

Утверждаю:
Руководитель

КГП на ПХВ «Поликлиника №3 г.Павлодара»
Управления Здравоохранения
Павлодарской области, акимата Павлодарской
области

_____ Отарбеков А.Т.

Приказ №170-Ө от 28.02.2024 года

Приложение 1
к [приказу](#) Министра
здравоохранения
Республики Казахстан от 07 июня 2023 года
№ 110

Объявление о проведении закупа способом тендера.

Согласно Правила 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. Республики Казахстан от 07 июня 2023 года №110

1) КГП на ПХВ «Поликлиника №3» г.Павлодар, ул.Украинская 38/2, объявляет о проведении закупа способом тендера.

2) Наименование закупаемых фармацевтических услуг, международных непатентованных наименований закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий, торговых наименований - в случае индивидуальной непереносимости пациента, об объеме закупа, месте поставок, суммах, выделенных для закупа по каждому лоту:

| № | Наименование лотов | Ед. изм. | Кол-во | цена за ед | Сумма, тенге |
|---|---|----------|--------|------------|--------------|
| 1 | Концентрированный промывочный раствор 500мл | шт | 4 | 101 700,00 | 406800 |
| 2 | КРЕАТИНИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x60мл+5x60мл) 1800 определений | упак | 8 | 47 900,00 | 383200 |
| 3 | HDL-ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1x60мл+1x20мл 240 определений | упак | 11 | 121 500,00 | 1336500 |
| 4 | LDL-ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 2x60мл+2x20мл 480 определений | упак | 12 | 285 900,00 | 3430800 |

| | | | | | |
|----|---|------|----|------------|---------|
| 5 | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О ВА400 (1x60 + 1x15) 225 определений | упак | 4 | 160 400,00 | 641600 |
| 6 | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА-400 (1x1мл) | упак | 4 | 11 350,00 | 45400 |
| 7 | ФЕРРИТИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x40+1x20) 180 определений | упак | 5 | 313 400,00 | 1567000 |
| 8 | Ревматоидный фактор ВА400 (1x60 + 1x15) мл ВА400, 225 определений | упак | 8 | 72 700,00 | 581600 |
| 9 | ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2x60+2x20мл) 480 опр | упак | 18 | 15 100,00 | 271800 |
| 10 | АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS ВА400 2x60мл+2x15мл 450 определений | упак | 10 | 210 200,00 | 2102000 |
| 11 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8x60мл+8x15мл) 1800 определений | упак | 6 | 93 600,00 | 561600 |
| 12 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8x60+8x15мл) 1800 определений | упак | 8 | 53 700,00 | 429600 |
| 13 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) 900 определений | упак | 8 | 33 300,00 | 266400 |
| 14 | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8x60мл+8x15мл) | упак | 6 | 93 600,00 | 561600 |
| 15 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x5мл) | упак | 5 | 41300,00 | 206500 |
| 16 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5 x 5мл) | упак | 4 | 41 300,00 | 165200 |
| 17 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x5мл) | упак | 4 | 41 300,00 | 165200 |
| 18 | ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | упак | 12 | 25 900,00 | 310800 |
| 19 | ЖЕЛЕЗО ФЕРРОЗИН ВА400 (2x60 + 2x15)мл 450 определений | упак | 4 | 52 800,00 | 211200 |
| 20 | КАЛИБРАТОР ДЛЯ ХОЛЕСТЕРИНА HDL\LDL из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, (1x1 мл) | упак | 2 | 7 100,00 | 14200 |
| 21 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3x1мл) | упак | 3 | 34 400,00 | 103200 |
| 22 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор | упак | 3 | 34 400,00 | 103200 |

| | | | | | |
|----|---|------|---|------------|--------|
| | биохимический-турбидиметрический ВА400 (3x1мл) | | | | |
| 23 | МОЧЕВАЯ КИСЛОТА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | упак | 7 | 100 500,00 | 703500 |
| 24 | МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8x60,8x15мл) 1800 определений | упак | 8 | 102 600,00 | 820800 |
| 25 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, 3x1 мл | упак | 4 | 35 800,00 | 143200 |
| 26 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 3x1 мл | упак | 4 | 35 800,00 | 143200 |
| 27 | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x3 мл) | упак | 4 | 19 900,00 | 79600 |
| 28 | Ротор реакционный 10шт/упак | упак | 6 | 53 900,00 | 323400 |
| 29 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60+4x15 мл) 900 определений | упак | 3 | 226 500,00 | 679500 |
| 30 | С-Реактивный Белок STANDART 1ml BS из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1*1 мл/5мл) | упак | 3 | 20 100,00 | 60300 |
| 31 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x1мл) | упак | 3 | 54 000,00 | 162000 |
| 32 | ФЕРРИТИН СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1x3мл | упак | 3 | 20 200,00 | 60600 |
| 33 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 4x20мл | упак | 2 | 41 700,00 | 83400 |
| 34 | ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | упак | 9 | 88 900,00 | 800100 |
| 35 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА АМП из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) 900 определений | упак | 5 | 73 700,00 | 368500 |
| 36 | Кюветы педиатрические для образцов (1000 шт) | упак | 4 | 40 700,00 | 162800 |
| 37 | АЛЬБУМИН из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | упак | 3 | 33 900,00 | 101700 |
| 38 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) 900 определений | упак | 5 | 103 300,00 | 516500 |
| 39 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (LDH) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8x60мл+8x15мл) 1800 определений | упак | 5 | 106 800,00 | 534000 |

| | | | | | |
|----|--|----------|----|------------|---------|
| 40 | ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400 (2x60+2x15мл) 450 определений | упак | 4 | 72 300,00 | 289200 |
| 41 | ТРИГЛИЦЕРИДЫ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | упак | 4 | 98 300,00 | 393200 |
| 42 | ТРАНСФЕРРИН из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (1x60+1x15мл) 225 определений | упак | 3 | 122 300,00 | 366900 |
| 43 | Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 4x15 мл | упак | 2 | 40 000,00 | 80000 |
| 44 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН ПРЯМОЙ (HbA1C-DIR) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x60 + 1x12) 216 определений | упак | 4 | 516 600,00 | 2066400 |
| 45 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН ПРЯМОЙ СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 4x0.5 ml | упак | 3 | 103 700,00 | 311100 |
| 46 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН КОНТРОЛЬ НОРМА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1*0,5 мл | упак | 3 | 26500 | 79500 |
| 47 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН КОНТРОЛЬ ПАТОЛОГИЯ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1x0,5мл | упак | 3 | 26500 | 79500 |
| 48 | TSH Тиреотропный гормон (ТТГ) на иммунохемилюменсцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упаковка | 26 | 76900 | 1999400 |
| 49 | FT4 Тироксин свободный (свободный Т4) на иммунохемилюменсцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упаковка | 17 | 76900 | 1307300 |
| 50 | HbsAg на иммунохемилюменсцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упаковка | 30 | 106800 | 3204000 |
| 51 | Anti-HCV на иммунохемилюменсцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упаковка | 29 | 77000 | 2233000 |
| 52 | Total PSA Простатспецифический антиген общий (ПСА общий) 100 тест | упаковка | 2 | 129600 | 259200 |
| 53 | Промывочный концентрат Maglumi (1 бутылка=1x714мл) | упаковка | 24 | 24 000 | 576000 |
| 54 | Стартовые реактивы MAGLUMI Starter Kit 1+2(2*230 мл) | упаковка | 18 | 37800 | 680400 |
| 55 | MAGLUMI IgE (CLIA) (100 тестов) | упаковка | 8 | 203700 | 1629600 |
| 56 | MAGLUMI Анти — ТПО (100 тестов) | упаковка | 5 | 205500 | 1027500 |
| 57 | Реакционные модули Maglumi (1 коробка-6*64) | коробка | 5 | 122300 | 611500 |
| 58 | FLUOROCCELL WDF окрашивающий реагент из комплекта авто.гемат.анал.серии XN-350 | упаковка | 11 | 476700 | 5243700 |

| | | | | | |
|----|---|----------|----|--------|---------|
| 59 | LYSERCELL WDF лизирующий реагент из компл.автом.гемат.анал.XN-350 2,0л | упаковка | 16 | 75700 | 1211200 |
| 60 | XN-L Check L1(контр.кровь) из комп.авто.гемат.анал. серии XN-350 | флакон | 8 | 89200 | 713600 |
| 61 | XN-L Check L2 (контр.кровь) из компл.авто.гемат.анал. серии XN-350 | флакон | 8 | 89200 | 713600 |
| 62 | XN-L Check L3 (контр.кровь) из комп.авто.гемат.анал. серии | флакон | 8 | 89200 | 713600 |
| 63 | контрольная кровь (1,5мл.) EightCheck-L | флакон | 10 | 19100 | 191000 |
| 64 | контрольная кровь (1,5мл.) EightCheck-N | флакон | 10 | 19100 | 191000 |
| 65 | контрольная кровь (1,5мл.) EightCheck-H | флакон | 10 | 19100 | 191000 |
| 66 | Разбавитель изотонический (20л.уп) CELLPACK PK -20L XP-300 | упаковка | 35 | 63700 | 2229500 |
| 67 | Разбавитель цельной крови CELLPACK из комплекта автом.гем.анал.серии XN-350 20л | упаковка | 12 | 64800 | 777600 |
| 68 | Раствор SULFOLYSER 1*500 мл | упаковка | 14 | 39400 | 551600 |
| 69 | Раствор лизирующий 3*500 мл в уп STROMATYSER -WH SWN-20 | упаковка | 16 | 182900 | 2926400 |
| 70 | Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) | упаковка | 10 | 60700 | 607000 |
| 71 | Рекомбипластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x20ml, 5x20мл) | упаковка | 9 | 125100 | 1125900 |
| 72 | Референсная эмульсия R-HemosIL Reference Wash R Emulsion (1000) из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) | упаковка | 12 | 53900 | 646800 |
| 73 | Роторы для анализов (1 x 20 позиций, 100 шт/уп) | упаковка | 4 | 208600 | 834400 |
| 74 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x10мл+5x10мл) | упаковка | 9 | 55400 | 498600 |
| 75 | Тромбиновое время HemosIL Thrombin Time(4*2,5 or 8 ml. 1x9 мл)Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (4x2.5 or 8 ml; 1x9 ml) | упаковка | 5 | 54900 | 274500 |

| | | | | | |
|--------------|--|----------|---|--------|-------------------|
| 76 | Фибриноген QFA-HemosIL Fibrinogen. QFA Thrombin (10x5мл)Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x5мл) | упаковка | 7 | 273700 | 1915900 |
| 77 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл) | упаковка | 2 | 120700 | 241400 |
| 78 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), | упаковка | 2 | 112800 | 225600 |
| 79 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), | упаковка | 2 | 117600 | 235200 |
| 80 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл) | упаковка | 2 | 123000 | 246000 |
| 81 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями, (1x500мл) | упаковка | 4 | 20100 | 80400 |
| 82 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями, (1x100 мл) | упаковка | 6 | 17300 | 103800 |
| 83 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (80 мл) | упаковка | 3 | 9100 | 27300 |
| ИТОГО | | | | | 59 518 800 |

3) Сроки и условия поставки: по заявке заказчика в течение 2024 года. Предоставить товар в распоряжение покупателя по адресу: 140010, Павлодарская область, город Павлодар, улица Украинская 38/2, склад заказчика;

4) Порядок и источник передачи тендерной документации: к тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие квалификационным требованиям, указанным в тендерной документации. Пакет тендерной документации можно получить по адресу 140010, Павлодарская область, город Павлодар, улица Украинская 38/2, 3 этаж, 327 кабинет или на сайте Управления Здравоохранения Павлодарской области: pol3.depzdrav.kz, а также по электронной почте: pol3buh@mail.ru;

5) Место представления (приема) документов и окончательный срок подачи тендерных заявок; тендерные заявки принимаются в срок до 09.00 20 марта 2024 года, по адресу город Павлодар, улица Украинская 38/2, 3 этаж, 327 кабинет;

б) Дата, время и место вскрытия конвертов с тендерными заявками: конверты с тендерными заявками будут вскрываться в 11.00 ч. 20 марта 2024г по адресу: 140010 Павлодарская область, город Павлодар, улица Украинская 38/2, 3 этаж, актовый зал, КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» управления здравоохранения Павлодарской области.

Приложение 1
к Правилам организации
и проведения закупок лекарственных средств,
медицинских изделий и специализированных
лечебных продуктов в рамках гарантированного
объема бесплатной медицинской помощи,
дополнительного объема медицинской помощи для
лиц, содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг

Форма
(Кому) _____
(наименование заказчика,
организатора закупок
или единого дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

(наименование потенциального поставщика), рассмотрев объявление/ тендерную документацию по проведению тендера № _____, (название тендера) получение которой настоящим удостоверяется (указывается, если получена тендерная документация), настоящей заявкой выражает согласие осуществить поставку лекарственных средств /медицинских изделий/фармацевтических услуг в соответствии с условиями объявления/тендерной документацией по следующим лотам:

1) _____ (номер лота) _____

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

2) _____ (номер лота) _____

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

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

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

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

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

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.

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

Ценовое предложение потенциального поставщика

**(наименование потенциального поставщика)
 на поставку лекарственного средства и (или) медицинского изделия**

№ закупа _____ Способ закупа _____ Лот № _____

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

* цена потенциального поставщика/цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата "___" _____ 20__ г.

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

Подпись _____

Печать (при наличии)

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

Исх. № _____
Дата _____

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

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

(наименование, БИН и другие реквизиты банка)
Гарантийное обеспечение № _____

"__" _____ 20__ года

Банк (филиал банка) _____
(наименование) (далее – Банк)
проинформирован, что _____
(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие в тендере,
объявленном _____,
(наименование заказчика/организатора закупок)

_____ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание услуги (наименование услуги)/ поставку
(наименование и объем товара)
на общую сумму _____ (прописью) тенге,

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

1) по лоту № _____ (номер в объявлении) – в размере _____
(сумма в цифрах и прописью) тенге;

2)...

В связи с этим Банк _____
(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить заказчику/организатору закупок 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 закупок лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных
лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского
страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила).

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 закупок – до представления им соответствующего гарантийного обеспечения по заключенному
договору.

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

Печать Банка

Приложение 5
к Правилам организации
и проведения закупа лекарственных средств,
медицинских изделий и специализированных
лечебных продуктов в рамках гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема
медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных
изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной
(пенитенциарной) системы, за счет бюджетных
средств и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг
Форма

Типовой договор закупа (между заказчиком и поставщиком)

_____ г.
(местонахождение)

_____ г.
(полное наименование заказчика), именуемый в дальнейшем "Заказчик", в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и

_____ г.
(полное наименование поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем "Поставщик", в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны на основании правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____

(указать способ) по запусу (указать предмет закупа) № _____ от "___" _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Договор) и пришли к соглашению о нижеследующем:

Глава 1. Термины, применяемые в Договоре

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

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

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

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

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

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

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

Глава 2. Предмет Договора

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

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

1) настоящий Договор;

2) перечень закупаемых товаров;

3) техническая спецификация;

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

Глава 3. Цена Договора и оплата

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

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

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

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

6. Необходимые документы, предшествующие оплате:

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

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

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

Глава 4. Условия поставки и приемки товара

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 5. Особенности поставки и приемки медицинской техники

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

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

16. Цены на сопутствующие услуги включены в цену Договора.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 6. Ответственность Сторон

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 7. Конфиденциальность

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

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

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

Глава 8. Заключительные положения

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

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

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

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

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

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

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

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

Глава 9. Адреса, банковские реквизиты и подписи Сторон:

Заказчик: _____
БИН
Юридический адрес:
Банковские реквизиты
Телефон, e-mail
Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)

Поставщик: _____
БИН
Юридический адрес:
Банковские реквизиты
Телефон, e-mail
Должность _____
Подпись, Ф.И.О. (при его наличии)
Печать (при наличии)

Антикоррупционные требования

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

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

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

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

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

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

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

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

Форма

"Согласовано"

Руководитель _____
(наименование заявителя)

(Ф.И.О.)

(подпись)

(дата)

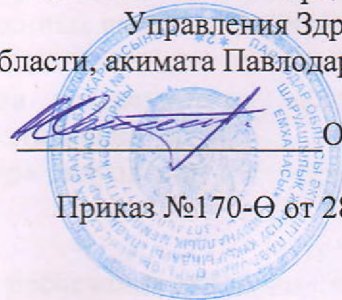
Техническая спецификация*

| № п/п | Критерии | Описание | | | |
|-------|--|---|---|---|--|
| 1 | Наименование медицинской техники | | | | |
| 2 | Требования к комплектации | № п/п | Наименование комплектующего к медицинской технике | Техническая характеристика комплектующего к медицинской технике | Требуемое количество (с указанием единицы измерения) |
| | | Основные комплектующие | | | |
| | | | | | |
| | | Дополнительные комплектующие | | | |
| | | | | | |
| | | Расходные материалы и изнашиваемые узлы: | | | |
| | | | | | |
| 3 | Требования к условиям эксплуатации | | | | |
| 4 | Условия осуществления поставки медицинской техники (в соответствии с ИНКОТЕРМС 2020) | DDP пункт назначения | | | |
| 5 | Срок поставки медицинской техники и место дислокации | ___ календарных дней, не позднее " __ " _____ г. Адрес: | | | |
| 6 | Условия гарантийного сервисного обслуживания медицинской техники поставщиком, его | <p>Гарантийное сервисное обслуживание медицинской техники не менее 37 месяцев. Плановое техническое обслуживание должно проводиться не реже чем 1 раз в квартал. Работы по техническому обслуживанию выполняются в соответствии с требованиями эксплуатационной документации и должны включать в себя:</p> <ul style="list-style-type: none"> - замену отработавших ресурс составных частей; - замене или восстановлении отдельных частей медицинской техники; - настройку и регулировку медицинской техники; специфические для данной | | | |

| | | |
|---|---|---|
| | сервисными центрами в Республике Казахстан либо с привлечением третьих компетентных лиц | <p>медицинской техники работы;</p> <ul style="list-style-type: none"> - чистку, смазку и при необходимости переборку основных механизмов и узлов; - удаление пыли, грязи, следов коррозии и окисления с наружных и внутренних поверхностей корпуса медицинской техники его составных частей (с частичной блочно узловой разборкой); - иные указанные в эксплуатационной документации операции, специфические для конкретного типа медицинской техники. |
| 7 | Требования к сопутствующим услугам | <p>Каждый комплект товара снабжается комплектом технической и эксплуатационной документации с переводом содержания на казахский или русский языки. Реализация товаров осуществляется в соответствии с законодательством Республики Казахстан. Комплект поставки описывается с указанием точных технических характеристик товара и всей комплектации отдельно для каждого пункта (комплекта или единицы оборудования) данной таблицы. Если иное не указано в технической спецификации, электрическое питание на 220 Вольт, без дополнительных переходников или трансформаторов. Программное обеспечение, поставляемое с приборами, совместимое с программным обеспечением установленного оборудования Заказчика. Поставщик обеспечивает сопровождение процесса поставки товара квалифицированными специалистами. При осуществлении поставки товара Поставщик предоставляет заказчику все сервис-коды для доступа к программному обеспечению товара. Товар, относящийся к измерительным средствам, должен быть внесен в реестр средств измерений Республики Казахстан. Не позднее, чем за 40 (сорок) календарных дней до инсталляции оборудования, Поставщик уведомляет Заказчика о прединсталляционных требованиях, необходимых для успешного запуска оборудования. Крупное оборудование, не предполагающее проведения сложных монтажных работ с прединсталляционной подготовкой помещения, по внешним габаритам, проходящее в стандартные проемы дверей (ширина 80 сантиметров, высота 200 сантиметров). Доставка к рабочему месту, разгрузку оборудования, распаковку, установку, наладку и запуск приборов, проверку их характеристик на соответствие данному документу и спецификации фирмы (точность, чувствительность, производительность и иные), обучение медицинского (аппликационный тренинг) и технического персонала (базовому уровню обслуживания с выдачей подтверждающего документа) Заказчика осуществляет Поставщик с привлечением, при отсутствии в штате соответствующих специалистов, сотрудников производителя.</p> |

* - техническая спецификация заказчика не должна содержать указаний на товарные знаки, знаки обслуживания, фирменные наименования, патенты, полезные модели, промышленные образцы, наименование места происхождения товара и наименование производителя, а также иных характеристик, если такое указание определяет принадлежность приобретаемого товара отдельному потенциальному поставщику/производителю. Ф.И.О. руководителя заказчика (при его наличии)

Утверждаю:
Руководитель
Коммунального государственного предприятия на праве хозяйственного ведения
«Поликлиника №3 города Павлодара»
Управления Здравоохранения
Павлодарской области, акимата Павлодарской области



Отарбеков А.Т.

Приказ №170-Ө от 28.02.2024 года

Тендерная документация
предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и
участия в тендере по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий

Настоящая тендерная документация, составлена согласно требованиям Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуги признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан » (далее – Правила).

Тендерная документация предоставлена организатором тендера – КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Тендерная документация).

Глава 1. Введение

Предмет тендера

1. Настоящая тендерная документация разработана в целях подготовки тендерной заявки и предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях и порядке проведения тендера и их участия в тендере по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий для КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской помощи на 2024 год (по лотам), согласно приложению 1 к настоящей тендерной документации.

3. Полный перечень закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.

4. Организатором тендера выступает КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара».

Глава 2.

Содержание тендерной документации

1. Настоящая тендерная документация содержит:

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;

Утверждаю:
Руководитель
Коммунального государственного предприятия на праве хозяйственного ведения
«Поликлиника №3 города Павлодара»
Управления Здравоохранения
Павлодарской области, акимата Павлодарской области

_____Отарбеков А.Т.

Приказ №170-Ө от 28.02.2024 года

Тендерная документация
предоставляемая потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и
участия в тендере по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий

Настоящая тендерная документация, составлена согласно требованиям Приказа Министра здравоохранения Республики Казахстан от 07 июня 2023 года № 110 «Об утверждении Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи, дополнительного объема медицинской помощи для лиц, содержащихся в следственных изоляторах и учреждениях уголовно-исполнительной (пенитенциарной) системы, за счет бюджетных средств и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуги признании утратившими силу некоторых решений Правительства Республики Казахстан » (далее – Правила).

Тендерная документация предоставлена организатором тендера – КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» потенциальным поставщикам для подготовки тендерных заявок и участия в тендере по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий (далее – Тендерная документация).

Глава 1. Введение

Предмет тендера

1. Настоящая тендерная документация разработана в целях подготовки тендерной заявки и предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях и порядке проведения тендера и их участия в тендере по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий.

2. Тендер проводится с целью определения поставщиков по закупу лекарственных средств и (или) медицинских изделий для КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» по оказанию гарантированного объема бесплатной медицинской на 2024 год (по лотам), согласно приложению 1 к настоящей тендерной документации.

3. Полный перечень закупаемых лекарственных средств и (или) медицинских изделий приведен в приложении 1 к настоящей тендерной документации.

4. Организатором тендера выступает КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара».

Глава 2.

Содержание тендерной документации

1. Настоящая тендерная документация содержит:

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 гарантийного обеспечения тендерной заявки;
- 9) указание на возможность и порядок отзыва тендерной заявки;
- 10) место и окончательный срок приема тендерных заявок и срок их действия;
- 11) формы обращения потенциальных поставщиков за разъяснениями по содержанию тендерной документации при необходимости порядка проведения встречи с ними;
- 12) место, дату, время и процедуру вскрытия конвертов с тендерными заявками;
- 13) процедуру рассмотрения тендерных заявок;
- 14) условия предоставления потенциальным поставщикам-отечественным товаропроизводителям поддержки, определенные настоящими Правилами;
- 15) условия внесения, форму, объем и способ гарантийного обеспечения договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг;
- 16) перечень и количество лекарственных средств, медицинских изделий, отпускаемых на бесплатной и (или) льготной основе, с указанием международного непатентованного наименования или состава лекарственных средств, а также технической характеристики и предельных цен на международное непатентованное наименование и (или) предельных цен на торговое наименование по каждому лоту (при закупе фармацевтических услуг).

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

17) перечень и количество медицинской техники;

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

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

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

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

3. 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.

4. 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.

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

Глава 3

Квалификационные требования, предъявляемые к потенциальному поставщику

8. 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 дистрибьютора в проводимом закупе;

2) финансово-хозяйственная деятельность потенциального поставщика или поставщика приостановлена.

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

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

2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;

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

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

5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

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

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

1) для лекарственных средств и медицинских изделий, входящих в [приказ](#) Министра здравоохранения Республики Казахстан от 5 августа 2021 года № КР ДСМ - 75 "Об утверждении Перечня лекарственных средств и медицинских изделий для бесплатного и (или)

льготного амбулаторного обеспечения отдельных категорий граждан Республики Казахстан с определенными заболеваниями (состояниями)" (зарегистрирован в Реестре государственной регистрации нормативных правовых актов под № 23885), но не входящих в перечень единого дистрибьютора;

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

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

Глава 4.

Требования к лекарственным средствам и медицинским изделиям.

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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 дистрибьютор не устанавливают к лекарственным средствам и медицинским изделиям условия, не предусмотренные настоящими Правилами.

Глава 5.

Поддержка отечественных товаропроизводителей и (или) производителей государств-членов Евразийского экономического союза.

14. 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.

15. 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.

16. 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 № ҚР 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-KZ".

17. 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, соответствующих [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 6.

Поддержка предпринимательской инициативы

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

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

2) надлежащей дистрибьюторской практики (GDP) при закупе лекарственных средств и фармацевтических услуг;

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

19. 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 дистрибьюторской практики (GDP);

3) потенциальные поставщики и (или) их соисполнители при закупе фармацевтических услуг прикладывают сертификат о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP).

20. 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 дистрибьюторской практики (GDP), такой потенциальный поставщик признается победителем, а заявки других потенциальных поставщиков автоматически отклоняются.

21. 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 дистрибьюторской 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.

Глава 7

Срок действия, содержание, представление и отзыв тендерных заявок.

47. Потенциальный поставщик, изъявивший желание участвовать в тендере, до истечения окончательного срока приема тендерных заявок представляет заказчику или организатору закупа в запечатанном виде тендерную заявку, составленную в соответствии с положениями тендерной документации. Тендерные заявки представляются организатору тендера нарочно или по почте: **в срок до 09.00 часов 20 марта 2024 года, включительно по адресу:** 140010 Павлодарская область, город Павлодар, улица Украинская 38/2, 3 этаж, 327 кабинет.

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

49. 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.

50. Основная часть тендерной заявки содержит:

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 дистрибьюторской 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.

51. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

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

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

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

1) гарантийного денежного вноса, который вносится на банковский счет заказчика или организатора закупа: **КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» БИН: 130740024177, БИК: КСJBKZKX, ИИК KZ688562203127374010, АО «Банк ЦентКредит», Кбе 16.**

2) банковской гарантии по форме, согласно [приложению 3](#) к настоящим Правилам.

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

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

55. Гарантийное обеспечение не возвращается потенциальному поставщику, если:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

Конверт содержит наименование и юридический адрес потенциального поставщика, подлежит адресации заказчику или организатору закупа по адресу, указанному в тендерной документации, и содержит слова "Тендер по запусу _____ (указывается название тендера)" и "Не вскрывать до _____ (указываются дата и время вскрытия конвертов, указанные в тендерной документации)".

Тендерная заявка запечатывается в конверт, в котором указываются наименование и юридический адрес потенциального поставщика. Конверт подлежит адресации организатору закупа КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» по адресу: 140010 Павлодарская область, город Павлодар, улица Украинская 38/2, 3 этаж, 327 кабинет и содержит слова «Тендер по запусу медицинских изделий» и «НЕ ВСКРЫВАТЬ до 11.00 часов 20 марта 2024 года»

Язык тендерной заявки

1. Тендерная заявка, подготовленная потенциальным поставщиком, а также вся корреспонденция и документы касательно тендерной заявки составляются и представляются на государственном или русском языках в соответствии с Законом Республики Казахстан «О языках в Республике 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.

Глава 9

Вскрытие конвертов с тендерными заявками

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

60. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией по времени и в месте: **город Павлодар, улица Украинская 38/2, в 11.00 часов 20 марта 2024 года.**

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

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

Глава 10

Оценка и сопоставление тендерных заявок

61. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

1) непредставления гарантийного 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 непрономерованными 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.

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

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

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

1) отсутствие тендерных заявок;

2) отклонение всех тендерных заявок потенциальных поставщиков.

66. 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 11. Подведение итогов тендера

67. 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.

68. 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.

69. 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 12. Условия поставки товаров.

Место поставки и срок поставки: г. Павлодар ул. Украинская 38/2, склад заказчика, поставка согласно заявкам, в течение пяти рабочих дней и графика поставок заключенных договоров.

Условия оплаты: Оплата Заказчиком будет производиться по факту поставки и по мере финансирования. Необходимые документы, предшествующие оплате: 1) Счет-фактура, накладная, и/или иные документы, представляемые поставщиком и подтверждающие его статус производителя, официального дистрибьютора либо официального представителя производителя.

Глава 13

Заключение договора закупа или договора на оказание фармацевтических услуг

107. 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.

108. 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.

109. 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.

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

111. 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.

112. 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.

113. 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.

114. 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 14.

Гарантийное обеспечение исполнения договора

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

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

- 1) гарантийного взноса в виде денежных средств, размещаемых в 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. Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика: **КГП на ПХВ «Поликлиника №3 города Павлодара» БИН: 130740024177, БИК: КСЖВКЗКХ, ИИК КZ688562203127374010, АО «Банк ЦентКредит», Кбе 16.**

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

118. Гарантийное 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.

119. Гарантийное 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.

Заключительные положения

1. Вскрытые тендерные заявки не возвращаются потенциальным поставщикам, за исключением оригинала банковской гарантии. При этом заказчик или организатор тендера должны сохранить копию данного документа.

2. В случаях выявления нарушений при проведении закупа руководитель заказчика, организатор закупа признают такой закуп в целом либо по соответствующим лотам недействительным.

Утверждаю:
Руководитель
Коммунального
государственного
предприятия на праве
хозяйственного ведения
«Поликлиника
№3»города Павлодара
Управления
Здравоохранения
Павлодарской области,
акимата Павлодарской
области

Отарбеков А.Т.

Приказ №170-Ө от 28.02.2024 года

Техническая спецификация

О проведении закупа способом тендера для КГП на ПХВ «Поликлиника №3»города Павлодара

| № Лота | Наименование | Техническая спецификация | Ед. изм. | Потре бность | цена за единицу | сумма | Место поставки | Срок поставки |
|--------|---|---|----------|--------------|-----------------|--------|--|---|
| 1 | Концентрированный промывочный раствор 500мл | Концентрированный моющий раствор 500 мл из комплекта анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, объем 500 мл, t +15 +30 С. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | шт | 4 | 101700 | 406800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|---|--|---|------|----|--------|---------|--|---|
| 2 | КРЕАТИНИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x60мл+5x60мл) 1800 определений | КРЕАТИНИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400«закрытая система», производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе,Почечный профиль; щелочной пикрат (метод Яффе), конечная точка; жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0.4 моль/л, детергент. Реагент В. Пикриновая кислота 25 ммоль/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 0.04 мг/дл= 3.55 мкмоль/л. Пределы линейности: 20 мг/дл= 1768 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация: 1.06 мг/дл= 94 мкмоль/л. Повторность (CV): 3.2 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.8 %. Средняя концентрация: 3.16 мг/дл= 280 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.2 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.2 %. Моча Средняя концентрация: 142 мг/дл= 12525 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.8 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1 %. Средняя концентрация: 284 мг/дл= 25050 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.2 %. Количество исследований-1800. Фасовка 5x60мл+5*60мл, t+2 +30 С Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования.. | упак | 8 | 47900 | 383200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 3 | HDL-ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1x60мл+1x20мл 240 определений | HDL-ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе, липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент. Состав: Реагент А. Буфер Гуда, холестеролэстераза >1 Ед/мл, холестеролоксидаза >0.5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, N,N-bis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, акселератор реакции 1 ммоль/л. Реагент В. Буфер Гуда, холестерол эстераза до 1.5 МЕ/мл, 4-аминоантипирин 1 ммоль/л, аскорбат оксидаза до 3 кМЕ/л, детергент. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.83 мг/дл = 0.048 ммоль/л. Пределы линейности: 200 мг/дл = 5.18 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 53 мг/дл = 1.39 ммоль/л: Повторность (CV) - 0,6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,7 %; 73 мг/дл = 1.88 ммоль/л: Повторность (CV) -0,7%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,6 %. Количество исследований - 240. Фасовка 1 x 60 мл + 1 x 20 мл, температура хранения +2 +8 °С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400 | упак | 11 | 121500 | 1336500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 4 | LDL-ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 2x60мл+2x20мл 480 определений | LDL- ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе, липидный профиль; прямой метод без осаждения, холестеролоксидаза/детергент; фиксированное время, жидкий биреагент. Состав: Реагент А. MES буфер >30 ммоль/л, холестеролэстераза >1.5 Ед/мл, холестеролоксидаза >1.5 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль/л, аскорбат оксидаза > 3.0 МЕ/л, пероксидаза >1Е/мл, детергент, pH 6.3. Реагент В. MES буфер >30 ммоль/л., пероксидаза >1 Ед/мл, N,Nbis(4сульфобутил)-m-толуидин (DSBmT) 1 ммоль/л, детергент, pH 6.3. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 0.44 мг/дл = 0.012 ммоль/л. Пределы линейности: 990 мг/дл = 25.6 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 59 мг/дл = 1.54 ммоль/л: Повторность (CV) -0,6 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,5 %; 97 мг/дл = 2.51 ммоль/л: Повторность (CV) -0,7 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2,2 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2x20мл, температура хранения +2 +8 0С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. | упак | 12 | 285900 | 3430800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|---|--|---|------|---|--------|---------|--|---|
| 5 | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О ВА400 (1x60 + 1x15) 225 определений | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания) «закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/стрептолизин О, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис-буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц, покрытых стрептолизином О, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:: 8.4 МЕ / мл. Пределы линейности: 800 МЕ / мл. Точность: Средняя концентрация 187 МЕ / мл. Повторность (CV) - 1.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.2%; Средняя концентрация: 255 МЕ / мл. Повторность (CV) 1.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.0 %. Количество исследований - 225, фасовка 1x60мл+1x15мл, t+2 +8 С .Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400 | упак | 4 | 160400 | 641600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 6 | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА-400 (1x1мл) | АНТИ-СТРЕПТОЛИЗИН О СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1x1мл, t +2 +8 С | упак | 4 | 11350 | 45400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 7 | ФЕРРИТИН из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x40+1x20) 180 определений | ФЕРРИТИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе, инфекционный, воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к ферритину человека, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 170 ммоль/л, хлорид натрия 100 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к ферритину человека, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 5.4мкг/л. Интервал измерения: 5.4-500 мкг/л..Точность: Средняя концентрация 53 мкг/л. Повторность (CV) - 3.0%, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.9 %; Средняя концентрация 121 мкг/л. Повторность (CV) -1.6 % . Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.6 %. Количество исследований - 180. Фасовка 1x40 +1x20 мл, температура хранения +2 +8 0С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 5 | 313400 | 1567000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 8 | Ревматоидный фактор ВА400 (1x60 + 1x15) мл ВА400, 225 определений | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе. Ревматоидный, воспалительный профиль; латексагглютинация/гамма-глобулин, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис буфер 20 ммоль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.2. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых человеческими гамма-глобулином, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 2.4 МЕ/мл. Интервал измерения: 2.4-160 МЕ/мл. Точность: Средняя концентрация 41 МЕ/мл. Повторность (CV) - 1.4 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.7 %; Средняя концентрация 77 МЕ/мл. Повторность (CV) -0.7 % . Общая погрешность (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1*60мл+1x15мл, температура хранения +2 +8 °С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 8 | 72700 | 581600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|--|------|----|--------|---------|--|---|
| 9 | <p>ОБЩИЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (2x60+2x20мл) 480 опр</p> | <p>ОБЩИЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 «закрытая система, наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; биуретовый реактив, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 90 ммоль/л. Реагент В. Гидроксид натрия 0,4 моль/л, тартрат натрия 60 ммоль/л, ацетат меди (II) 21 ммоль/л, иодат калия 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 0.800 г/л. Предел линейности: 150 г/л. Точность: Средняя концентрация 50.0 г/л. Повторность (CV) - 0.5 %, Общая погрешность (CV)- 1.6 %; Средняя концентрация 81.8 г/л. Повторность (CV) -0.6 %. Общая погрешность (CV)- 1.1 %. Количество исследований - 480. Фасовка 2x60мл+2x20мл, температура хранения +15 +30 °С. Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования</p> | упак | 18 | 15100 | 271800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 10 | <p>АЛЬФА-АМИЛАЗА EPS ВА400 2x60мл+2x15мл 450 определенных</p> | <p>АЛЬФА-АМИЛАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400«закрытая система». наличие баркода на каждом флаконе, Панкреатический профиль, 4-НФМГЭ, иммуноингибирование, жидкий бирагент.Состав: Реагент А. НЕРЕС 50 ммоль/л, кальция хлорид 0.075 ммоль/л, натрия хлорид 90 ммоль/л, магния хлорид 13 ммоль/л, а-глюкозидаза > 4 Е/мл, антитела моноклональные (мышь) 50 мг/л, рН 7.1. Реагент В. НЕРЕС 50 ммоль/л, 4-нитрофенил-мальтогептаозид-этилиден 18 ммоль/л, рН 7.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 4.30 ЕД/Л = 0.072 мккат/л. Пределы линейности: 1300 ЕД/Л = 21.6 мккат/л. Точность: Сыворотка. Средняя концентрация 66 ЕД/Л = 1.10 мккат/л. Повторность (CV) - 1.5 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.7 %; Средняя концентрация: 149 ЕД/Л = 2.47 мккат/л. Повторность (CV) 1.4 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.4 %. Точность: Моча. Средняя концентрация 62 ЕД/Л = 1.03 мккат/л . Повторность (CV) -2.1 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.5 %; Средняя концентрация: 124 ЕД/Л = 2.06 мккат/л. Повторность (CV) 1.3 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.9 %. Количество исследований - 450, фасовка 2x60мл+2x15мл, t+2 +8 С . Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования</p> | упак | 10 | 210200 | 2102000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|---|------|---|-------|---------|--|---|
| 11 | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8x60мл+8x15мл) 1800 определений | АСПАРТАТМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, «закрытая система». , наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; 2-оксиглутарат/Б-аспартат, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 121 ммоль/л, L-аспартат 362 ммоль/л, малатдегидрогеназа>460 Ед/л, лактатдегидрогеназа > 660 Ед/л рН 7.8. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглутарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 7.15 Ед/л = 0.119 мккат/л. Пределы линейности: : 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 41.5 Ед/л = 0.69 мккат/л. Повторность (CV) -2.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.8%; Средняя концентрация: 154 Ед/л = 2.55 мккат/л. Повторность (CV) 1.0 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.7 %. Количество исследований - 1800, фасовка 8x60мл+8x15мл, t+2 +8 С Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. ВА200/ВА400." | упак | 6 | 93600 | 561600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 12 | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8x60+8x15мл) 1800 определений | БИЛИРУБИН (ОБЩИЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400 «закрытая система». , наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диасульфониловая кислота, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Соляная кислота 170 ммоль/л, цетримид 40 ммоль/л, рН 0.9. Реагент В. 3.5-дихлорфенил- diaзоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговаячувствительность: 0.211 мг/дл = 3.61 мкмоль/л. Пределы линейности: 38 мг/дл = 650 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 2.09 мг/дл = 35.7 мкмоль/л. Повторность (CV) - 3.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 4.89 мг/дл = 83.5 мкмоль/л. Повторность (CV) 0.9%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.2%. Количество исследований - 1800, фасовка 8 x 60 мл + 8 x 15 мл, t+2 +8 С . Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. _____ | упак | 8 | 53700 | 429600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 13 | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) 900 определений | БИЛИРУБИН (ПРЯМОЙ) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, «закрытая система». наличие баркода на каждом флаконе.Печеночный профиль; диасульфониловая кислота/нитрит натрия, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Фосфорная кислота 90 ммоль/л, дигидроксиэтилэтилендиаминоуксусная кислота (HEDTA) 4.5 ммоль/л, хлорид натрия 50 ммоль/л, рН 1.5. Реагент В. 3.5-дихлорфенил- diaзоний 1.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы чувствительность: 0.09 мг/дл = 1.60 мкмоль/л. Пределы линейности: 15 мг/дл = 257 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация 0.608 мг/дл = 10.4 мкмоль/л Повторность (CV) - 4.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 5.3%; Средняя концентрация: 1.68 мг/дл = 28.8 мкмоль/л. Повторность (CV) 2.0%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.9%. Количество исследований - 900, фасовка 4 x 60 мл + 4 x 15 мл , t+2 +8 С Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования.. | упак | 8 | 33300 | 266 400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|--|------|---|-------|--------|--|---|
| 14 | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (8x60мл+8x15мл) | АЛАНИНАМИНОТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400 «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе, Печеночный профиль; 2-оксиглутарат/Ь-аланин, кинетика; жидкий бирагент. Состав: РеагентА. Трис 150 ммоль/л, L-аланин 750 ммоль/л, лактатдегидрогеназа >1350 Ед/л, рН 7.3. Реагент В. NADH 1.9 ммоль/л, 2-оксиглутарат 75 ммоль/л, гидроксид натрия 148 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.5 Ед/л = 0.14 мккат/л. Пределы линейности: 500 Ед/л = 8.33 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 40.2 Ед/л = 0.67 мккат/л: Повторность (CV) - 3.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 5.0 %; Средняя концентрация: 133 Ед/л = 2.21 мккат/л. Повторность (CV) -1,2 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 1,4%. Количество исследований - 1800. 8x60мл+х15мл, температура хранения +2 +8 °С. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400.(письмо производителя оборудования) | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 6 | 93600 | 561600 | | |
| 15 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x5мл) | БИОХИМИЧЕСКИЙ КАЛИБРАТОР) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический ВА400,, параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза,в-гидроксibuтират, общий и прямой билирубин,общие желчные кислоты, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевиha, мочеваa кислота, цинк, фасовка 5x5 мл, t +2 +8 С Предоставить доверенность от завода производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 5 | 41300 | 206500 | | |
| 16 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5 x 5мл) | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта к Анализатору биохимическому-турбидиметрическому ВА400, ,параметры:АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, в-гидроксibuтират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевиha, мочеваa кислота, UBC, цинк, фасовка 5x5мл, t +2 +8 С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 4 | 41300 | 165200 | | |
| 17 | БИОХИМИЧЕСКИЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x5мл) | БИОХИМИЧЕСКАЯ КОНТРОЛЬНАЯ СЫВОРОТКА УРОВЕНЬ II - набор биохимических реагентов из комплекта к Анализатору биохимическому-турбидиметрическому ВА400, , параметры: АСЕ, кислая фосфатаза, альбумин, щелочная фосфатаза, АЛТ, АСТ, а-амилаза, амилаза панкреатическая, в-гидроксibuтират, общий и прямой билирубин, кальций, хлориды, холестерин, HDL-холестерин, LDL-Холестерин, холинестераза, СК,креатинин, глюкоза, ГГТ, железо, ЛДГ, лактат, липаза, магний, фосфор, калий, общий белок, натрий, триглицериды, мочевиha, мочеваa кислота, UBC, цинк, фасовка 5x5мл, t +2 +8С Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 4 | 41300 | 165200 | | |

| | | | | | | | | |
|----|--|---|------|----|-------|--------|--|---|
| 18 | ГЛЮКОЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определен | ГЛЮКОЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400«закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; глюкооксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Фосфат 100 ммоль/л, фенол 5 ммоль/л, глюкозооксидаза > 10 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.4 ммоль/л, рН 7.5. Метрологические характеристики:Предел обнаружения: 2.8 мг/дл = 0.155 ммоль/л. Предел линейности: 500 мг/дл = 27.5 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 88 мг/дл = 4.90 ммоль/л. Повторность(CV):1,0%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.7 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 12.2 ммоль/л. Повторность(CV):0,4%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1%. Количество исследований -1800. Фасовка 10x 60 мл, t+2 +8 С . Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования.. | упак | 12 | 25900 | 310800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 19 | ЖЕЛЕЗО ФЕРРОЗИН ВА400 (2x60 + 2x15)мл 450 определен | ЖЕЛЕЗО (ФЕРРОЗИН) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400 «закрытая система, наличие баркода на каждом флаконе. Диагностика анемий; феррозин, конечная точка; жидкий бирагент. Состав: Реагент А.Гуанидин Гидрохлорид 1.0 моль/л, буферный раствор Ацетата 0.4 моль/л, рН 4.0. Реагент В. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 2.46 мкг/дл = 0.44 мкмоль/л.Предел линейности:1000 мкг/дл = 179 мкмоль/л. Точность: Средняя концентрация: 112 мкг/дл = 20.0 мкмоль/л. Повторность(CV):1,4%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.6%. Средняя концентрация: 208 мкг/дл = 37.3 мкмоль/л. Повторность(CV):0,9%. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.3%. Количество исследований - 450. Фасовка 2x 60 +2x15 мл, t+2 +8 С . Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. | упак | 4 | 52800 | 211200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 20 | КАЛИБРАТОР ДЛЯ ХОЛЕСТЕРИНА HDL\LDL из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, (1x1 мл) | КАЛИБРАТОР ХОЛЕСТЕРИНА HDL\LDL набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1мл | упак | 2 | 7100 | 14200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 21 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3x1мл) | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Iд(А,С,М), компоненты комплемента (С3,С4),а-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 3 | 34400 | 103200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|---|------|---|--------|--------|--|---|
| 22 | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (3x1мл) | КОНТРОЛЬ СПЕЦИФИЧЕСКИЙ БЕЛКОВ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), параметры: иммуноглобулины Id(A,C,M), компоненты комплемента (C3,C4),a-1-кислый гликопротеин, преальбумин, антитромбин III, СРБ-высокочувствительный, трансферрин, фасовка 3x1мл, t +2 +8 С | упак | 3 | 34400 | 103200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 23 | МОЧЕВАЯ КИСЛОТА из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | МОЧЕВАЯ КИСЛОТА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уриказа/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент.Состав: Реагент А. Фосфат 100 ммоль/л, детергент 1.5 г/л, дихлорофенолсульфонат 4 ммоль/л, уриказа > 0.12 Ед/мл, аскорбатоксидаза >5 Ед/мл, пероксидаза > 1 Ед/мл, 4-аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.8. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 0.31 мг/дл = 18.5 мкмоль/л. Пределы линейности: 25 мг/дл = 1487 мкмоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:5.2 мг/дл = 311 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.3 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.9 %. Средняя концентрация: 10.8 мг/дл = 643 мкмоль/л. Повторность (CV): 0.7 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.1 %. Моча Средняя концентрация:20.9 мг/дл = 1243 мкмоль/л. Повторность (CV): 2.5 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.4 %. Средняя концентрация:41.8 мг/дл = 2486 мкмоль/л. Повторность (CV): 1.9 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.8 %. Количество исследований-1800. Фасовка 10x60мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 7 | 100500 | 703500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 24 | МОЧЕВИНА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8x60,8x15мл) 1800 определений | МОЧЕВИНА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400«закрытая система». наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; уреазы/глутаматдегидрогеназы, фиксированное время;жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 100 ммоль/л, 2-оксоглутарат 5.6 ммоль/л, уреазы > 140 Ед/мл, глутаматдегидрогеназы > 140 Ед/мл, этиленгликоль 220 г/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.0. Реагент В. NADH 1.5 ммоль/л, азид натрия 9.5 г/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: : 3.69 мг/дл = 1.72 мг/дл BUN = 0.614 ммоль/л. Пределы линейности: 300 мг/дл = 140 мг/дл BUN = 50 ммоль/л. Точность: Сыворотка Средняя концентрация:26.8 мг/дл = 4.47 ммоль/л. Повторность (CV): 3.5 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 5.0 %. Средняя концентрация: 137 мг/дл = 22.9 ммоль/л. Повторность (CV): 1.1 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 1.7 %. Моча Средняя концентрация:1291 мг/дл = 215 ммоль/л. Повторность (CV): 3.1 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 4.3 %. Средняя концентрация:1771 мг/дл = 295 ммоль/л . Повторность (CV): 2.9 % Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.1 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8x60+8x15мл, t+2 +8 С . Предоставить доверенность от завода-производителя | упак | 8 | 102600 | 820800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 25 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, 3x1 мл | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ I набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), , параметры: антистрептолизин О, С-реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 4 | 35800 | 143200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|--|--|------|---|--------|--------|--|---|
| 26 | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 3x1 мл | РЕВМАТОИДНЫЙ КОНТРОЛЬ УРОВЕНЬ II набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), РК-МТ-7№012210, параметры: антистрептолизин О, С -реактивный белок, ревматоидный фактор, фасовка 3x1 мл, t +2 +8 С | упак | 4 | 35800 | 143200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 27 | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x3 мл) | РЕВМАТОИДНЫЙ ФАКТОР СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1x3 мл, t +2 +8 С | упак | 4 | 19900 | 79600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 28 | Ротор реакционный 10шт/упак | Реакционный ротор (10) из комплекта анализатор биохимический турбидиметрический ВА400, метакрилатный термостатируемый ротор, с оптическим качеством, 120 реакционных ячеек, длина оптического пути 6 мм, 10 штук в заводе-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя | упак | 6 | 53900 | 323400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 29 | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60+4x15 мл) 900 определений | С-РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе. Воспалительный профиль; латексагглютинация/антитела к СРБ, фиксированное время; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Глициновый буфер 0.1 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.6. Реагент В. Суспензия латексных частиц покрытых антителами к человеческому СРБ, азид натрия 0.95 г/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.9 мг/л. Пределы линейности: 150 мг/л.. Точность: Средняя концентрация 14 мг/л. Повторность (CV) - 2.9 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 4.9 %; Средняя концентрация 43 мг/л. Повторность (CV) -1.5 % . Общая погрешность (CV)- 2.6 % . Количество исследований - 900. Фасовка 4x60мл+4x15мл, температура хранения +2 +8 °С.. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования... | упак | 3 | 226500 | 679500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 30 | С-Реактивный Белок STANDART 1ml BS из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1*1 мл/5мл) | -РЕАКТИВНЫЙ БЕЛОК СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1мл | упак | 3 | 20100 | 60300 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 31 | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (5x1мл) | СТАНДАРТ СПЕЦИФИЧЕСКИХ БЕЛКОВ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 5x1мл, t +2 +8 С | упак | 3 | 54000 | 162000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|--|---|------|---|-------|--------|--|---|
| 32 | ФЕРРИТИН СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический- турбидиметрический ВА400 1x3мл | ФЕРРИТИН стандарт биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), наличие баркода на каждом флаконе, ФЕРРИТИН СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1x3мл, t +2 +8 С | упак | 3 | 20200 | 60600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 33 | Флакон с кислотным промывочным раствором (20 мл) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 4x20мл | Флакон с кислотным промывочным раствором | упак | 2 | 41700 | 83400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 34 | ХОЛЕСТЕРИН из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | ХОЛЕСТЕРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 «закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе. Липидный профиль; холестеролоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. PIPES 35 ммоль/л, холат натрия 0.5 ммоль/л, фенол 28 ммоль/л, холестеролэстераза > 0.2 Ед/мл, холестеролоксидаза > 0.1 Ед/мл, пероксидаза >0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.5 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность:4.2 мг/дл = 0.109 ммоль/л. Пределы линейности: 1000 мг/дл = 26 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация: 153 мг/дл = 3.97 ммоль/л. Повторность (CV): 0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.4 %. Средняя концентрация: 220 мг/дл = 5.7 ммоль/л. Повторность (CV): 0.6 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 1.0 %. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +80С. Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования_ | упак | 9 | 88900 | 800100 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 35 | ЩЕЛОЧНАЯ ФОСФАТАЗА АМП из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) 900 определений | Щелочная фосфатаза набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400«закрытая система, наличие баркода на каждом флаконе. Печеночный профиль; диэтаноломиновый буфер, кинетика; жидкий бреагент. Состав: Реагент А. Диэтанолламин 1.2 моль/л, хлорид магния 0.6 ммоль/л, рН 9.8. Реагент В. 4- Нитрофенилфосфат 60 ммоль/л. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 8.70 ЕД/Л = 0.145 мккат/л. Пределы линейности: 900 Ед/л = 15.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация: 215 ЕД/Л = 3.57 мккат/л. Повторность (CV):0.7 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.7 % . Средняя концентрация: 353 ЕД/Л = 5.86 мккат/л. Повторность (CV): 0.4 %. Внутрилабораторный показатель (CV): 2.6 %. Количество исследований - 900. Фасовка 4x60 мл+4x15 мл, температура хранения +2 +30оС. Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования... | упак | 5 | 73700 | 368500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|--|------|---|--------|--------|--|---|
| 36 | Кюветы педиатрические для образцов (1000 шт) | Кюветы педиатрические для образцов (1000 шт) | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 4 | 40700 | 162800 | | |
| 37 | АЛББУМИН из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | Альбумин набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 «закрытая система». Панкреатический профиль; прямой субстрат, кинетика; жидкий бирагент, ; бромкрезоловый зеленый, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: Реагент А. Ацетатный буфер 100 ммоль/л, бромкрезоловый зеленый 0.27 ммоль/л, детергент, рН 4.1. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: : 1.21 г/л. Пределы линейности: 70г/л. Точность: Средняя концентрация 38.4 г/л : Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1.2 %; Средняя концентрация: 57.1 г/л. Повторность (CV) - 0.7 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 1,1%. Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +8 0С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализаторов ВА200/ВА400. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 3 | 33900 | 101700 | | |
| 38 | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (4x60мл+4x15мл) 900 определений | ГАММА-ГЛУТАМИЛТРАНСФЕРАЗА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400«закрытая система». наличие баркода на каждом флаконе. Почечный профиль; глицилглицин, кинетика; жидкий бирагент.Состав: Реагент А. Глицилглицин 206.25 ммоль/л, гидроксид натрия 130 ммоль/л, рН 7.9. Реагент В. У-Глютамил-3-карбокси-4-нитроанилид 32.5 ммоль/л. Метрологические характеристики:Пороговая чувствительность: 3.07 Ед/л = 0.052 мккат/л. Пределы линейности: 600 Ед/л = 10.0 мккат/л. Точность: Средняя концентрация 34 Ед/л = 0.57 мккат/л. Повторность (CV) -2.3 %, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 4.2%; Средняя концентрация: 137 Ед/л = 2.27 мккат/л. Повторность (CV) 0.6%, Внутрिलाбораторный показатель (CV)- 2.3%. Количество исследований - 900. Фасовка 4 x 60 мл + 4x 15 мл , t +2 +8 С . Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования.. | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 5 | 103300 | 516500 | | |
| 39 | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (LDH) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (8x60мл+8x15мл) 1800 определений | ЛАКТАТДЕГИДРОГЕНАЗА (IFCC) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе. Сердечный профиль; лактат, кинетика; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. N-метил-D-глюкамин 0.406 моль/л, лактат 62.5 ммоль/л, рН 9.4. Реагент В. . NAD+ 25 ммоль/л. Метрологический характеристики: Пороговая чувствительность: 19.2 Ед/л = 0.32 мккат/л. Пределы линейности: 1500 Ед/л = 25.00 мккат/л. Точность: Средняя концентрация:ЕД/Л = 2.82 мккат/л. Повторность (CV): 2.6 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 3.7%. Средняя концентрация: 373 ЕД/Л = 6.19 мккат/л. Повторность (CV): 2.2 %. Внутрिलाбораторный показатель (CV): 2.7 %. Количество исследований-1800. Фасовка 8x60мл+8x15мл, t+2 +30 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 5 | 106800 | 534000 | | |

| | | | | | | | | |
|----|--|---|------|---|--------|--------|--|---|
| 40 | ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400 (2x60+2x15мл) 450 определений | ЖЕЛЕЗОСВЯЗЫВАЮЩАЯ СПОСОБНОСТЬ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимических-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе, Диагностика анемий, печеночный профиль; гидрокарбонат магния/феррозин, дифференциальный режим; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Трис 215 ммоль/л, гидрокарбонат натрия 84 ммоль/л, железо (III) сульфат 36 цмоль/л, рН 8.4. Реагент В. Феррозин 8 ммоль/л, аскорбиновая кислота 200 ммоль/л. Метрологические характеристики:Предел обнаружения 23.6 цг/дл НЖС = 3.4 цмоль/л НЖС.Предел линейности: 700 цг/дл НЖС = 125 цмоль/л НЖС. Повторяемость: Средняя НЖС концентрация: 174 цг/дл = 31.2 цмоль/л. CV:2,1%. n: 20%. Средняя концентрация:280 цг/дл = 50.1 цмоль/л. CV:1,5%. n: 20%.Воспроизводимость: Средняя НЖС концентрация: 174 цг/дл = 31.2 цмоль/л. CV: 2.8 %. n: 25. Средняя НЖС концентрация: 280 цг/дл = 50.1 цмоль/л. CV: 2.4 %. n: 25. Количество исследований-450. Фасовка 2x 60 +2x15 мл, t+2 +8 С . Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 4 | 72300 | 289200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 41 | ТРИГЛИЦЕРИДЫ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (10x60мл) 1800 определений | ТРИГЛИЦЕРИДЫ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе. Общий скрининговый профиль; глицеролфосфатоксидаза/пероксидаза, конечная точка; жидкий монореагент. Состав: PIPES 45 ммоль/л, ацетатный магния 5 ммоль/л, 4-хлорфенол 6 ммоль/л, липаза > 100 Ед/мл, глицеролкиназа > 1.5 Ед/мл, глицерол-3-фосфатоксидаза > 4 Ед/мл, пероксидаза > 0.8 Ед/мл, 4-Аминоантипирин 0.75 ммоль/л, АТР 0.9 ммоль/л, рН 7.0. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: Пороговая чувствительность: 5.99 мг/дл= 0.067 ммоль/л. Пределы линейности: 600 мг/дл= 6.78 ммоль/л. Точность: Средняя концентрация 56 мг/дл= 0.63 ммоль/л. Повторность (CV) - 2.4 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 3.9 %; Средняя концентрация 115 мг/дл= 1.29 ммоль/л . Повторность (CV) -1.0 % . Внутрилабораторный показатель (CV)- 1.4 % . Количество исследований - 1800. Фасовка 10x60мл, температура хранения +2 +8 ос. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора." | упак | 4 | 98300 | 393200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 42 | ТРАНСФЕРРИН из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400 (1x60+1x15мл) 225 определений | ТРАНСФЕРРИН набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический - турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система», наличие баркода на каждом флаконе,Воспалительный профиль; антисыворотка/антитела козы, фиксированное время; жидкий бирагент.Состав: Имидазол буфер 0.05 моль/л, азид натрия 0.95 г/л, рН 7.5. Реагент В. Антитела коза анти человеческого трансферрина, азид натрия 0.95 g/L. Метрологические характеристики: Пороговая чувствительность: 1.56 мг/дл = 0.22 мкмоль/л. Интервал измерения: 1.56 - 700 мг/дл = 0.22 - 88.2 мкмоль/л.. Точность: Средняя концентрация 168 мг/дл = 21.0 мкмоль/л. Повторность (CV) - 0.8 %, Внутрилабораторный показатель (CV)- 2.9 %; Средняя концентрация 361 мг/дл = 45.1 мкмоль/л. Повторность (CV) -1.4 % . Общая погрешность (CV)- 3.8 %. Количество исследований - 225. Фасовка 1x60мл+1x15мл, температура хранения +2 +8 ос. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. показатель (CV)- 2.9 %; Средняя концентрация 361 мг/дл = 45.1 мкмоль/л. Повторность (CV) -1.4 % . Общая погрешность (CV)- 3.8 % . Количество исследований - 225. Фасовка 1x60мл+1x15мл, температура хранения +2 +8 0С. Реагенты должны быть рекомендованы к использованию производителем анализатора. | упак | 3 | 122300 | 366900 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|--|--|-----------|----|--------|---------|--|---|
| 43 | Набор растворов для очистки из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА200 4x15 мл | Флакон с щелочным промывочным раствором | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 2 | 40000 | 80000 | | |
| 44 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН ПРЯМОЙ (HbA1C-DIR) из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 (1x60 + 1x12) 216 определений | ГЛИКОЛИЗИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН ПРЯМОЙ (HbA1C-DIR) набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический -турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), «закрытая система» наличие баркода на каждом флаконе. Диабетический профиль; суспензия латексных частиц/ антитела человека к HbA1C, фиксированное время/турбидиметрия; жидкий бирагент. Состав: Реагент А. Суспензия из латексных частиц, азид натрия 0.95 г/л, рН 8.0. Реагент В. человеческое антитело anti-HbA1C, консерванты, рН 6.0. Метрологические характеристики: Предел обнаружения: 2 ммоль/моль Интервал измерений: 2 - 140 ммоль/моль. Количество исследований -216. Фасовка 1x 60 мл + 1x 12 мл , t+2 +8 С . Реагенты рекомендованы к использованию в анализаторах ВА200/ВА400." | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 4 | 516600 | 2066400 | | |
| 45 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН ПРЯМОЙ СТАНДАРТ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 4x0.5 ml | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН ПРЯМОЙ СТАНДАРТ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания),фасовка 4x0.5 мл. темп +2 +8 | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 3 | 103700 | 311100 | | |
| 46 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН КОНТРОЛЬ НОРМА из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1*0,5 мл | ГЛИКОЛИЗИРОВАННЫЙ КОНТРОЛЬ НОРМА набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1x0,5мл, t +2 +8 С | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 3 | 26500 | 79500 | | |
| 47 | ГЛИКИРОВАННЫЙ ГЕМОГЛОБИН КОНТРОЛЬ ПАТОЛОГИЯ из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400 1x0,5мл | ГЛИКИРОВАННЫЙ КОНТРОЛЬ ПАТОЛОГИЯ набор биохимических реагентов из комплекта Анализатор биохимический-турбидиметрический ВА400, производства компании BioSystems S.A (Испания), фасовка 1x0,5мл, t +2 +8 С | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак | 3 | 26500 | 79500 | | |
| 48 | TSH Тиреотропный гормон (ТТГ) на иммунохемилюменсцентный анализатор MAGLUMI ®800 | TSH Тиреотропный гормон (ТТГ) на иммунохемилюменсцентный анализатор MAGLUMI ®800 | | | | | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | | | упак овка | 26 | 76900 | 1999400 | | |

| | | | | | | | | |
|----|---|---|-----------|----|--------|---------|--|---|
| 49 | FT4 Тироксин свободный (свободный Т4) на иммунохемилюменцентный анализатор MAGLUMI ®800 | FT4 Тироксин свободный (свободный Т4) на иммунохемилюменцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упак овка | 17 | 76900 | 1307300 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 50 | HbsAg на иммунохемилюменцентный анализатор MAGLUMI ®800 | HbsAg на иммунохемилюменцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упак овка | 30 | 106800 | 3204000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 51 | Anti-HCV на иммунохемилюменцентный анализатор MAGLUMI ®800 | Anti-HCV на иммунохемилюменцентный анализатор MAGLUMI ®800 | упак овка | 29 | 77000 | 2233000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 52 | Total PSA Простатспецифический антиген общий (ПСА общий) 100 тест | Total PSA Простатспецифический антиген общий (ПСА общий) 100 тест | упак овка | 2 | 129600 | 259200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 53 | Промывочный концентрат Maglumi (1 бутылка=1x714мл) | Промывочный концентрат Maglumi (1 бутылка=1x714мл) | упак овка | 24 | 24000 | 576000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 54 | Стартовые реактивы MAGLUMI Starter Kit 1+2(2*230 мл) | Стартовые реактивы MAGLUMI Starter Kit 1+2(2*230 мл) | упак овка | 18 | 37800 | 680400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 55 | MAGLUMI IgE (CLIA) (100 тестов) | MAGLUMI IgE (CLIA) (100 тестов) | упак овка | 8 | 203700 | 1629600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 56 | MAGLUMI Анти — ТПО (100 тестов) | MAGLUMI Анти — ТПО (100 тестов) | упак овка | 5 | 205500 | 1027500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 57 | Реакционные модули Maglumi (1 коробка-6*64) | Реакционные модули Maglumi (1 коробка-6*64) | коробка | 5 | 122300 | 611500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|--|--|-----------|----|--------|---------|--|---|
| 58 | FLUOROCCELL WDF окрашивающий реагент из комплекта авто.гемат.анал.серии XN-350 | Реагент для окрашивания лейкоцитов в разбавленных образцах крови при дифференциальном подсчете лейкоцитов по 5 популяциям с помощью автоматического гематологического анализатора XN-350.. Упаковка 2x22 мл. «закрытая система»., наличие баркода на каждом флаконе | упак овка | 11 | 476700 | 5243700 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 59 | LYSERCELL WDF лизирующий реагент из компл.автом.гемат.анал.XN-350 2,0л | Лизирующий реагент для гемолиза эритроцитов и окрашивания компонентов лейкоцитов для исследования общего анализа крови на автоматическом гематологическом анализаторе Sysmex XN-350. Упаковка 2л. «закрытая система»., наличие баркода на каждом флаконе | упак овка | 16 | 75700 | 1211200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 60 | XN-L Check L1(контр.кровь) из комп.авто.гемат.анал.серии XN-350 | Контрольная кровь уровень L1 (низкий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. «закрытая система»., наличие баркода на каждом флаконе | флак он | 8 | 89200 | 713600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 61 | XN-L Check L2 (контр.кровь) из компл.авто.гемат.анал.серии XN-350 | Контрольная кровь уровень L2 (нормальный уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. «закрытая система»., наличие баркода на каждом флаконе | флак он | 8 | 89200 | 713600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 62 | XN-L Check L3 (контр.кровь) из комп.авто.гемат.анал.серии | Контрольная кровь уровень L3 (высокий уровень) объем 3 мл для контроля качества при исследовании общего анализа крови на гематологических анализаторах XN-350, XN-450, XN-550. «закрытая система»., наличие баркода на каждом флаконе | флак он | 8 | 89200 | 713600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 63 | контрольная кровь (1,5мл.) EightCheck-L | Контрольный материал Eightcheck-3WP 'Low', из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет низкий уровень. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | флак он | 10 | 19100 | 191000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 64 | контрольная кровь (1,5мл.) EightCheck-N | Контрольный материал Eightcheck-3WP "Normal", из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет нормальный уровень. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | флак он | 10 | 19100 | 191000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 65 | контрольная кровь (1,5мл.) EightCheck-H | Контрольный материал Eightcheck-3WP "High", из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Не более 1,5 мл контрольной крови. проверяет высокий уровень. Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, | флак он | 10 | 19100 | 191000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|--|-----------|----|--------|---------|--|---|
| 66 | Разбавитель изотонический (20л.уп) CELLPACK PK -20L XP-300 | Раствор CELLPACK из комплекта к анализатору Sysmex XP300 . Объем реагента не менее 20л в полиэтиленовых канистрах. На упаковке обязательно наличие штрих-кода, для введения данных в ПО анализатора. Состав реагента: Хлорид натрия 6,38 г/л, Борная кислота 1,0г/л Тетрахлорат натрия 0,2г/л ЕДТА-2К г/л Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора. | упак овка | 35 | 63700 | 2229500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 67 | Разбавитель цельной крови CELLPACK из комплекта автом.гем.анал.серии XN-350 20л | Разбавитель цельной крови для анализа количества и размеров эритроцитов и тромбоцитов с применением метода гидродинамической фокусировки (детектирование при постоянном токе) объемом 20 литров для исследования общего анализа крови на Автоматических гематологических анализаторах серии XN для систем XN-1000, XN 1500, XN-2000, XN-3000, XN 3100, XN 9000, XN 9100 и Автоматических гематологических анализаторах XN-330, XN-350, XN-450 и XN-550. «закрытая система».», наличие баркода на каждом флаконе | упак овка | 12 | 64800 | 777600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 68 | Раствор SULFOLYSER 1*500 мл | Реагент для определения количества гемоглобина в автоматических гематологических анализаторах, упаковка 500 мл, нетоксичный, цианид не содержащий реагент, на основе лаурил сульфата натрия, обеспечивающего лизирование клеточных мембран эритроцитов без повреждения гемоглобина. Концентрация лаурил сульфата натрия-1,7 г/л | упак овка | 14 | 39400 | 551600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 69 | Раствор лизирующий 3*500 мл в уп STROMATYSER -WH SWN-20 | Раствор STROMATOLYZER-WH из комплекта к анализатору Sysmex XP300. Фасовка реагента не более 0,5л x3 флакона На упаковке обязательно наличие штрих-кода, для введения данных в ПО анализатора. Состав реагента: Органический четвертичный хлористый й аммоний 8,5г/л Хлорид натрия 0,6г/л Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. | упак овка | 16 | 182900 | 2926400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 70 | Cellclean (очищающий раствор Cellclean) из комплекта Автоматический гематологический анализатор серии XN-L моделей XN-350, XN-450, XN-550 (50 мл) | Раствор CELLCLEAN из комплекта к анализатору Sysmex XP300, не более 50 мл/уп. На упаковке обязательно наличие штрих-кода, для введения данных в ПО анализатора. Гипохлорид натрия (доступная концентрация хлора 5,0%) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования. Потребительская упаковка должна быть снабжена штрихкодом, содержащем всю информацию о реагенте, необходимую для работы анализатора. | упак овка | 10 | 60700 | 607000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|--|--|-----------|----|--------|---------|--|---|
| 71 | Рекомбиластин 2Ж (реагент для ПВ и фиб.) - HemosIL RecombiPlas Tin 2G /Prothrombin Time Reagent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x20мл, 5x20мл) | Реагент для определения протромбинового времени (ПВ), МНО и расчетного фибриногена в человеческой цитратной плазме. Используется для оценки внешнего пути гемостаза и мониторинга ОАТ. В состав реагента входит рекомбинантный человеческий тканевой фактор, характеризующийся МИЧ ~ 1. Реагент стабилен на борту анализатора 4 дня. Форма выпуска: лиофилизат. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя). Температура хранения +2 +8 С . Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 20 мл реагента + 5 фл. по 20 мл разбавителя. 935 ntcnjd Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой системе» анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США). | упак овка | 9 | 125100 | 1125900 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 72 | Референсная эмульсия R-HemosIL Reference Wash R Emulsion (1000) из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (1000 мл) | Референсная эмульсия R-HemosIL Reference Wash R Emulsion к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL Elite PRO разных модификаций для диагностики in vitro (1000 мл) +15 +25 C Emulsion, Wash-R, ACL 9000 IL (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить уверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования | упак овка | 12 | 53900 | 646800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 73 | Роторы для анализов (1 x 20 позиций, 100 шт/уп) | Роторы (на 20 кувет) - Rotors (20 cuvetettes) из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO, +4 +45 C Rotors (20 cuvetettes) (Instrumentation Laboratory Co, США) | упак овка | 4 | 208600 | 834400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 74 | СинтАСил (АЧТВ реагент) - HemosIL SynthASIL из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (5x10мл+5x10мл) | Реагент для определения активированного частично тромбинового времени (АЧТВ) в человеческой цитратной плазме. Метод АЧТВ используется в качестве основного скринингового метода для оценки нарушений внутреннего пути свертывания и для мониторинга гепариновой антикоагулянтной терапии. Метод чувствителен к сниженным концентрациям факторов контактной фазы, факторов внутреннего и общего пути свертывания, антикоагуляционному действию гепарина и наличию ингибиторов, в частности волчаночно-подобных антикоагулянтов. Рекомендован к использованию для предоперационной скрининговой диагностики. Форма выпуска: жидкая, готовая к применению. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Поставляется в картонных упаковках (уп.: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция). 870 тестов), стабильность 30дней при t +2+8 С. Производитель: Instrumentation Laboratory S.P.A, США Фасовка: 5 фл. по 10 мл реагента + 5 фл. по 10 мл хлорида кальция. Методы определения: нефелометрия или турбидиметрия. Используется для работы на "Закрытой ситеме» анализаторов семейства ACL TOP (300, 500, 700) и ACL Elite PRO, фирмы Instrumentation Laboratory (США)., (Instrumentation Laboratory Co, США) | упак овка | 9 | 55400 | 498600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|--|-----------|---|--------|---------|--|---|
| 75 | Тромбиновое время HemosIL Thrombin Time(4*2,5 or 8 ml. 1x9 ml)Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (4x2.5 or 8 ml; 1x9 ml) | Тромбиновое время - HemosIL Thrombin Time для анализатора автоматического коагулометрического для диагностики in vitro ACL TOP и ACL Elite PRO , разных модификаций («закрытая система») (4x 8 ml; 1x9 ml,360 тестов) +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | упак овка | 5 | 54900 | 274500 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 76 | Фибриноген QFA- HemosIL Fibrinogen. QFA Thrombin (10x5мл)Фибриноген QFA - HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x5мл) | Фибриноген QFA- HemosIL Fibrinogen, QFA Thrombin к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP и ACL Elite PRO разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (10x5мл, 840 тестов), t +2+8 C (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | упак овка | 7 | 273700 | 1915900 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 77 | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration plasma из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл) | Калибровочная плазма - HemosIL Calibration к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL Elite PRO разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл) t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования | упак овка | 2 | 120700 | 241400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 78 | Высокий патологический контроль - HemosIL High Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), | Высокий патологический контроль-HemosIL High Abnormal Control к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP и ACL Elite PRO разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | упак овка | 2 | 112800 | 225600 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |

| | | | | | | | | |
|----|---|--|-----------|---|--------|----------|--|---|
| 79 | Низкий патологический контроль - HemosIL Low Abnormal Control из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл), | Низкий патологический контроль- HemosIL Low Abnormal Control к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP ACL Elite PRO и разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Co, США)) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | упак овка | 2 | 117600 | 235200 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 80 | Нормальный контроль - HemosIL Normal Control из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (10x1мл) | Нормальный контроль -HemosIL Normal к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP ACL Elite PRO и разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система») (10x1мл), t +2 +8 C (Instrumentation Laboratory Co, США)) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования. Возможность применения реагентов не должна противоречить официальным рекомендациям производителя оборудования | упак овка | 2 | 123000 | 246000 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 81 | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями, (1x500мл) | Моющий раствор - HemosIL Cleaning Solution 1x500мл +15 +25 C (Instrumentation Laboratory Co, США) из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE/ACL ELITE PRO Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования | упак овка | 4 | 20100 | 80400 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 82 | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent из комплекта анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями, (1x100 мл) | Разбавитель факторов - HemosIL Factor Diluent к анализатору автоматическому коагулометрическому ACL TOP ACL Elite PRO и разных модификаций для диагностики in vitro («закрытая система»), (1x100 мл), t +15 +25 C (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования | упак овка | 6 | 17300 | 103800 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| 83 | Моющий агент - HemosIL Cleaning Agent из комплекта Анализатор автоматический коагулометрический для in vitro диагностики ACL ELITE PRO с принадлежностями (80 мл) | Моющий агент - HemosIL CLEANING AGENT (80 мл)+15 +25 C (Instrumentation Laboratory Co, США) Предоставить доверенность от завода-производителя оборудования. Реагенты должны соответствовать требованиям, указанным в руководстве по эксплуатации оборудования | упак овка | 3 | 9100 | 27300 | 140010 Павлодарская область, г.павлодар, ул.Украинская 38/2, склад заказчика | по заявке заказчика в течение 2024 года |
| | Итого | | | | | 59518800 | | |