

Объявление № 7
о проведении закупа медицинских изделий и реагентов способом проведения тендера

г. Костанай

18.04.2024 г.

КПП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО БИН 171040015102, (юр. адрес: г. Костанай, ул. Амангельды 134, ИИК KZ1396513F0007528009, в АО "ForteBank", БИК IRTYKZKA, e-mail kst_oc_aids@mail.ru) объявляет о проведении закупа способом запроса ценовых предложений следующих товаров:

№	Наименование медицинских изделий и реагентов	Ед. изм	Кол-во	Выделенная цена	Сумма, тенге
1.	Комплект реагентов для анализа щелочной фосфатазы. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. ЩФ в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л.. Продолжительность теста 60~120 секунд. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 862. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	21 775	87 100
2.	Комплект реагентов для анализа Аланинаминотрансферазы. Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста .Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820 ЕД/Л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 728. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	21 775	87 100
3.	Комплект реагентов для анализа Аспартатаминотрансферазы. Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат амино-,что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/Л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/Л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80	набор	4	21 775	87 100

	ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/Л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 728. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
4.	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе. Arsenazo III реагента связывается с ионом кальция образца и образует пурпурную комбинацию Arsenazo II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650~660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Длительность теста 60-120 секунд. Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Фасовка R 5x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 734. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	2	16 860	33 720
5.	Комплект реагентов для анализа Креатинина. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе. Креатин может образовываться при гидролизации амида с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевину и сарказин. Под воздействием оксидазы сарказина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 - аминоантитирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатина в образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N-этил-N-сульфогидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕд/Л; Сарказин оксидаза 8 КЕд/Л; HRP 700 ЕД/Л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминоантитирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕд/Л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл Количество тестов в упаковке не менее 862. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	15 289	61 156
6.	Комплект реагентов для анализа Общего билирубина. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется диазо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается.Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон	набор	4	29 979	119 916

	настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1х 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1077. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
7.	Комплект реагентов для анализа Общего холестерина. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азоби-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1х 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1077. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	52 353	209 412
8.	Комплект реагентов для анализа Общего белка. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	15 368	61 472
9.	Комплект реагентов для анализа Мочевины. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе. Мочевина в образце, катализированная уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α -кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD ⁺ . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- α -кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/л; α -кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50	набор	3	41 460	124 380

	мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 728. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
10.	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов высокой плотности (ЛПВП). Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антитирином с образованием H ₂ O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантитирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 423. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	43 392	173 568
11.	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов низкой плотности (ЛПНП). Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антитирином с образованием H ₂ O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантитирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSBmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 423. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	4	247 459	989 836
12.	Комплект реагентов для анализа γ -глутамилтрасферазы (GGT). Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности γ -ГТ в сыворотке и плазме крови человека на биохимическом анализаторе. Настоящий реагент включает растворимый субстрат Glucana, рекомендованный МФКХ. Глутамил из γ -ГТ каталитического субстрата перемещается в глицилглицин, в результате чего образуется глутамил глицилглицин и 5-амино-2-нитрофенил формат. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 100 ммоль/л; Натрия хлорид 5	набор	3	45 788	137 364

	ммоль/л; Глицилглицин 125 ммоль/л. Реагент 2- Трис Буфер 100 ммоль/л; L- γ -глутамил -3-карбокси-4-нитроанилин 14.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60~120 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~450 ед/л (7,5 мккат/л). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 862. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.				
13.	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе следующих анализаторов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл х 4.	набор	2	161 240	322 480
14.	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn, Fe, TIBC, ACP. Фасовка 5 мл х 4	набор	6	148 256	889 536
15.	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора совместим с биохимическим анализатором CS-400. Фасовка 500мл	набор	6	69 359	416 154
16.	Промывочный щелочной раствор совместим с биохимическим анализатором CS-400. Фасовка 2000мл.	набор	3	69 359	208 077
17.	HYPOCHLORITE SOLUTION (раствор гипохлорита). Готовый к использованию чистящий раствор гипохлорита натрия предназначен для очистки канала отбора проб и удаления загрязнений в проточных цитометрах. Раствор предназначен для использования только лаборантами и обученными операторами проточной цитометрии. Фасовка: 1x250 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	1	72 072	72 072
18.	Decontamination Liquid, (CD4%) (дезинфицирующая жидкость). Готовый к использованию раствор предназначен для проведения деконтаминации системы в проточных цитометрах. Реагент является изотоническим и содержит поверхностно-активные компоненты. Раствор предназначен для использования только лаборантами и обученными операторами проточной цитометрии. Фасовка: 1x250 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	2	44 112	88 224
19.	CLEANING SOLUTION (чистящий раствор). Готовый к использованию чистящий раствор предназначен для очистки канала отбора проб и удаления загрязнений в проточных цитометрах. Реагент является изотоническим и содержит поверхностно-активные компоненты. Это буферный раствор моющего средства для проточных систем. Раствор предназначен для использования только лаборантами и обученными операторами проточной цитометрии. Фасовка: 1x250 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	6	33 936	203 616
20.	SHEATH FLUID, (проточная жидкость). Готовый к использованию жидкий реагент предназначен для обеспечения того, чтобы образец, вводимый в проточный цитометр, проходил гидродинамическую фокусировку, а также позволяет системе работать в контролируемых условиях, когда частицы проходят через проточную ячейку в одиночном порядке. Реагент формирует	набор	20	63 576	1 271 520

	оболочку и пропускается через жидкостную систему проточного цитометра под давлением вакуума, тем самым обеспечивая поток образца прямо в центр измерительного канала. Принципы гидродинамической фокусировки приводят к выравниванию ячеек по одному в направлении потока. Фасовка: 1x5000 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.				
21.	Partec CD4% easy count kit (100 Tests) (CD4%) (наборы для подсчета (CD4%). Ручной четырехкомпонентный количественный тест IVD для определения лейкоцитов и субпопуляции лимфоцитов в цельной венозной крови взрослого человека с ЭДТА, которые затем могут быть подсчитаны с помощью проточного цитометра. Концентрация CD4 Т-клеток и CD4% лимфоцитов в образцах крови является полезным показателем для начала или последующего лечения ВИЧ-позитивных пациентов в сочетании с другими лабораторными и клиническими данными. Условия хранения: в тёмном месте при 2-8°C. Коэффициент вариации <5%, межинструментальная и внутриинструментальная точности <5%, средняя вариабельность между анализами 4.0-4.2%. Количество тестов в упаковке: 100. CD4% easy count kit для CyFlow Counter. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	18	471 600	8 488 800
22.	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (термобумага для принтера). Бумага для термопринтера проточного цитометра. Условия хранения: в умеренно тёплом не влажном месте до +25°C и менее 65% влажности. Фасовка: 1x5 шт. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	4	22 008	88 032
23.	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (контрольные шарики). Контрольные шарики используются для подтверждения работоспособности счетчика CyFlow™. Это контрольные частицы для абсолютного контроля качества подсчета на проточных цитометрах. Указанные концентрации гранул имитируют низкое количество клеток в диапазоне 20-25 частиц/мкл (соответственно 20 000-25 000 частиц/мл). Фасовка: 2x25 мл. Количество тестов в упаковке: 50. Условия хранения: при 2-8°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	7	65 280	456 960
24.	Sample Tubes,(CD4), (пробирки для образцов). Пробирки для образцов, используемые для проведения анализа на проточном цитометре. Материал: прозрачный полипропилен. Размер: 55x12 мм. Объём: 3,5 мл. Фасовка: не менее 500 шт. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.	набор	4	24 192	96 768
25.	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4. Для Автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 500 мл. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , поверхностно-активное вещество, пропиленгликоль Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 °C до 30 °C, срок годности DIFF lyse составляет 2 года с даты производства. При хранении при температуре от 15 °C до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, HGB≤1 г / л	набор	5	230 000	1 150 000
26.	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4. Для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 100 мл. Основной состав: Поверхностно-активное вещество, буфер, антибактериальные средства. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C, срок годности LH lyse составляет 2 года с даты производства. При хранении	набор	5	132 300	661 500

	при температуре от 15 до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, HGB≤1 г / л			
27.	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – Очиститель пробы для 5 частей (50 мл) для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 50 мл. Основной состав: гипохлорит натрия, гидроксид натрия. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C, срок хранения в закрытых флаконах - 2 года. При хранении при температуре от 15 до 30 °C срок действия открытого реагента составляет 30 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, 10 × 10 ⁹ / л	набор	4	11 350 45 400
28.	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л), для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 20 л REF: 23024006. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , буфер, антибактериальное средство. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C, срок годности разбавителя - 2 года с даты изготовления. При хранении при температуре от 15 до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, PLT≤10 × 10 ⁹ / л	набор	5	51 300 256 500

Условия осуществления поставки ЛС и МИ (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020): DDP Адрес: г. Костанай улица Амангельды 134.

Сроки и условия поставки: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД». Требуемый срок поставки товара: – с момента вступления в силу договора, в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года.

Порядок и источник передачи тендерной документации: Тендерная документация предоставляется бесплатно.

Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок: 110000 г. Костанай, ул. Амангельды 134, кабинет 312 ежедневно (кроме выходных и праздничных дней) с 09.00 до 17.00 часов, по «10» мая 2024 года 14.00 часов включительно.

Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками: 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» кабинет №301, 15.00 часов «10» мая 2024 года.

Потенциальный поставщик до истечения окончательного срока представления ценовых предложений представляет только одно ценовое предложение в запечатанном виде.

Конверт содержит ценовое предложение по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам, разрешение, подтверждающее права физического или юридического лица на осуществление деятельности или действий (операций), осуществляемое разрешительными органами посредством лицензирования или разрешительной процедуры, в сроки, установленные заказчиком или организатором закупа, а также документы, подтверждающие соответствие предлагаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий условиям, предусмотренным пунктом 11 «Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг» утвержденных Приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 7 июня 2023 года № 110, а также описание и объем фармацевтических услуг.

Представление потенциальным поставщиком ценового предложения является формой выражения его согласия осуществлять поставку лекарственных средств и (или) медицинских изделий или оказывать фармацевтические услуги с соблюдением условий запроса и типового договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону: 8-7142-37-05-90.

И.о. главного врача

А. Чижков

И.о. заведующего диагностической лабории: Қойшыманов Т.Т.

Юрист-консульт: Нурмагамбетова Г.У.

Исп. Дошанов К.Ж.
Tel.: 8-7142-37-05-90, 8-777-412-43-47

Утверждено:
И.о. главного врача
КГП «Костанайский областной центр
по профилактике и борьбе со СПИД» УзАКО
Чижков А.Г.

Приказ № 93-0
от «18» апреля 2024 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ
для закупа медицинских изделий и реагентов

Заказчик КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области (адрес 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, БИН 171040015102, e-mail kst_oc_aids@mail.ru.)

Организатор тендера КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» Управления здравоохранения акимата Костанайской области (адрес 110000 г. Костанай ул. Амангельды 134, БИН 171040015102, e-mail kst_oc_aids@mail.ru.)

Представитель организатора тендера

Дошанов К.Ж. – Бухгалтер по государственным закупкам – 8-7142-37-06-04/37-05-90
Тендерная документация предоставляется бесплатно.

Глава 1. Общие положения

1. Тендер проводится с целью выбора поставщика (ов) – **медицинских изделий** (далее – Товары) – полный перечень закупаемых лекарственных средств и медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.
2. Сумма, выделенная для данного тендера, составляет 16 887 763,00 (шестнадцать миллионов восемьсот восемьдесят семь тысяч семьсот шестьдесят три) тенге 00 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 не участвует в закупе, если:

- 1) близкие родственники, супруг (супруга), близкие родственники супруга (супруги) первых руководителей потенциального поставщика и (или) уполномоченного представителя потенциального поставщика обладают правом принимать решение о выборе поставщика либо являются представителем заказчика, организатора закупа или единого дистрибутора в проводимом закупе;
 - 2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.
- Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим условиям:
- 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
 - 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
 - 3) не аффилирован с членами и секретарем комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибутора, которые имеют возможность прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения комиссии (комиссии);
 - 4) отсутствие задолженности в бюджет, в том числе по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
 - 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;
 - 6) не является участником тендера по одному лоту со своим аффилированным лицом.

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

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 предъявляются следующие требования:

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

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

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

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

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

- 4) хранение и транспортировка в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 16 февраля 2021 года № КР ДСМ-19 "Об утверждении правил хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22230);
- 5) соответствие маркировки, потребительской упаковки и инструкции по применению лекарственных средств и медицинских изделий требованиям законодательства Республики Казахстан, за исключением случаев ввоза в Республику Казахстан незарегистрированных лекарственных средств и (или) медицинских изделий;
- 6) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий на дату поставки поставщиком заказчику составляет:
- не менее пятидесяти процентов от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности менее двух лет);
- не менее двенадцати месяцев от указанного срока годности на упаковке (при сроке годности два года и более);
- 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.
12. Условия, предусмотренные подпунктами 4), 5), 6), 7), 8), 9), 10), 11), 12) и 13) пункта 11 настоящих Правил, подтверждаются поставщиком при исполнении договора поставки или закупа.
13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибутор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

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):

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

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

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 гарантейного обеспечения тендерной заявки;

9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;

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

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

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

13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;

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

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

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

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

17) перечень и количество медицинской техники;

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

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

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

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

2. Разъяснения тендерной документации.

1). Не позднее чем за 10 (десять) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок при необходимости потенциальный поставщик обращается к заказчику, организатору закупа за разъяснениями по тендерной документации, на которые

заказчик или организатор закупа не позднее 3 (трех) рабочих дней со дня получения запроса дают разъяснение, направляемое всем потенциальным поставщикам, получившим тендерную документацию, на дату поступления запроса без указания автора запроса.

2). Заказчик или организатор закупа при необходимости проводит встречу с потенциальными поставщиками для разъяснения условий тендера до 14.00 часов 10 мая 2024 года по адресу: г. Костанай ул. 1 Амангельды 134 КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО кабинет №312, 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.

3. Внесение изменений в тендерную документацию.

1. Не позднее 7 (семи) календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее 5 (пяти) календарных дней.

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

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

4. Основная часть настоящей тендерной документация должна содержать следующую информацию:

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

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

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

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

5) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

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

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

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

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

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

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.

Тендерная заявка печатается либо пишется несмыываемыми 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.

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. Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова «**Тендер по закупу медицинских изделий и реагентов № 7**» и «**Не вскрывать до 15.00 часов 10 мая 2024 года**».

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

Глава 6. 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 - гарантыйное обеспечение) представляется в виде:

1) гарантого 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, согласно приложению 3 к настоящим Правилам.

Гарантыйное обеспечение тендерной заявки в виде залога денег вносится потенциальным **поставщиком на соответствующий счет организатора тендера. (КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО, БИН 171040015102, ИИК KZ1396513F0007528009, в АО "ForteBank", БИК IRTYKZKA)**

2. Срок действия гарантого обеспечения тендерной заявки должен быть не менее срока действия тендерной заявки.

3. Организатор тендера возвращает гарантыйное обеспечение тендерной заявки в течение пяти рабочих дней с момента наступления следующих случаев:

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 гарантого обеспечения исполнения договора закупа.

4. Гарантыйное 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 гарантыйное обеспечение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг.

Глава 7. 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 полномоченные представители.

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

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

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

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

8) установления факта представления недостоверной информации по условиям, предусмотренным настоящими Правилами 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 пункту 11 настоящих Правил;
- 11) если техническая характеристика заявленной медицинской техники не соответствует технической характеристике и (или) комплектации, определенной регистрационным удостоверением и (или) регистрационным досье;
- 12) несоответствия условиям пункта 10 настоящих Правил;
- 13) установленных пунктами 15, 21 настоящих Правил;
- 14) если тендерная заявка имеет более короткий срок действия, чем указано в условиях тендерной документации;
- 15) непредставления ценового предложения либо представления ценового предложения не по форме, согласно приложению 2 к настоящим Правилам;
- 16) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие, превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;
- 17) представления тендерной заявки в непрошитом виде с непронумерованными страницами, не скрепленной подписью, без указания на конверте наименования или юридического адреса потенциального поставщика, заказчика или организатора закупа;
- 18) несоответствия потенциального поставщика и (или) соисполнителя условиям, предусмотренным пунктами 8 и 9 настоящих Правил;
- 19) установления факта аффилированности в нарушение условий настоящих Правил.

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

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

5. Закуп способом тендера или его какой-либо лот признаются несоставившимися 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 условиям 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 условиям настоящих Правил.

Глава 9. Протокол об итогах тендера

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

- 1) наименования и краткое описание лекарственных средств, медицинских изделий или фармацевтических услуг;
 - 2) сумма закупа;
 - 3) наименования, местонахождение и квалификационные данные потенциальных поставщиков, представивших тендерные заявки;
 - 4) цена и условия каждой тендерной заявки в соответствии с тендерной документацией;
 - 5) изложение оценки и сопоставления тендерных заявок;
 - 6) основания отклонения тендерных заявок;
 - 7) наименования и местонахождение победителя (ей) по каждому лоту тендера и условия, по которым определен победитель, с указанием торгового наименования;
 - 8) наименования и местонахождение участника каждого лота тендера, предложение которого является вторым после предложения победителя, с указанием торгового наименования;
 - 9) основания, если победитель тендера не определен;
 - 10) срок, в течение которого надлежит заключить договор закупа;
 - 11) информация о привлечении экспертной комиссии.
2. В течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов тендера заказчик или организатор закупа уведомляют потенциальных поставщиков, принявших участие в тендере, о результатах тендера путем размещения протокола итогов на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа.
3. Протокол об итогах тендера размещается на интернет-ресурсе заказчика или организатора закупа. Организатор закупа в течение 3 (трех) календарных дней со дня подведения итогов направляет заказчику заверенные копии протокола итогов закупа и техническую спецификацию лекарственных средств и (или) медицинских изделий победителя.

Глава 10. Порядок заключения договора о закупе

1. Заказчик в течение 5 (пяти) календарных дней со дня подведения итогов тендера либо получения итогов закупа от организатора закупа направляет потенциальному поставщику подписанный договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг, составляемый по форме, согласно приложению 5 и (или) 6 настоящих Правил.

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

3. Непредставление в указанный срок подписанного договора или уведомления о несогласии с условиями считается отказом от его заключения. Срок рассмотрения отказа не превышает 2 (двух) рабочих дней со дня представления отказа от заключения договора.

4. Договор закупа или договор на оказание фармацевтических услуг вступают в силу со дня подписания его уполномоченными представителями сторон.

5. 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 условиям настоящих Правил, и ценовое предложение которого является вторым после предложения победителя.

6. Не допускаются 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.

7. Внесение изменения в заключенный договор при условии неизменности состава или характеристики лекарственного средства и (или) медицинского изделия, 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.

8. 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 11. Порядок внесения обеспечения исполнения договора о закупе

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

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

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

2) банковской гарантии, выданной в соответствии с нормативными правовыми актами Национального Банка Республики Казахстан по форме, согласно приложению 10 к настоящим Правилам.

3. Гарантитное обеспечение в виде гарантитного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика.

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

5. Гарантитное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг вносится поставщиком не позднее 10 (десяти) рабочих дней со дня его вступления в силу, если им не предусмотрено иное.

6. Гарантитное обеспечение исполнения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг не возвращается заказчиком поставщику при:

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

2) неисполнении или исполнении ненадлежащим образом своих обязательств по договору поставки (нарушение сроков поставки и нарушение других условий договора);

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

Глава 12. 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 13. Поддержка отечественных товаропроизводителей и/или производителей государств-членов Евразийского экономического союза

1. 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 условиям настоящих Правил, такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

2. 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 условиям настоящих Правил, то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, 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 Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

2) регистрационным удостоверением на лекарственное средство или медицинское изделие, выданным в соответствии с приказом Министра здравоохранения Республики Казахстан от 9 февраля 2021 года № КР ДСМ-16 "Об утверждении правил государственной регистрации, перерегистрации лекарственного средства или медицинского изделия, внесения изменений в регистрационное досье лекарственного средства или медицинского изделия" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 22175), 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-КZ".

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 решению Совета ЕАЭС от 3 ноября 2016 года № 78 "О Правилах регистрации и экспертизы лекарственных средств для медицинского применения" и решению Совета ЕАЭС от 12 февраля 2016 года № 46 "О Правилах регистрации и экспертизы безопасности, качества и эффективности медицинских изделий".

Глава 14. 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 дистрибуторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

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);
- 2) потенциальные поставщики при закупе лекарственных средств прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибуторской практики (GDP);
- 3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).
3. Если в закупе по лоту участвует только один потенциальный поставщик, представивший заявку, соответствующую условиям объявления или приглашения на закуп и условиям настоящих Правил, и сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской 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 условиям настоящих Правил, и сертификаты о соответствии объектов требованиям надлежащей производственной практики (GMP) или надлежащей дистрибуторской практики (GDP), то победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.
Если в закупе по лоту участвуют два и более потенциальных поставщика, представивших регистрационное удостоверение, полностью и в точности соответствующее данным государственного реестра лекарственных средств и (или) медицинских изделий, или номер разрешения (заключения) уполномоченного органа в области здравоохранения на ввоз лекарственного средства и (или) медицинского изделия в Республику Казахстан, преимущество предоставляется потенциальным поставщикам, представившим регистрационное удостоверение, при этом победитель среди них определяется по наименьшей цене по итогам аукциона, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

Форма

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия (вид обеспечения тендерной заявки)
Наименование банка (филиала банка)

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Гарантийное обеспечение № _____

"_____" 20__ года

Банк (филиал банка) _____

(наименование) (далее – Банк)

проинформирован, что _____

(наименование)

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

(наименование заказчика/организатора закупа)

(дата, месяц, год объявления)

и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку

(наименование и объем товара)

на общую сумму _____ (прописью) тенге,

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

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

(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____

(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупа

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

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

на сумму _____

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

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

предусмотренным правилами организации и проведения закупа лекарственных средств,

медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках

гарантированного объема бесплатной медицинской помощи,

дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся

в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной

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

обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг

(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной заявки

Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу

в соответствии с Правилами, а при признании Потенциального поставщика

победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного

обеспечения по заключенному договору.

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

Печать Банка

Форма
(Кому) _____
(наименование заказчика,
организатора закупа
или единого дистрибутора)

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 осуществлять поставку лекарственных средств/медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) _____ (номер лота) _____

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

2) _____ (номер лота) _____

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

в соответствии с условиями, правил организаций и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила). Потенциальный поставщик подтверждает, что ознакомлен с условиями, предусмотренными Правилами, и осведомлен об ответственности за предоставление конкурсной комиссии недостоверных сведений о своей правомочности, квалификации, качественных и иных характеристиках поставки медицинской техники, а также иных ограничениях, предусмотренных действующим законодательством Республики Казахстан. Потенциальный поставщик подтверждает достоверность сведений в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п\п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.
Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия
подписать тендерную заявку от имени и по поручению

(наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

"___" ___ 20__ г.

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 дистрибутора (при закупе * Единым дистрибутором)	
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 дистрибутора

Дата "___" 20__ г.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии)

Подпись _____
Печать (при наличии)

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, нотариально засвидетельство-ванная копия (указать нужное)	копия,	Номер страницы

Предоставляется на электронном носителе с заполненной формой описи.

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

(местонахождение)

"___" ____ г.

дальнейшем "Заказчик", в лице _____ (полное наименование заказчика), именуемый в наименование (полное наименование) уполномоченного лица с одной стороны, и _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) _____ (полное наименование поставщика) _____, победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице _____, должностъ, фамилия, имя, отчество (при его наличии) _____, уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по закупу (указать предмет закупа) № _____ от "___" ____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

1. В данном Договоре нижеперечисленные понятия будут иметь следующее толкование:
 - 1) Договор – гражданско-правовой акт, заключенный между Заказчиком и Поставщиком в соответствии с нормативными правовыми актами Республики Казахстан с соблюдением письменной формы, подписанный Сторонами со всеми приложениями и дополнениями к нему, а также со всей документацией, на которую в Договоре есть ссылки;
 - 2) цена Договора – сумма, которая должна быть выплачена Заказчиком Поставщику в соответствии с условиями Договора;
 - 3) товары – лекарственные средства и (или) медицинские изделия и сопутствующие услуги, которые Поставщик должен поставить Заказчику в соответствии с условиями Договора;
 - 4) сопутствующие услуги – услуги, обеспечивающие поставку товаров, такие как, транспортировка и страхование, и любые другие вспомогательные услуги, включающие, монтаж, пуск, оказание технического содействия, обучение и другие обязанности Поставщика, направленные на исполнение Договора;
 - 5) Заказчик – местные органы государственного управления здравоохранением областей, городов республиканского значения и столицы, военно-медицинские (медицинские) подразделения, ведомственные подразделения (организации), оказывающие медицинские услуги, а также субъекты здравоохранения, оказывающие медицинские услуги в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования;
 - 6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о закупе и осуществляющее поставку товаров, указанных в условиях Договора.

Глава 2. Предмет Договора

2. Поставщик обязуется поставить товар в соответствии с условиями Договора, в количестве и качестве, определенных в приложениях к настоящему Договору, а Заказчик принять его и оплатить в соответствии с условиями Договора.
3. Перечисленные ниже документы и условия, оговоренные в них, образуют данный Договор и считаются его неотъемлемой частью, а именно:
 - 1) настоящий Договор;
 - 2) перечень закупаемых товаров;
 - 3) техническая спецификация;
 - 4) обеспечение исполнения Договора (этот подпункт указывается, если в тендерной документации или Правилах предусматривается внесение обеспечения исполнения Договора).

Глава 3. Цена Договора и оплата

4. Цена Договора (для ГУ указать наименование товаров согласно бюджетной программы/специфики) составляет _____ тенге (указать сумму цифрами и прописью) и соответствует цене, указанной Поставщиком в его тендерной заявке.

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

Форма оплаты перечисление

Сроки выплат Заказчик оплачивает Поставщику обусловленную цену Договора путем перечисления денежных средств на банковский счет Поставщика по факту поставки товара по мере поступления финансирования.

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

- 1) копия договора или иные документы, представляемые Поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибутора либо официального представителя производителя;
- 2) счет-фактура, накладная, акт приемки-передачи;
- 3) иные документы специфичные для конкретного вида товара (при закупе медицинской техники: график проведения сервисного обслуживания; сертификат о прохождении первичной поверки средства измерения, если товар является средством измерения; документы, подтверждающие проведение обучения медицинских и технических специалистов заказчика).

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

8. Поставщик не должен без предварительного письменного согласия Заказчика раскрывать кому-либо содержание Договора или какого-либо из его положений, а также технической документации, планов, чертежей, моделей, образцов или информации,

представленных Заказчиком или от его имени другими лицами, за исключением того персонала, который привлечен Поставщиком для выполнения настоящего Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

30. Если в период выполнения Договора Поставщик в любой момент столкнется с условиями, мешающими своевременной поставке товаров, Поставщик должен незамедлительно направить Заказчику письменное уведомление о факте задержки, ее предположительной

длительности и причине(ах). После получения уведомления от Поставщика Заказчик должен оценить ситуацию и может, по согласованию с администратором бюджетной программы, продлить срок выполнения Договора поставщиком. В этом случае, такое продление должно быть ратифицировано сторонами путем внесения поправки в Договор.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

- 1) во время раскрытия находилась в публичном доступе;
- 2) после раскрытия другой Стороне поступает в публичное пользование путем публикации или иным образом без нарушения Договора раскрывающей Стороной (путем предоставления по запросам государственных, правоохранительных и судебных органов);
- 3) во время раскрытия другой Стороной находилась во владении у Стороны и не была приобретена прямо или косвенно у такой Стороны;
- 4) была получена от третьей стороны, однако такая информация не была представлена третьей стороне напрямую или косвенно со Стороны, гарантирующей конфиденциальность;
- 5) представляется суду, государственным органам, частным судебным исполнителям в предусмотренных законодательством Республики Казахстан случаях.

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____

БИН

Юридический адрес:

Банковские реквизиты

Телефон, e-mail

Должность _____

Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)

Печать (при наличии)

Поставщик: _____

БИН

Юридический адрес:

Банковские реквизиты

Телефон, e-mail

Должность _____

Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)

Печать (при наличии)

Приложение
к Типовому договору закупа
(между заказчиком и поставщиком)

Форма

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

6. В письменном уведомлении Сторона ссылается на факты или предоставляет материалы, достоверно подтверждающие или дающие основание предполагать, что произошло или может произойти нарушение каких-либо положений настоящих условий контрагентом, его аффилированными лицами, работниками, агентами, представителями, посредниками и (или) субподрядчиками (соисполнителями), выражющееся 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.

Техническая спецификация закупаемых товаров

Лот №	Наименование	Ед. изм.	Кол-во	Характеристика
1.	Комплект реагентов для анализа щелочной фосфатазы.	набор	4	Комплект реагентов для анализа щелочной фосфатазы. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. ЩФ в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования Р-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 - р-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит нереактивный заполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~850 ед/л.. Продолжительность теста 60~120 секунд. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 862. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
2.	Комплект реагентов для анализа Аланинаминотрансферазы.	набор	4	Комплект реагентов для анализа Аланинаминотрансферазы. Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/Л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Фасовка R1 4x50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 728. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
3.	Комплект реагентов для анализа Аспартатаминотрансферазы.	набор	4	Комплект реагентов для анализа Аспартатаминотрансферазы. Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях <i>in vitro</i> активности аспартатаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспартатаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат аминотрансферазу, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/Л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/Л; α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120~180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/Л. Фасовка R1 4×50 мл R2 1x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 728.

				Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
4.	Комплект реагентов для анализа Кальция.	набор	2	Комплект реагентов для анализа Кальция. Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации кальция в сыворотке, плазме или моче на биохимическом анализаторе. Arsenazo III реагента связывается с ионом кальция образца и образует пурпурную комбинацию Arsenazo II-кальций. Содержание в комбинации находится в прямой пропорции к концентрации кальция в образце. Концентрация кальция может быть рассчитана за счет измерения изменения значения абсорбции при 650~660 нм. Компоненты (рабочий реагент): Буфер 150 ммоль/л; Arsenazo III 150 мкмоль/л; Поверхностно активный реагент 0,5%. Длительность теста 60-120 секунд. Линейный диапазон для данного реагента составляет 0-5,0 ммоль/л. Фасовка R 5x50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 734. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
5.	Комплект реагентов для анализа Креатинина.	набор	4	Комплект реагентов для анализа Креатинина. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>invitro</i> концентрации креатинина в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе. Креатин может образовываться при гидролизации амида с гидролазой в образце. Креатин может быть гидролизован под действием креатин амидин гидролазы и образовывать мочевину и сарказин. Под воздействием оксидазы сарказина креатинин может образовывать глицин и пероксид водорода, который вступает в реакцию с 4 - аминоантитирином и хромогеновыми соединениями под воздействием пероксидазы, и образует пигмент хинонимин. Впоследствии содержание креатинина в образце может быть рассчитано посредством контроля образованного объема пигмента хинонимина на определенной точке длины волны. Реагент включает следующие компоненты и механизм, который исключает помехи для расчета креатина в образце в соответствии с принципами реакции. Компоненты: Реагент 1- Трис буфер 100 ммоль/л; N- этил-N-сульфо-гидроксипропил-интер-толуидин 2 ммоль/л; KCl 20 ммоль/л; Креатинин амидо гидролаза 400 КЕД/Л; Сарказин оксидаза 8 КЕД/Л; HRP 700 ЕД/Л. Реагент 2 - Трис буфер 100 ммоль/л. Магния ацетат 2 ммоль/л; 4 - аминоантитирин 1.2 ммоль/л; Креатин гидролаза амидин 40 КЕД/Л. Содержит стабилизатор. Время теста 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0 ~ 2500 мкмоль/л; Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл Количество тестов в упаковке не менее 862. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
6.	Комплект реагентов для анализа Общего билирубина.	набор	4	Комплект реагентов для анализа Общего билирубина. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азоби-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1077. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный

				штирик код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штирик код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штирик кода. Расстояние между дном флакона и штирик кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
7.	Комплект реагентов для анализа Общего холестерина.	набор	4	Комплект реагентов для анализа Общего холестерина. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазосульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азоб-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л; сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~300 мкмоль/л. Фасовка R1 5×50 мл R2 1x 5 мл. Количество тестов в упаковке не менее 1077. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штирик код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штирик код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штирик кода. Расстояние между дном флакона и штирик кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
8.	Комплект реагентов для анализа Общего белка.	набор	4	Комплект реагентов для анализа Общего белка. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>invitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520~560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600~700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л; Фасовка R 5×50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 870. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штирик код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штирик код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штирик кода. Расстояние между дном флакона и штирик кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
9.	Комплект реагентов для анализа Мочевины.	набор	3	Комплект реагентов для анализа Мочевины. Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>invitro</i> концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе. Мочевина в образце, катализированная уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α -кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD ⁺ . Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитывать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- α -кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/Л; NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л; Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/Л; α -кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 728. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штирик код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства

				реагента, дате окончании срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
10.	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов высокой плотности (ЛПВП).	набор	4	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов высокой плотности (ЛПВП). Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов высокой плотности (ЛПВП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе. Холестерин липопротеинов высокой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антимирином с образованием H ₂ O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце, поэтому измерение окончательного объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов высокой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантимирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 1 кед/л; Холестерин стераза 1 кед/л; Пероксидаза 4 кед/л; Неионное ПАВ 0.5 %; Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2 - DSbmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Длительность 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 423. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
11.	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов низкой плотности (ЛПНП).	набор	4	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов низкой плотности (ЛПНП). Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации холестерина липопротеинов низкой плотности (ЛПНП-Х), содержащегося в сыворотке крови человека на биохимическом анализаторе. Холестерин липопротеинов низкой плотности в образце под воздействием ПАВ в реагенте селективно катализируется и гидролизуется эстеразой холестерина в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антимирином с образованием H ₂ O и хинониминового пигмента, при этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Поэтому измерение образуемого объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию холестерина липопротеинов низкой плотности в образце. Компоненты: Реагент 1 - 4-аминоантимирин 1ммоль/л; Холестерин оксидаза 500 ед/л; Холестерин стераза 800 ед/л; Пероксидаза 800 ед/л; Неионное ПАВ 0.5 % Соединение полимера Необходимое количество; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Реагент 2- DSbmT 1.2%; Неионное ПАВ 0.5%; Буфер MOPS 100 ммоль/л. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-450 мг/дл; Фасовка R1 3×50 мл R2 2×25 мл. Количество тестов в упаковке не менее 423. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
12.	Комплект реагентов для анализа γ -глутамилтрасферазы (GGT).	набор	3	Комплект реагентов для анализа γ -глутамилтрасферазы (GGT). Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> активности γ -ГТ в сыворотке и плазме крови человека на биохимическом анализаторе. Настоящий реагент включает растворимый субстрат Glucana, рекомендованный МФКХ. Глутамил из γ -ГТ катализитического субстрата перемещается в глицилглицин, в результате чего образуется глутамил глицилглицин и 5-амино-2-нитрофенил формат. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 100 ммоль/л; Натрия хлорид 5 ммоль/л; Глицилглицин 125 ммоль/л. Реагент 2- Трис Буфер 100 ммоль/л; L- γ - глутамил -3-карбокси-4-

				нитроанилин 14.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60~120 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0~450 ед/л (7,5 мккат/л). Фасовка R1 4×50 мл R2 1x 50 мл. Количество тестов в упаковке не менее 862. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.
13.	Калибровочный раствор	набор	2	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC, ACP. Фасовка 5 мл х 4.
14.	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1»	набор	6	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1», лиофилизованный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC, ACP. Фасовка 5 мл х 4
15.	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора	набор	6	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора совместим с биохимическим анализатором CS-400. Фасовка 500мл
16.	Промывочный щелочной раствор	набор	3	Промывочный щелочной раствор совместим с биохимическим анализатором CS-400. Фасовка 2000мл.
17.	HYPOCHLORITE SOLUTION (раствор гипохлорита).	набор	1	HYPOCHLORITE SOLUTION (раствор гипохлорита). Готовый к использованию чистящий раствор гипохлорита натрия предназначен для очистки канала отбора проб и удаления загрязнений в проточных цитометрах. Раствор предназначен для использования только лаборантами и обученными операторами проточной цитометрии. Фасовка: 1x250 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
18.	Decontamination Liquid, (CD4%) (дезинфицирующая жидкость).	набор	2	Decontamination Liquid, (CD4%) (дезинфицирующая жидкость). Готовый к использованию раствор предназначен для проведения деконтаминации системы в проточных цитометрах. Реагент является изотоническим и содержит поверхностно-активные компоненты. Раствор предназначен для использования только лаборантами и обученными операторами проточной цитометрии. Фасовка: 1x250 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
19.	CLEANING SOLUTION (чистящий раствор).	набор	6	CLEANING SOLUTION (чистящий раствор). Готовый к использованию чистящий раствор предназначен для очистки канала отбора проб и удаления загрязнений в проточных цитометрах. Реагент является изотоническим и содержит поверхностно-активные компоненты. Это буферный раствор моющего средства для проточных систем. Раствор предназначен для использования только лаборантами и обученными операторами проточной цитометрии. Фасовка: 1x250 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
20.	SHEATH FLUID, (проточная жидкость).	набор	20	SHEATH FLUID, (проточная жидкость). Готовый к использованию жидкий реагент предназначен для обеспечения того, чтобы образец, вводимый в проточный цитометр, проходил гидродинамическую фокусировку, а также позволяет системе работать в контролируемых условиях, когда частицы проходят через проточную ячейку в одиночном порядке. Реагент формирует

Перечень закупаемых товаров
Тендер по закупу медицинских изделий и реагентов

N ло та	Наименование заказчика	Наименование товара	Ед. изм	Кол -во	Условия поставки (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020)	Срок поставки товаров (дней со дня вступления в силу договора о закупках)	Место поставки товаров	Размер авансового платежа, %	Сумма, выделенная для закупок способом тендера, тенге
1.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа щелочной фосфатазы.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	87 100
2.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Аланинаминотрансферазы.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	87 100
3.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Аспартатаминотрасферазы.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	87 100
4.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Кальция.	набор	2	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	33 720
5.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Креатинина.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	61 156
6.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Общего билирубина.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	119 916
7.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Общего холестерина.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	209 412
8.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Общего белка.	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	61 472
9.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Мочевины.	набор	3	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	124 380
10.	КГП «Костанайски	Комплект реагентов для анализа	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу	КГП «Костанайский областной центр по	-	173 568

	й областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Липопротеинов высокой плотности (ЛПВП).			договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134			
11.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа Липопротеинов низкой плотности (ЛПНП).	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	989 836
12.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Комплект реагентов для анализа γ -глутамилтрасферазы (GGT).	набор	3	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	137 364
13.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Калибровочный раствор	набор	2	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	322 480
14.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1»	набор	6	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	889 536
15.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Антибактериальный промывочный раствор без фосфора	набор	6	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	416 154
16.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Промывочный щелочной раствор	набор	3	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	208 077
17.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	HYPOCHLORITE SOLUTION (раствор гипохлорита).	набор	1	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	72 072
18.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Decontamination Liquid, (CD4%) (дезинфицирующая жидкость).	набор	2	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	88 224
19.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	CLEANING SOLUTION (чистящий раствор).	набор	6	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	203 616
20.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	SHEATH FLUID, (проточная жидкость).	набор	20	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	1 271 520
21.	КГП «Костанайский областной	Partec CD4% easy count kit (100 Tests) (CD4%) (наборы для	набор	18	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и	-	8 488 800

	центр по профилактике и борьбе со СПИД»	подсчета (CD4%).				течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134		
22.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (термобумага для принтера).	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	88 032
23.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (контрольные шарики).	набор	7	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	456 960
24.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Sample Tubes,(CD4), (пробирки для образцов).	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	96 768
25.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4.	набор	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	1 150 000
26.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4.	набор	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	661 500
27.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – Очиститель пробы для 5 частей (50 мл)	набор	4	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	45 400
28.	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД»	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л)	набор	5	DDP пункт назначения	с момента вступления в силу договора в течение 5 рабочих дней по заявке заказчика, по 31 декабря 2024 года	КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД», г.Костанай ул. Амангельды 134	-	256 500

И.о. главного врача
 КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗаКо
 Чижков А.Г.



				оболочку и пропускается через жидкостную систему проточного цитометра под давлением вакуума, тем самым обеспечивая поток образца прямо в центр измерительного канала. Принципы гидродинамической фокусировки приводят к выравниванию ячеек по одному в направлении потока. Фасовка: 1x5000 мл. Условия хранения: при 18-30°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
21.	Partec CD4% easy count kit (100 Tests) (CD4%) (наборы для подсчета (CD4%).	набор	18	Partec CD4% easy count kit (100 Tests) (CD4%) (наборы для подсчета (CD4%). Ручной четырехкомпонентный количественный тест IVD для определения лейкоцитов и субпопуляции лимфоцитов в цельной венозной крови взрослого человека с ЭДТА, которые затем могут быть подсчитаны с помощью проточного цитометра. Концентрация CD4 Т-клеток и CD4% лимфоцитов в образцах крови является полезным показателем для начала или последующего лечения ВИЧ-позитивных пациентов в сочетании с другими лабораторными и клиническими данными. Условия хранения: в тёплом месте при 2-8°C. Коэффициент вариации <5%, межинструментальная и внутриинструментальная точности <5%, средняя вариабельность между анализами 4.0-4.2%. Количество тестов в упаковке: 100. CD4% easy count kit для CyFlow Counter. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
22.	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (термобумага для принтера).	набор	4	Thermo Printer Paper, 5 rolls (CD4%) (термобумага для принтера). Бумага для термопринтера проточного цитометра. Условия хранения: в умеренно тёплом не влажном месте до +25°C и менее 65% влажности. Фасовка: 1x5 шт. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
23.	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (контрольные шарики).	набор	7	CountCheck Beads green, 50 Tests (CD4%) (контрольные шарики). Контрольные шарики используются для подтверждения работоспособности счетчика CyFlow™. Это контрольные частицы для абсолютного контроля качества подсчета на проточных цитометрах. Указанные концентрации гранул имитируют низкое количество клеток в диапазоне 20-25 частиц/мкл (соответственно 20 000-25 000 частиц/мл). Фасовка: 2x25 мл. Количество тестов в упаковке: 50. Условия хранения: при 2-8°C до истечения срока годности. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
24.	Sample Tubes,(CD4), (пробирки для образцов).	набор	4	Sample Tubes,(CD4), (пробирки для образцов). Пробирки для образцов, используемые для проведения анализа на проточном цитометре. Материал: прозрачный полипропилен. Размер: 55x12 мм. Объём: 3,5 мл. Фасовка: не менее 500 шт. Для выявления совместимости с программным обеспечением медицинского оборудования, имеющегося в наличии у Заказчика, и последующей валидации калибровки на утвержденным производителем стандартных образцах, Поставщиком при поставке производится спектральная калибровка набора. Поставляемый набор должен быть совместим с версией установленного программного обеспечения.
25.	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4.	набор	5	Lyse for 5-Part (500 mL)*4. Lyse для 5 частей (500 мл) * 4. Для Автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 500 мл. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , поверхностно-активное вещество, пропиленгликоль Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 °C до 30 °C, срок годности DIFF lyse составляет 2 года с даты производства. При хранении при температуре от 15 °C до 30 °C срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флокул. Значение для холостой пробы: WBC<0,2 × 10 ⁹ / л, HGB≤1 г / л
26.	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4.	набор	5	Lyse for 5-Part (100 mL)*4. Lyse для 5 частей (100 мл) * 4. Для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 100 мл. Основной состав: Поверхностно-активное вещество, буфер, антибактериальные средства. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °C, срок годности LH lyse составляет 2

				года с даты производства. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, HGB≤1 г / л
27.	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – Очиститель пробы для 5 частей (50 мл)	набор	4	Probe Cleanser for 5-Part (50 mL) – Очиститель пробы для 5 частей (50 мл) для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 50 мл. Основной состав: гипохлорит натрия, гидроксид натрия. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С, срок хранения в закрытых флаконах - 2 года. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок действия открытого реагента составляет 30 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, 10 × 10 ⁹ / л
28.	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л)	набор	5	Diluent for 5-Part (20 L). Разбавитель для 5 частей (20 л), для автоматический гематологический анализатор КТ-6610. Спецификация упаковки: 20 л REF: 23024006. Основной состав: Na ₂ SO ₄ , буфер, антибактериальное средство. Хранение и транспортировка: Следует хранить при температуре от 2 до 30 °С, срок годности разбавителя - 2 года с даты изготовления. При хранении при температуре от 15 до 30 °С срок годности открытого реагента составляет 60 дней. Показатели эффективности: Этот продукт должен быть бесцветной прозрачной жидкостью, без осадков, гранул и флоккул. Значение для холостой пробы: WBC≤0,2 × 10 ⁹ / л, RBC≤0,02 × 10 ¹² / л, HGB≤1 г / л, PLT≤10 × 10 ⁹ / л

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

13. Заказчик, организатор закупа, единый дистрибутор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

И.о. главного врача

КГП «Костанайский областной центр по профилактике и борьбе со СПИД» УЗАКО
Чижков А.Г.

