0 | 159 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №44**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 | 6 | DDP пункт назначения | 2 | 1 | 1 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 78 960,0 | 473 760,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №45**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 | 6 | DDP пункт назначения | 2 | 1 | 1 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 78 960,0 | 473 760,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №46**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 | 8 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 |  2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 47 305,0 | 378 440,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №47**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 | 12 | DDP пункт назначения |  3 | 3  |  3 |  3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 28 275,0 | 339 300,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №48**ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800,фасовка 10х60 мл | набор | 14 | DDP пункт назначения | 2 | 3 | 5 | 4 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 21 880,0 | 306 320,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №49**КРЕАТИНИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), почечный профиль; щелочной пикрат (метод Яффе), конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 600мл (10х60мл) | набор | 18 | DDP пункт назначения | 4 | 4 | 4 | 6 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 40 205,0 | 723 690,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №50**МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), почечный профиль; уриказа/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 600мл | набор | 6 | DDP пункт назначения | 1 | 2 | 2 |  1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 85 375,0 | 512 250,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №51**МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий монореагент, количество исследований - 1800,фасовка, 600 мл | набор | 9 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 88 160,0 | 793 440,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №52**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 | 25 | DDP пункт назначения | 6 | 6 | 6 | 7 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 10 850,0 | 271 250,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №53**ТРИГЛИЦЕРИДЫ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), общий скрининговый профиль; глицеролфосфатоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 10х60мл | набор | 8 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 196 705,0 | 1 573 640,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №54**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 | 2 | DDP пункт назначения | 1 | 1 |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 75 430,0 | 150 860,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №55**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 | 8 | DDP пункт назначения | 2 | 3 | 2 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 331 525,0 | 2 652 200,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №56**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 | 16 | DDP пункт назначения | 3 | 5 | 5 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 243 155,0 | 3 890 480,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №57**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 | 1 | 2 | 2 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 214 085,0 | 1 070 425,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №58**ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований- 900, фасовка 4x60мл, 4x15мл. | набор | 5 | DDP пункт назначения | 1 | 2 | 2 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 104 585,0 | 522 925,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №59**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 | 6 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 45 800,0 | 274 800,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №60**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 | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 63 280,0 | 253 120,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №61**ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 4x60мл+4х15мл | набор | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 89 125,0 | 356 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №62**БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, 5х5мл | набор | 15 | DDP пункт назначения | 5 | 5 | 2 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 59 140,0 | 887 100,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №63**БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 | набор | 8 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 59 140,0 | 473 120,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №64**БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 | набор | 8 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 59 140,0 | 473 120,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №65**Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400 | набор | 5 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 1 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 50 465,0 | 252 325,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №66**Кюветы для образцов (1000) из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 | упаковка | 15 | DDP пункт назначения | 3 | 5 | 5 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 37 330,0 | 559 950,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №67**Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 | набор | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 95 630,0 | 382 520,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №68**Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | упаковка | 2 | DDP пункт назначения | 1 |   | 1 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 36 660,0 | 73 320,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №69**Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 | упаковка | 2 | DDP пункт назначения | 1 |   | 1 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 38 500,0 | 77 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №70**Д-Димер -HemosIL D-Dimer из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с приналдежностями (4х3мл; 4х9мл; 2х1мл), (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) | набор | 10 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 352 395,0 | 3 523 950,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №71**Контроль Д-Димера – HemosIL Liquid, (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS (5х1мл; 5х1мл), (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) | набор | 6 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 171 830,0 | 1 030 980,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №72**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 | 10 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 114 745,0 | 1 147 450,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №73**АЧТВ-SynthASil, 5+5х10 мл. (720 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 10 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 50 625,0 | 506 250,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №74**QFA Thrombin/ QFA набор Фибриноген по Клаусу, 10х5 мл. (730 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 10 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 251 715,0 | 2 517 150,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №75**Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (4x2.5 or 8 ml; 1х9 ml), Instrumentation Laboratory Со, США ) | упаковка | 10 | DDP пункт назначения | 3 | 3 | 3 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 50 140,0 | 501 400,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №76**Calibration Plasma/ Калибровочная плазма, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 4 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 110 735,0 | 442 940,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №77**Normal Control Assayed/Unassayed/ Нормальный контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 7 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 112 920,0 | 790 440,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №78**Low Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Низкий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 7 | DDP пункт назначения | 2 | 3 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 108 000,0 | 756 000,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №79**High Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Высокий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 7 | DDP пункт назначения | 2 | 3 | 1 | 1 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 103 500,0 | 724 500,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №80**DILUENT FACTOR/разбавитель факторов, 1х100 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями  | упаковка | 8 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 2 | 2 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 15 635,0 | 125 080,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №81**Cleaning Solution (Clean A)/ Моющий раствор (А), 1х500 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 3 | DDP пункт назначения | 1 | 1 | 1 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 18 360,0 | 55 080,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №82**Cleaning Agent (Clean В)/ Моющий агент (В), 1х80 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | упаковка | 5 | DDP пункт назначения | 2 | 2 | 1 |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 7 820,0 | 39 100,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №83**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 | 3 | 2 | 2 | 3 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 191 775,0 | 1 917 750,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №84**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 | 35 | DDP пункт назначения | 10 | 10 | 5 | 10 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 49 125,0 | 1 719 375,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №85**Наконечники полимерный одноразовый к дозаторам пипеточнымНП Thermo Fisher Scientific для одноканального дозатора на **(100-1000)мкл №500** | упаковка | 30 | DDP пункт назначения | 10 |   | 10 | 10 | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 3 240,0 | 97200,00 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №86**Пробирки Эппендорфа (1000шт в упаковке)объём 2мл | штук | 3 | DDP пункт назначения | 3 |   |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 5 400,0 | 16 200,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №87**Пипетки для переноса жидкости пластиковые,стерильные,градуированные (Пастера) (в упаковке 300 шт.) | штук | 8 | DDP пункт назначения | 8 |   |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 7 110,0 | 56 880,0 |
|  | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО | **ЛОТ №88**Палочка стеклянная лабораторная длин.220, диаметр5мм | штук | 300 | DDP пункт назначения | 300 |   |   |   | КГП “Рудненская городская поликлиника» УЗаКО г.Рудный, ул.50 лет Октября 102 А | 178,0 | 53 400,0 |

Приложение №2

К тендерной документации

Техническая спецификация закупаемых товаров

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **№****пп** | Наименование товара | Ед.изм. | Кол-во | Краткая характеристика |
|  | **ЛОТ №1**EIGHTCHECK-3WP H 1.5ml | штука | 12 | EIGHTCHECK-3WPH 1.5 мл. Контрольная кровь (высокий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам. |
|  | **ЛОТ №2**EIGHTCHECK- 3WP N 1.5 ml | штука | 12 | EIGHTCHECK-3WPN 1.5 мл. Контрольная кровь (норма) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам. |
|  | **ЛОТ №3**EIGHTCHECK- 3WP L 1.5ml | штука | 12 | EIGHTCHECK-3WPL 1.5 мл. Контрольная кровь (низкий уровень) для проверки прецизионности и точности гематологических анализаторов по 16 диагностическим и 6 сервисным параметрам |
|  | **ЛОТ №4**Cellpaсk 20л | штука | 100 | 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. |
|  | **ЛОТ №5**Stromatolyser-WH (3\*500мл) | штука | 50 | 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 |
|  | **ЛОТ №6**CellClean (CL-50) 50мл | штука | 6 | 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 |
|  | **ЛОТ №7**i-Chroma HbA1c Гликолизированный гемоглобин (25тестов) | штука | 150 | 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.  |
|  | **ЛОТ №8**Boditech HbA1c Control Контроль гликозилированного гемоглобина из комплекта Анализатор i-CHROMA II | штука | 4 | Набор реагентов и принадлежностей для проведения контроля качества теста гликолизированный гемоглобин на анализаторе i-CHROMA II |
|  | **ЛОТ №9**Тест-полоски 10EA АUТIОN Sticks (100тестов) для анализатора мочи «АUТIОN TM ELEVEN » с чувствительностью белка 0,1-10,0 г/л | штука | 200 | 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. |
|  | **ЛОТ №10**Аутион чек плюс (Aution check plus) из комплекта Анализатор Aution Eleven | штука | 3 | Аутион чек плюс. Контрольный материал для контроля корректности измерения тест полосок Aution Sticks 10EA |
|  | **ЛОТ №11**i-Chroma Тропонин-I | штука | 1 | 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.  |
|  | **ЛОТ №12**Boditech Tn-I Control Контроль тропонина I из комплекта Анализатор i-CHROMA II | штука | 1 | Набор реагентов и принадлежностей для проведения контроля качества теста тропонина I для портативного флуоресцентного анализатора i-CHROMA II |
|  | **ЛОТ №13**AUTION SCREEN тест-полоски (микроальбумин и креатинин),25 полосок /уп.  | штука | 10 | 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. |
|  | **ЛОТ №14**Набор реагентов для определения С-реактивного белка в сыворотке крови методом латекс- агглютинации  | штука | 2 | Набор реагентов предназначен для быстрого выявления клинически значимого уровня С-реактивного белка (СРБ) в сыворотке крови, а также полуколичественной оценки его содержания методом латекс-агглютинации, в клинико-диагностических лабораториях и научно-исследовательской практике. Набор рассчитан для проведения 125 определений Комплектующие Количество Реагент 1 1 флакон (2,5 мл)  Реагент 2 1 флакон (5 мл) Контроль «+» 1 флакон (0,5 мл) Контроль « - » 1 флакон (0,5 мл) Тест-пластины 3 шт. Одноразовые мешалки 125 шт.Набор должен храниться и транспортироваться при температуре 2-8°С в упаковке предприятия-изготовителя в сухом месте в течение всего срока годности. Допускается хранение и транспортирование набора при температуре до 25°С не более 5 сут. Замораживание компонентов набора не допускается. |
|  | **ЛОТ №15**Набор реагентов для определения ревматоидного фактора в сывороткекрови методом латекс агглютинация  | штука | 4 | Набор реагентов предназначен для быстрого выявления клинически значимого уровня ревматоидного фактора (РФ) в сыворотке крови, а также полуколичественной оценки его содержания методом латекс-агглютинации, в клинико-диагностических лабораториях и научно-исследовательской практике. Набор рассчитан для проведения 125 при расходе 0,02 мл реагента 1 на один анализ. Комплектующие Количество Реагент 1 1 флакон (2,5 мл)  Реагент 2 1 флакон (5 мл) Контроль «+» 1 флакон (0,5 мл) Контроль « - » 1 флакон (0,5 мл) Тест-пластины 3 шт. Одноразовые мешалки 125 шт.Набор должен храниться и транспортироваться при температуре 2-8°С в упаковке предприятия-изготовителя в сухом месте в течение всего срока годности. Допускается хранение и транспортирование набора при температуре до 25°С не более 5 сут. Замораживание компонентов набора не допускается. |
|  | **ЛОТ №16**Набор реагентов для определения содержания кальция в сыворотке (плазме)крови унифицированным колориметрическим методом | штука | 5 | Набор предназначен для количественного определения содержания кальция в сыворотке (плазме) крови человека в клинико-диагностических и биохимических лабораториях и научно-исследовательской практике.Набор рассчитан на проведение 100 определений при расходе 1,0 мл реагента 1 и 1,0 мл реагента 2 на один анализ.Комплектующие КоличествоРеагент 1 1 флакон (100 мл) Реагент 2 1 флакон (100 мл)Калибратор 1 флакон (2 мл)Набор должен храниться и транспортироваться при комнатной температуре (+18-25°С) в упаковке предприятия-изготовителя в течение всего срока годности.  Реагент 1, реагент 2 и калибратор можно хранить после вскрытия флакона при комнатной температуре в темном месте в плотно закрытой посуде в течение всего срока годности набора |
|  | **ЛОТ №17**Краситель-фиксатор Эозин метиленовый синий по Май-Грюнвальду | штука | 15 | Стабилизированный раствор красителя по Май-Грюнвальду обеспечивает фиксацию препаратов крови и предварительную окраску.Один литр красителя-фиксатора рассчитан на фиксацию не менее 1000 препаратов.Фасовка 1 л. |
|  | **ЛОТ №18**Краситель Азур-эозин по Романовскому с буфером, 1л | штука | 15 | Один литр красителя с раствором фосфатного буфера позволяет окрашивать до 6000 препаратов крови. Поставляется вместе с концентратом буферного раствора. Рабочий раствор пригоден для использования в течение суток. Фасовка 1 л. |
|  | **ЛОТ №19**Сульфосалициловая кислота | штука | 1 | Массовая доля 2-водной сульфосалициловой кислоты % не менее: 98Массовая доля нерастворимых в воде веществ % не более 0,010 |
|  | **ЛОТ №20**Натрий лимоннокислый  | штука | 1 | Массовая доля основного вещества % не менее: 99,5Массовая доля нерастворимых в воде веществ % не более 0,003 |
|  | **ЛОТ №21**Хлорид натрия (чда) для анализа | штука | 10 | Массовая доля хлористого натрия в прокаленном препарате % не менее: 99,9Массовая доля нерастворимых в воде веществ % не более 0,003 |
|  | **ЛОТ №22**Имерсионное масло | штука | 10 | Используют в качестве необходимого вспомогательного реагента в световой микроскопии биологических препаратов при увеличениях объектива свыше 40.Фасовка 100 мл. |
|  | **ЛОТ №23**Набор реагентов для клинического анализа кала, комплект №1 | штука | 4 | Набор реагентов для клинического анализа кала.Скрытая кровь1000 определений Стеркобилин50 определений Билирубин200 определений Микроскопическое исследование (нейтральный жир, жирные кислоты, мыла, крахмал, яйца гельминтов)2000 определений |
|  | **ЛОТ №24**Набор для окраскимазков по Циль-Нильсену (с фуксином) на 100 определений | штука | 10 | Набор реагентов предназначен для диагностической окраски микроорганизмов в мазках (гной, мокрота, моча и др.) и выявления в них кислотоустойчивых бактерий (Mycobacterium tuberculosis и Mycobacterium leprae). Рассчитан на проведение 100 определений при расходе по 1,0 мл рабочего раствора красителей на один анализ. Процедура окрашивания мазков не превышает 10 минут.Состав набора:1. Раствор метиленового синего (метиленовый синий – 5 г/л, спирт этиловый – 10%), 100 мл – 1 флакон2. Раствор солянокислого спирта (концентрат) 10 мл – 1 флакон3. Раствор фуксина Циля (фенол – 50 г/л, основной фуксин – 10 г/л, спирт этиловый 10%), 100 мл – 1 флакон |
|  | **ЛОТ №25**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 | штука | 10 | Диагностикум "Антиген кардиолипиновый для реакции микропреципитации" предназначен для выявления антител к возбудителю сифилиса в плазме или инактивированной сыворотке крови человека.Состав диагностикума: - антиген кардиолипиновый, 10 ампул по 2 мл;- раствор холина хлорида, 2 флакона по 5 мл.Диагностикумрассчитан на проведение 1000 определений.Продолжительность анализа 3 часа.Диагностикум должен храниться в упаковке предприятия-изготовителя при температуре (10-25)Св течение всего срока хранения.Срок годности.Срок хранения диагностикума – 12 месяцев с даты изготовления. Не использовать по истечению срока годности. |
|  | **ЛОТ №26**Набор реагентов «Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса-положительная»10 флаконов по 1 мл  | штука | 2 | Представляет собой жидкие сыворотки крови кролика, содержащие и не содержащие антитела к Treponema pallidum (положительные), предназначенные для контроля качества лабораторных исследований на сифилис в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), реакции связывания комплемента (РСК), реакции микропреципитации (РМП), реакции быстрых плазменных реагинов (RPR). 10 флаконов по 1,0 мл  |
|  | **ЛОТ №27**Набор реагентов «Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса. Отрицательная»10 флаконов по 1 мл  | штука | 2 | Представляет собой жидкие сыворотки крови кролика, содержащие и не содержащие антитела к Treponema pallidum (отрицательные), предназначенные для контроля качества лабораторных исследований на сифилис в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), реакции связывания комплемента (РСК), реакции микропреципитации (РМП), реакции быстрых плазменных реагинов (RPR). 10 флаконов по 1,0 мл |
|  | **ЛОТ №28**Набор реагентов «Сыворотки контрольные для диагностики сифилиса. Слабо положительная»10 флаконов по 1 мл  | штука | 2 | Представляет собой жидкие сыворотки крови кролика, содержащие и не содержащие антитела к Treponema pallidum (слабоположительные), предназначенные для контроля качества лабораторных исследований на сифилис в реакции пассивной гемагглютинации (РПГА), реакции связывания комплемента (РСК), реакции микропреципитации (РМП), реакции быстрых плазменных реагинов (RPR). 10 флаконов по 1,0 мл |
|  | **ЛОТ №29**Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия HBsAg (подтверждающий тест) (комплект 1) D-0558 | штука | 2 | Тест-система, для выявления и подтверждения HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител (одностадийная постановка); тест-система должна быть предназначена для подтверждения присутствия HbsAg методом конкурентного иммуноферментного анализа, основанного на принципе нейтрализации HbsAg специфическими антителами; минимальная концентрация HBsAg, выявляемая с помощью набора, должна составлять по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HBsAg 0,05 МЕ/мл; количество определений должно быть не менее 48 определений; объем анализируемого образца не менее 100 мкл; чувствительность не менее 100%; специфичность на панели сывороток, не содержащих HbsAg не менее 100 %; длительность анализа от 90 минут; в комплект набора должны входить: планшет разборный с иммуносорбентом не менее 1шт, положительный контрольный образец (К+) не менее 1 флакона, слабоположительный контрольный образец HBsAg (К+слаб) не менее 1 флакона по 0,5 мл, отрицательный контрольный образец (К-) не менее 1 флакона по 2,5 мл, конъюгат не менее 1 флакона по 0,8 мл, раствор для разведения конъюгата (РК) не менее 1 флакона по 8,0 мл, раствор подтверждающего агента (РПА) не менее 1 флакона по 2,8 мл, раствор для разведения образца (РРО) не менее 1 флакона по 21,0 мл, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) не менее 1 флакона по 28,0 мл, цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) не менее 1 флакона по 13,0, тетраметилбензидин, жидкий не менее 1 флакона по 1,5 мл, стоп-реагент не менее 1 флакона 12,0, пленка для заклеивания планшета не менее 2 шт, ванночка для реагентов не менее 2 шт, наконечники для пипетки на 4-200 мкл не менее 16 шт; для удобства все флаконы с реагентами должны иметь цветовую идентификацию; срок годности 24 месяца. Доставка осуществляется с соблюдением температурного режима хранения. |
|  | **ЛОТ №30**Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С (подтверждающий тест) D-0776  | штука | 2 | Набор реагентов для иммуноферментного выявления и подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С. Характеристики набора: основным свойством набора является способность выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета. Образование комплекса антиген-антитело выявляют с помощью иммуноферментного конъюгата. Количество определений: Набор реагентов рассчитан на проведение 48 анализов, включая контроли. Предусмотрено использование набора частями, в зависимости от количества проб (от 1 анализируемого образца до 45). Дробное использование набора может быть реализовано в течение всего срока годности. Возможно использование набора в автоматических ИФА анализаторах открытого типа. Анализируемые образцы: Для анализа использовать образцы сыворотки и плазмы (полученной с использованием в качестве антикоагулянта цитрата натрия, гепарина или ЭДТА). Допускается использование образцов, хранившихся при температуре (2–8) °С не более 5 суток, либо при минус (20±3) °С если необходимо более длительное хранение. Лиофильно высушенные препараты крови перед исследованием растворить в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Жидкие препараты крови, за исключением препаратов иммуноглобулинов, исследовать неразведенными. Препараты иммуноглобулинов перед исследованием разводить в 10 раз дистиллированной водой. Объем анализируемого образца: 40 мкл. Чувствительность: Результат качественного выявления набором иммуноглобулинов классов G и M к к ВГС должен соответствовать требованиям стандартной панели сывороток, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С : чувствительность по антителам к ВГС – 100%; специфичность по антителам к ВГС – 100%. Диагностическая чувствительность: клинические испытания, проведённые на положительных образцах сывороток и плазм крови, взятых от больных гепатитом С в острой и хронической форме, показали 100% чувствительность. При смешивании РС с исследуемым образцом (контролями) происходит изменение цвета раствора в лунке планшета. Степень изменения цвета у различных образцов может отличаться. Возможен контроль внесения образцов (контролей) в лунки с РС с помощью спектрофотометра, при длине волны 620 нм. оптическая плотность в каждой из лунок, содержащих РС и исследуемый образец должна быть больше 0,400 о.е. Длительность анализа: от 75 минут. Регистрация и оценка результатов: Результаты ИФА регистрировать с помощью спектрофотометра, измеряя ОП в двухволновом режиме: основной фильтр – 450 нм, рефренс-фильтр в диапазоне 620−650 нм. Допускается регистрация результатов только с фильтром 450 нм. Комплектация набора: планшет разборный с иммобилизованными рекомбинантными антигенами вируса гепатита С, готовый для использования – 1 шт.; положительный контрольный образец (К+) на основе инактивированной сыворотки крови человека, содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; отрицательный контрольный образец (К–) на основе инактивированной сыворотки крови человека, не содержащий антитела к ВГС, готовый для использования – 1 фл., 1 мл; конъюгат (смесь антител к IgG и IgМ человека, меченных пероксидазой хрена), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; раствор для разведения конъюгата (РК) – 1 фл., 13 мл; раствор для разведения сывороток (РС) – 1 фл., 10 мл; тетраметилбензидин (ТМБ), концентрат – 1 фл., 1,5 мл; субстратный буферный раствор (СБР) – 1 фл., 13 мл; 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Т×25) – 1 фл., 28 мл; стоп-реагент, готовый для использования – 1 фл., 12 мл. Набор дополнительно комплектуется: плёнками для заклеивания планшета – 3 шт., ванночками для реагента – 2 шт., наконечниками для пипеток – 16 шт. Условия хранения и транспортировки: хранить при температуре 2 – 8 ºС. Допускается транспортировка при температуре до 25 ºС не более 10 суток. Срок годности: 24 месяцев. |
|  | **ЛОТ №31**Набор реагентов для иммуноферментного подтверждения наличия иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С ( D-0772 РекомбиБест анти-ВГС стрип)  | штука | 2 | набор реагентов, для иммуноферментного выявления иммуноглобулинов классов G и М к вирусу гепатита С; обладает свойством способности выявлять в сыворотках (плазме) крови человека антитела к ВГС (IgG и IgM) за счет их взаимодействия с рекомбинантными антигенами, иммобилизованными на поверхности лунок планшета; образование комплекса антиген-антитело выявляется с помощью иммуноферментного конъюгата; количество определений- 96 определений (стрип), включая контроли; объем анализируемого образца не менее 40 мкл; чувствительность - 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П); специфичность - 100% при контроле сывороток стандартной панели, содержащих и не содержащих антитела к вирусу гепатита С (ОСО 42-28-310-02П); длительность анализа от 75 минут; в комплект набора входит: планшет цельный или планшет разборный - 1 шт, положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, коньюгат - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, раствор для предварительного разведения (РПР) - 1 флакон, раствор для разведения сывороток (PC) - 1 флакон, раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, субстратный буферный раствор (СРБ) -1 флакон, тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, стоп-реагент - 1 флакон, пленка для заклеивания планшета - 3 шт, ванночка для реагентов - 2 шт, наконечники для пипетки на 4-200 мкл -16 шт; для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию; срок годности 24 месяца. Доставка осуществляется с соблюдением температурного режима хранения. |
|  | **ЛОТ №32**Набор реагентов для иммуноферментного выявления HBsАg ( стрип 12 х 8 анализов D-0556) | штука | 5 | тест-система для выявления HBsAg с использованием рекомбинантного антигена и моноклональных антител; комплекс «антиген-антитело» выявляется с помощью конъюгата поликлональных антител с пероксидазой хрена. минимальная концентрация HBsAg, выявляемая с помощью тест-системы, составляет по отраслевому стандартному образцу (ОСО) HBsAg 0,05 МЕ/мл; количество определений - 96 определений (стрип), включая контроли; объем анализируемого образца не менее 100 мкл; чувствительность - 100%; специфичность по ОСО - 100%; длительность анализа 90 минут; в комплект набора входит: планшет разборный с иммобилизованными моноклональными антителами к HBsAg - 1шт, слабоположительный контрольный образец HBsAg (К+слаб) - 1 флакон, положительный контрольный образец (К+) - 1 флакон, отрицательный контрольный образец (К-) - 1 флакон, конъюгат - 1 флакон, раствор для разведения конъюгата (РК) - 1 флакон, 25-кратный концентрат фосфатно-солевого буферного раствора с твином (ФСБ-Тх25) - 1 флакон, цитратно-фосфатный буферный раствор (ЦФР) - 1 флакон, тетраметилбензидин (ТМБ) - 1 флакон, стоп-реагент - 1 флакон, пленка для заклеивания планшета - 2 шт, ванночка для реагентов - 2 шт, наконечники для пипетки на 4-200 мкл - 16 шт; для удобства все флаконы с реагентами имеют цветовую идентификацию; срок годности не менее 24 месяца. Доставка осуществляется с соблюдением температурного режима хранения. |
|  | **ЛОТ №33**Набор реагентов для определения антигенов и антител Резус крови человека Цоликлон Анти - D Супер флакон-капельница № 10 по10 мл | штука | 4 | Состав набора:флакон-капельница № 10 по10 млИнформация о сроке и условиях хранения медицинского изделия:Два года в холодильнике при 2-8°С. Вскрытый флакон годен к использованию при хранении в холодильнике в герметично закрытом виде в течение всего срока годности. Информация о специальных условиях транспортирования:Транспортировка и временное хранения (до 10 суток) разрешается при температуре до +25°С. |
|  | **ЛОТ №34**Набор реагентов для определения групп крови Цоликлон Анти – А флакон-капельница № 10 по 10 мл  | штука | 4 | Состав набора:Флакон-капельница № 10 по 10 мл. Информация о сроке и условиях хранения медицинского изделия: Срок хранения – два года в холодильнике при 2-8° С. Вскрытый флакон годен к использованию при хранении в холодильнике в герметично закрытом виде в течение всего срока годности. Информация о специальных условиях транспортирования;Транспортировка и временное хранение (до 10 суток) разрешается при температуре до +25° С. |
|  | **ЛОТ №35**Набор реагентов для определения групп крови Цоликлон Анти – В флакон-капельница № 10 по10 мл | штука | 4 | Состав набора:Флакон-капельница № 10 по10 млИнформация о сроке и условиях хранения медицинского изделия: Срок хранения – два года в холодильнике при 2-8° С. Вскрытый флакон годен к использованию при хранении в холодильнике в герметично закрытом виде в течение всего срока годности. Информация о специальных условиях транспортирования;Транспортировка и временное хранение (до 10 суток) разрешается при температуре до +25° С. |
|  | **ЛОТ №36**Ерш для пробирок №1 | штука | 80 | Натуральная щетина, длина 240мм, диаметр 25мм  |
|  | **ЛОТ №37**Пипетка стеклянная к СОЭ -метру (капилляры Панченкова) | штука | 1500 | Пипетки к СОЭ-метру ПС/СОЭ-01 предназначена для определения скорости оседания эритроцитов от 0 до 90 мм в СОЭ-метре.Изделия изготовлены из медицинского стекла или химико-лабораторного стекла.Внешний диаметр....................... 5,0 ± 1,0 ммВнутренний диаметр..................... 1,4-1,6 ммДлина............................................... 174,5 ммЦена деления шкалы ........................ 1 мм |
|  | **ЛОТ №38**Покровные стекла 24х50х0,18 мм (упак 500шт) | штука | 8 | Предназначено для защиты микропрепаратов на предметных стеклах. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.ОписаниеГабариты................................................ 24 x 50 ммПредельное отклонение ............................ - 1 мм + 1 ммТолщина стекла................................ 0,17+0,02 мм -0,04 ммУпаковка.................................................... 500 шт. |
|  | **ЛОТ №39**Стекло предметное СО-2 для растяжки мазков 26×76 мм х 2,0 предметное, прямоугольное, размер 26×76 мм, толщина 2.0 мм, шлифованные края, с фаской по одному краю для растяжки мазков | штука | 100 | Стекло предметное СО-2 для растяжки мазков 26×76 мм х 2,0 предметное, прямоугольное, размер 26×76 мм, толщина 2.0 мм, шлифованные края, с фаской по одному краю для растяжки мазков |
|  | **ЛОТ №40**Пробирки центрифужные 10 мл | штука | 3000 | Разработаны для центрифугирования в центрифугах.Рассчитана на нагрузку до 2000 g. Изготовлена из стекла марки НС-1 или ХС1.ОписаниеОбъем ................................................... 10 млВысота ........................................ 105+5-1 ммНаружный диаметр ..................17,0 ± 0,5 мм |
|  | **ЛОТ №41**Пробирки ценрифужные градуированные 10 мл | штука | 2000 | Разработана для центрифугирования в центрифугах. Рассчитана на нагрузку до 2000 g. Изготовлена из стекла марки НС-1 или ХС1.ОписаниеОбъем............................................................. 10 млЦена деления ............................................ 0,2 млДопустимая погрешность ..................... ± 0,2 млНаружный диаметр ....................... 17,0 ± 0,5 ммВысота .............................................. 105 +5 -1 мм |
|  | **ЛОТ №42**Стекла предметные со шлифованными краями 76,2х25,4мм 1мм | штука | 4000 | Стекло предметное со шлифованными краями предназначено для микроскопирования в видимой области спектра. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.ОписаниеГабариты............................ 26 х 76 ±1,0 ммТолщина...................................... 1 ± 0,1 мм |
|  | **ЛОТ №43**Стекла предметные со шлифованными краями с полосой для записи 76,2х25,4мм 1мм | штука | 5500 | Стекло предметное со шлифованными краями и полосой для записи предназначено для микроскопирования в видимой области спектра. Полоса выполнена методом шелкографиии, это позволило получить поверхность удобную для записи. Изготовлено из прозрачного бесцветного силикатного стекла.ОписаниеГабариты............................ 26 х 76 ±1,0 ммТолщина...................................... 1 ± 0,1 ммШирина полосы.................................. 20 мм |
|  | **ЛОТ №44**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 | штука | 6 | 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. Фасовка 8х60мл+8х15мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №45**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 | штука | 6 | 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. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №46**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 | штука | 8 | 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. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №47**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 | штука | 12 | 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. |
|  | **ЛОТ №48**ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800,фасовка 10х60 мл | штука | 14 | ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А.Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики:Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л.Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV):1,0%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7%. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л Повторность(CV):0,4%. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10x 60мл.Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №49**КРЕАТИНИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), почечный профиль; щелочной пикрат (метод Яффе), конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 600мл (10х60мл) | штука | 18 | КРЕАТИНИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; щелочной пикрат (метод Яффе), конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0.4 моль/л, детергент. Реагент B. Пикриновая кислота 25 ммоль/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.04 мг/дл= 3.55 мкмоль/л. Пределы линейности: 20 мг/дл= 1768 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. Повторность (CV): 3.2 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 4.8 %. Средняя концентрация: 3.16 мг/дл= 280 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.2 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.2 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл= 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация: 284 мг/дл= 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.2 %. Количество исследований-1800. Фасовка 5х60мл+5х60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №50**МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), почечный профиль; уриказа/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 600мл | штука | 6 | МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, Почечный профиль; уриказа/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент.Состав: Реагент А. Фосфат 100 ммоль/л, детергент 1.5 г/л,дихлорофенолсульфонат 4 ммоль/л, уриказа > 0.12 Ед/мл, аскорбатоксидаза >5 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.8. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 0.31 мг/дл = 18.5 мкмоль/л. Пределы линейности: 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:5.2 мг/дл = 311 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.3 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.9 %. Средняя концентрация: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.1 %. Моча Средняя концентрация:20.9 мг/дл = 1243 мкмоль/л. Повторность (CV): 2.5 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 3.4 %. Средняя концентрация:41.8 мг/дл = 2486 мкмоль/л . Повторность (CV): 1.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 2.8 %. Количество исследований-1800. Фасовка 10х60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №51**МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий монореагент, количество исследований - 1800,фасовка, 600 мл | штука | 9 | МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400,необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреаза/глутаматдегидрогеназа, фиксированное время; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглютарат 5.6 ммоль/л, уреаза > 140 Ед/мл, глютаматдегидрогеназа > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.0. Реагент B. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация:1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрилабораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация:1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Повторность (CV): 2.9 % Внутрилабораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8х60+8х15мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №52**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 | штука | 25 | 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. Фасовка 2x60мл+2х20мл. 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), 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. Фасовка 2x60мл+2х20мл, температура хранения +15 +30 ⁰С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №53**ТРИГЛИЦЕРИДЫ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), общий скрининговый профиль; глицеролфосфатоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент, количество исследований - 1800, фасовка 10х60мл | штука | 8 | ТРИГЛИЦЕРИДЫ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе, Общий скрининговый профиль; глицеролфосфатоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: PIPES 45 ммоль/л, ацетатный магния 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, липаза > 100 Ед/мл, глицеролкиназа > 1.5 Ед/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза > 4 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.75 ммоль/л, АТР 0.9 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: Пороговая чувствительность: 5.99 мг/дл= 0.067 ммоль/л. Пределы линейности: 600 мг/дл= 6.78 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 56 мг/дл= 0.63 ммоль/л. Повторность (CV) - 2.4 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.9 %; Средняя концентрация 115 мг/дл= 1.29 ммоль/л . Повторность (CV) -1.0 % . Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.4 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №54**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 | штука | 2 | 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. |
|  | **ЛОТ №55**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 | штука | 8 | 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. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №56**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 | штука | 16 | 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. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №57**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 | штука | 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. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №58**ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий монореагент, количество исследований- 900, фасовка 4x60мл, 4x15мл. | штука | 5 | Щелочная фосфатаза ДЭА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, необходимо наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноламиновый буфер, кинетика; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Диэтаноламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4-Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV):0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.7 % . Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4х60 мл+4х15. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №59**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 | штука | 6 | 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. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №60**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 | штука | 4 | 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.Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. |
|  | **ЛОТ №61**ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 4x60мл+4х15мл | штука | 4 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; глицилглицин, кинетика; жидкий биреагент.Состав: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, гидроксид натрия 130 ммоль/л, рН 7.9. Реагент В. γ-Глютамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 3.07 Ед/л = 0.052 мккат/л. Пределы линейности: 600 Ед/л = 10.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 34 Ед/л = 0.57 мккат/л. Повторность (CV) - 2.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 137 Ед/л = 2.27 мккат/л. Повторность (CV) 0.6%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.3%. Количество исследований -900. Фасовка 4x 60 мл + 4x 15 мл. Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400.  |
|  | **ЛОТ №62**БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, 5х5мл | штука | 15 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР (Human) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400. Параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка, 5х5мл |
|  | **ЛОТ №63**БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 | штука | 8 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ l набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400. Параметры:АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл |
|  | **ЛОТ №64**БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 | штука | 8 | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА (HUMAN) УРОВЕНЬ 2 -набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400. Параметры: АСE, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, β-гидроксибутират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевина, мочевая кислота, UIBC, цинк, фасовка 5х5мл |
|  | **ЛОТ №65**Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400 | штука | 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 |
|  | **ЛОТ №66**Кюветы для образцов (1000) из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 | штука | 15 | Кюветы для образцов из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический BA400, производства компании BioSystems S.A, Испания,1000 штук в упаковке |
|  | **ЛОТ №67**Концентрированный моющий раствор 500-мл из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический BA400 | штука | 4 | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический BA400, объем 500 мл |
|  | **ЛОТ №68**Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 | штука | 2 | Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400  |
|  | **ЛОТ №69**Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 | штука | 2 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 |
|  | **ЛОТ №70**Д-Димер -HemosIL D-Dimer из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с приналдежностями (4х3мл; 4х9мл; 2х1мл), (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) | штука | 10 | Д-Димер -HemosIL D-Dimer из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с приналдежностями (4х3мл; 4х9мл; 2х1мл), (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) |
|  | **ЛОТ №71**Контроль Д-Димера – HemosIL Liquid, (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS (5х1мл; 5х1мл), (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) | штука | 6 | Контроль Д-Димера – HemosIL Liquid, (уп.: 5 фл. по 1 мл + 5 фл. по 1 мл) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для диагностики in vitro ACL TOP, модификации: ACL TOP 350 CTS, ACL TOP 550 CTS, ACL TOP 750, ACL TOP 750 CTS, ACL TOP 750 LAS (5х1мл; 5х1мл), (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) (Biokit S.A., ИСПАНИЯ) |
|  | **ЛОТ №72**Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фибриногена) - HemosIL RecombiPlasTin 2G/Prothrombin Time reagent 5х20ml) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 10 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фибриногена) - HemosIL RecombiPlasTin 2G/Prothrombin Time reagent 5х20ml) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №73**АЧТВ-SynthASil, 5+5х10 мл. (720 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 10 | АЧТВ-SynthASil, 5+5х10 мл. (720 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №74**QFA Thrombin/ QFA набор Фибриноген по Клаусу, 10х5 мл. (730 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 10 | QFA Thrombin/ QFA набор Фибриноген по Клаусу, 10х5 мл. (730 tests) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №75**Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (4x2.5 or 8 ml; 1х9 ml), Instrumentation Laboratory Со, США ) | штука | 10 | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (4x2.5 or 8 ml; 1х9 ml), Instrumentation Laboratory Со, США ) |
|  | **ЛОТ №76**Calibration Plasma/ Калибровочная плазма, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 4 | Calibration Plasma/ Калибровочная плазма, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №77**Normal Control Assayed/Unassayed/ Нормальный контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 7 | Normal Control Assayed/Unassayed/ Нормальный контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №78**Low Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Низкий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 7 | Low Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Низкий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №79**High Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Высокий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 7 | High Abnormal Control Assayed/Unassayed/ Высокий Патологический контроль, 10х1 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №80**DILUENT FACTOR/разбавитель факторов, 1х100 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями  | штука | 8 | DILUENT FACTOR/разбавитель факторов, 1х100 мл из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями  |
|  | **ЛОТ №81**Cleaning Solution (Clean A)/ Моющий раствор (А), 1х500 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 3 | Cleaning Solution (Clean A)/ Моющий раствор (А), 1х500 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №82**Cleaning Agent (Clean В)/ Моющий агент (В), 1х80 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями | штука | 5 | Cleaning Agent (Clean В)/ Моющий агент (В), 1х80 мл. из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями |
|  | **ЛОТ №83**Rotors/ Роторы на 20 позиций, 100 шт/уп. (на 1800 исследований) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями  | штука | 10 | Rotors/ Роторы на 20 позиций, 100 шт/уп. (на 1800 исследований) из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический ACL ELITE PRO с принадлежностями  |
|  | **ЛОТ №84**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)  | штука | 35 | 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)  |
|  | **ЛОТ №85**Наконечники полимерный одноразовый к дозаторам пипеточнымНП Thermo Fisher Scientific для одноканального дозатора на **(100-1000)мкл №500** | упаковка | 30 | Наконечники для дозаторов предназначены для взятия, переноса и высокоточного дозирования растворов (химреактивы, реагенты, биологические жидкости и т.п. в концентрациях, используемых в клинико-диагностических лабораториях, за исключением концентрированных органических растворителей) при помощи дозаторов. Совместим с большинством современных дозаторов.ОписаниеОбъём.................................................................... 100-1000 мклДлина.................................................................................... 71 ммДиаметр верхний внутренний................................... 7 ммМатериал....................................................... полипропиленУпаковка............................................................................ 500 шт. |
|  | **ЛОТ №86**Пробирки Эппендорфа (1000шт в упаковке)объём 2мл | штука | 3 | Предназначена для взятия микропроб сыворотки крови и других биологических жидкостей, их хранения и транспортировки в медицинское учреждение. Пробирка Эппендорфа представляет собой градуированную микроцентрифужную пробирку с защёлкивающейся крышкой. Изготовлена пробирка из полипропилена, что обеспечивает возможность автоклавирования в стандартном режиме. Имеет матовое окошко для записи информации.Относительное центробежное ускорение 3000 g.ОписаниеОбъем.................................................. 2,0 млДиаметр.............................................. 11 ммВысота................................................ 44 ммЦена деления..................................... 0,5 млМатериал............................... полипропиленУпаковка.............................. 500 шт. |
|  | **ЛОТ №87**Пипетки для переноса жидкости пластиковые,стерильные,градуированные (Пастера) (в упаковке 300 шт.) | штука | 8 | Пипетки Пастера стерильные предназначены для дозирования растворов при проведении серологических и бактериологических исследований. На каждую пипетку нанесена рельефная градуировка. Шкала градуировки 0,5-3,0 мл. Постоянный диаметр носика позволяет всегда получать каплю заданного объема. Замкнутый резервуар для заполнения обеспечивает безопасность работы.ОписаниеОбъём..................................................... 3,0 млНоминальная вместимость..................3,5 млДлина............................................. 160 ± 2 ммЦена деления........................................ 0,5 млМатериал...................................... полиэтиленУпаковка................................. инд.уп./100 шт. |
|  | **ЛОТ №88**Палочка стеклянная лабораторная длин.220, диаметр5мм | штука | 300 | Разработана для перемешивания невязких растворов. Изготовлена из стекла ТС.ОписаниеДлина....................... 220 ± 5,0 ммДиаметр...................... 5 ± 0,5 мм |

Приложение №3 к тендерной документации

Формы документов

Приложение 32 к приказу
Министра здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года
№ ҚР ДСМ–113

**Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика**

|  |  |  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| № | Наименование документа | Дата и номер | Краткое содержание | Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии)) | Оригинал, копия, нотариально засвидетельство-ванная копия (указать нужное) | Номер страницы |
|   |   |   |   |   |   |   |
|   |   |   |   |   |   |   |
| № | Наименование документа | Дата и номер | Краткое содержание | Кем подписан документ (указать должность и Ф.И.О (при его наличии)) | Оригинал, копия, нотариально засвидетельство-ванная копия (указать нужное) | Номер страницы |
|   |   |   |   |   |   |   |
|   |   |   |   |   |   |   |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 2 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

       Сноска. Приложение 2 – в редакции приказа Министра здравоохранения РК от 17.06.2022 № ҚР ДСМ-53 (вводится в действие по истечении десяти календарных дней после дня его первого официального опубликования).

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |
|   | (Кому) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование заказчика,организатора закупаили 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 требованиями и условиями, постановлением Правительства

Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил

организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и

специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема

бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального

медицинского страхования, фармацевтических услуг и признании утратившими силу

некоторых решений Правительства Республики Казахстан" (далее – Правила).

Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с требованиями и

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 приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |
|   | 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)

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

      Исх. № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

Кому:

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

(наименование и реквизиты Единого дистрибьютора, организатора закупа, заказчика)

 **Электронная банковская гарантия**
**(вид обеспечения тендерной или конкурсной 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/конкурсе по закупу

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

объявленном

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

 (наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (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/на веб-портале закупок) – в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

 (сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить Единому дистрибьютору по первому требованию, включая

требование в электронном виде на веб-портале закупок, 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 постановлением Правительства

Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного

объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования,

фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан"

(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) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 6 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |
|          | Форма |

 **Уведомление о возврате денег (обеспечение тендерной заявки)**

      Уведомляем о возврате денег, внесенных в качестве гарантийного обеспечения тендерной/

конкурсной заявки, в связи с отклонением заявки потенциального поставщика, принимавшего

участие в тендере/конкурсе по закупу лекарственных средств и медицинских изделий

указанном в объявлении №\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (номер объявления на веб-портале закупок)

объявленном \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (наименование заказчика, организатора закупа

или Единого дистрибьютора) \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления), по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_

(номер лота на веб-портале закупок) в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 7 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

      № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование банка)Кому (для сведения):\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование потенциальногопоставщика) |

 **Требование об оплате электронной банковской гарантии**
**(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)

требуем удержать гарантийное обеспечение, внесенное в виде электронной банковской

гарантии в связи с:

отказом или уклонением от заключения договора (дополнительного соглашения)

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

или не предоставлением меры обеспечения исполнения обязательств по договору

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.,

принимавшего участие в тендере/конкурсе по закупу

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

(наименование и объем товара/услуги), объявленном

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

(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора),

по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявлении/на веб-портале закупок)

– в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

Ф.И.О. (при его наличии) руководителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 8 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

      № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

дата \_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Кому\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование потенциальногопоставщика) |

 **Уведомление об удержании гарантийного обеспечения в виде денежного взноса**
**(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)**

      Настоящим \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)

уведомляет об удержании гарантийного обеспечения, внесенного в виде

денежного взноса в связи с:

отказом или уклонением от заключения договора (дополнительного соглашения)

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.

или не предоставлением меры обеспечения исполнения обязательств по договору

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ от "\_\_" \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ 20\_\_ г.,

принимавшего участие в тендере/конкурсе по закупу

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

(наименование и объем товара/услуги), объявленном

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

(наименование заказчика/организатора закупа/Единого дистрибьютора),

по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявлении/на веб-портале закупок)

– в размере \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (сумма в цифрах и прописью) тенге.

Ф.И.О. (при его наличии) руководителя \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 9 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |

 **Уведомление о прекращении действия электронной банковской гарантии**
 **(обеспечение тендерной заявки)**

      Уведомляем о прекращении действия электронной банковской гарантии

(гарантийное обеспечение тендерной заявки) в связи с отклонением заявки

потенциального поставщика, принимавшего участие в тендере по закупу

лекарственных средств и медицинских изделий указанном в объявлении

№ \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявления на веб-портале закупок) объявленном

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

(наименование заказчика, организатора закупа или Единого дистрибьютора)

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_ (дата, месяц, год объявления), по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер лота на веб-портале закупок) в размере

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге.

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 14 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

**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 постановления Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021

года № 375 "Об утверждении Правил организации и проведения закупа

лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных

продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи

и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования,

фармацевтических услуг и признании утратившими силу некоторых решений

Правительства Республики Казахстан" (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:

 **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.

 **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).

 **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).

 **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.

 **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, в случае прекращения 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) в случае 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. В случае появления 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.

 **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. В случае, 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.

 **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, в случае установления нарушения такого обязательства.

 **8. Заключительные положения**

      42. Договор составляется на казахском и русском языках. В случае, если второй стороной Договора является иностранная организация, то второй экземпляр может переводиться на язык в соответствии с законодательством Республики Казахстан о языках. В случае 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.

 **9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:**

|  |  |
| --- | --- |
| Заказчик:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИНЮридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) | Поставщик:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_БИНЮридический адрес:Банковские реквизитыТелефон, e-mailДолжность \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)Печать (при наличии) |
|   | Приложениек Типовому договору закупа(между Заказчикоми 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. В случае возникновения у Стороны подозрений, что произошло или может произойти нарушение каких-либо антикоррупционных условий, соответствующая Сторона уведомляет другую Сторону в письменной форме, а также информирует об этом вышестоящего руководителя и (или) руководство государственного органа либо организации, сотрудником которой является, и (или) уполномоченные государственные органы в соответствии с пунктом 1 статьи 24 Закона Республики Казахстан "О противодействии коррупции".

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

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

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

|  |  |
| --- | --- |
|   | Приложение 15 к приказуМинистра здравоохраненияРеспублики Казахстанот 12 ноября 2021 года№ ҚР ДСМ–113 |

|  |  |
| --- | --- |
|   | Форма |
|   | Кому:\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_(наименование Единогодистрибьютора, организаторазакупа, заказчика) |

 **Отказ от подписания договора**

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

(наименование потенциального поставщика-победителя)

отказывается от подписания договора по итогам тендера/конкурса по закупу

\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_,

по лоту № \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(номер в объявлении/на веб-портале закупок)

по причине \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_

(указать соответствующее обоснование).

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