

БҰЙРЫҚ

Шымкент қ.

г.Шымкент

2022 жылғы 23 ақпан

№ 59-н/қ

Тендер тәсілімен дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды(реактивтер, реагенттер және материалды шығындар) сатып алуды қайта өткізу туралы

«Дәрілік заттарды, медициналық бұйымдарды және арнайы емдік өнімдерді тегін медициналық көмектің кепілдік берілген көлемі шеңберінде және (немесе) міндетті әлеуметтік медициналық сақтандыру жүйесінде сатып алуды, фармацевтикалық көрсетілетін қызметтерді сатып алуды ұйымдастыру және өткізу қағидаларын бекіту және Қазақстан Республикасы Үкіметінің кейбір шешімдерінің күші жойылды деп тану туралы» Қазақстан Республикасы Үкіметінің 2021 жылғы 4 маусымдағы № 375 қаулысының 8-тарауына сәйкес, **БҰЙЫРАМЫН:**

1. «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды(реактивтер, реагенттер және материалды шығындар)» тендер тәсілімен сатып алу қайта өткізілсін.

2. Төмендегі құрамда тендерлік комиссия құрылсын:

Р.Налибаева	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК басшысы, тендерлік комиссияның төрайымы;
Тендерлік комиссияның мүшелері:	
Д.Азимова	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК басшының акушер-гинекологиялық көмек жөніндегі орынбасары;
Т.Кочурова	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК басшының неонатологиялық көмек жөніндегі орынбасары;
В.Коржова	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК бас есепшісі;
Е. Сапарбаева	- №1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК клиника-диагностикалық зертхана аға маманы;
А.Омарова	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК провизоры;
А.Рахымбердықызы	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК заңгері;
Комиссия хатшысы	- «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК есепшісі.
Г.Кожаметов	

3. «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды(реактивтер, реагенттер және материалды шығындар)» тендер тәсілімен қайта сатып алудың тендерлік құжаттамасының жобасы бекітілсін.

4. «Дәрілік заттар мен медициналық бұйымдарды(реактивтер, реагенттер және материалды шығындар)» тендер тәсілімен қайта сатып алуда «№1 Облыстық перинаталдық орталығы» ШЖҚ МКК мүдделерін білдіретін тұлға болып есепші Г.Кожаметов белгіленсін.

5. Осы бұйрықтың орындалуын бақылауды бас есепші В.Коржоваға қалдырамын.

Басшы



Р. Налибаева

**Объявление о проведении повторного закупа лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы) способом проведения тендера
№ 2 от 23.02.2022 г**

Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области, города Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142 А, объявляет о проведении повторного закупа способом тендера **лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы)**.

Наименование закупаемых **лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы)**, объем закупа, сумма, выделенная для закупа, краткое описание, место поставки, срок и условия поставки по каждому лоту предусмотрено в Приложение № 1 к Тендерной документации.

Тендерную документацию потенциальные поставщики могут получить на сайте <http://opc1-to.kz/>.

Место представление тендерных заявок - Товар должен быть доставлен:

г. Шымкент, Енбекшинский район, ул. Г. Иляева здание 142 А.

Окончательный срок предоставления тендерных заявок до **11.00 часов «10» марта 2022 года.**

Конверты с тендерными заявками будут вскрываться в **11.10 часов «10» марта 2022 года**, по следующему адресу: Республика Казахстан, город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142 А.

Потенциальные поставщики могут присутствовать при вскрытии конвертов с тендерными заявками.

К тендеру допускаются все потенциальные поставщики, отвечающие требованиям, указанным Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденных Постановлением правительства Республики Казахстан от 04 июня 2021 года № 375.

Дополнительную информацию и справку можно получить по телефону 8(7252) 55-03-45.

Руководитель ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области


Р.К.Налибаева

Количество (объем) закупаемых лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы) на 2022 год

ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО

№ п/п	Наименование	Описание	Ед. изм.	Кол-во	Цена	Сумма	Место поставки	Условие поставки	Срок поставки
1	Комплекс аминокислот для парентерального питания не менее 19 аминокислот	раствор для инфузий 10% - 100 мл	флакон	1000	7 079,08	7 079 080,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
2	Фенобарбитал	Таблетки, 100 мг, № 10	таблетка	200	14,93	2 986,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
3	Аденометионин	порошок лиофилизированный для приготовления раствора внутривенного и внутримышечного введения 500 мг5 мл	ампула	80	3 200,00	256 000,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
4	Метопролол	таблетка 50 мг	таблетка	1200	23,23	27 876,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
5	Эритромицин	таблетки покрытые оболочкой 250мг	таблетка	2000	22,96	45 920,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
6	Иглы для спинномозговой анестезии с заточкой "карандаш" с проводником	18G, тип наконечника «Пенсил Пойнт», наружный диаметр 0,40 мм, длина рабочей части 90 мм, угол заточки наконечника 29+20, расстояние от кончика иглы до бокового отверстия 1,20 мм, длина бокового отверстия 0,6 мм; цветовая кодировка маюдрена иглы – серый. Интродьюсер: 20G, наружный диаметр 0,9 мм, длина рабочей части 38 мм.	штука	500	827,00	413 500,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
7	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 50мл, с иглами 18Gx11/2"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца, цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона. Стерилизован этиленоксидом. Срок годности: 3 года.	штука	5400	88,43	477 522,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
8	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 10мл, с иглами 21Gx11/2"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона	штука	36000	19,75	711 000,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
9	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 5мл, с иглами 22Gx11/2"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона	штука	48000	13,30	638 400,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
10	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения Bioject® Budget объемами. 2 мл с иглой 23Gx1"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца, цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона. Стерилизован этиленоксидом. Срок годности: 5 лет.	штука	18000	12,33	221 940,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

11	Шприц инъекционный трехкомпонентный стерильный однократного применения объемами: 20мл; с иглами 20Gx1 1/2"	Шприц изготовлен из высококачественного пластика и состоит из поршня, уплотнительного резинового кольца и цилиндра с градуировкой. Игла с трехгранной заточкой покрыта тонким слоем силикона	штука	40500	31,08	1 258 740,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
12	Аланинаминотрансфераза (Alanine Aminotransferase) - ALT	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). В присутствии АЛТ L-аланин вступает в реакцию с α-кетоглутаратом, в результате чего образуется пируват и L-глутамат. Пируват восстанавливается до L-лактата при помощи ЛДГ, присутствующей в реагенте, а тем временем НАДН окисляется до НАД, что позволяет снизить значение абсорбции до 340 нм. Активность АЛТ можно проверить за счет измерения скорости снижения абсорбции при 340нм. Эндогенетический пируват образца восстанавливается ЛДГ во время периода задержки реакции, таким образом, чтобы он не создавал помех для теста. Компоненты: Реагент 1 - Аланин 600 ммоль/л; ЛДГ >1820ЕД/л; Трис Буфер 80 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 80 ммоль/л; НАДН >0.75 ммоль/л; α- кетоглутарат 36 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60-120 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	32	17 520,00	560 640,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
13	Аспаратаминотрансфераза (Aspartate Aminotransferase) - AST	Реагент применяется для количественного измерения и диагностического определения в условиях in vitro активности аспаратаминотрансферазы (АСТ) в сыворотке или плазме крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. Принцип реакции данного реагента соответствует методу, рекомендованному Международной Федерацией Клинической Химии (IFCC). Аспаратаминотрансфераза (АСТ) в образце катализирует L-аспартат амино-, что приводит к преобразованию α-кетоглутарата в эфир уксусной кислоты и L-глутамат. Эфир уксусной кислоты восстанавливается малатдегидрогеназой в реагенте до L-яблочной кислоты. В это время НАДН окисляется до НАД, так что значение абсорбции света при 340 нм снижается. При контроле скорости снижения значения абсорбции при 340 нм, измеряют активность аспартата аминотрансферазы (АСТ). Помехи эндогенного пирувата могут быть удалены быстро и полностью во время запаздывания. Компоненты: Реагент 1 - Лактат дегидрогеназа >1365 ЕД/л; L-аспартат 300 ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л Трис Буфер >80 ммоль/л. Реагент 2 - Малат дегидрогеназа >1635 ЕД/л, α-кетоглутарат 36 ммоль/л; НАДН >0.75ммоль/л; Трис Буфер >80 ммоль/л; ЭДТА 5.0 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 120-180 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 3 ~ 1000 ЕД/л. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм	набор	32	17 520,00	560 640,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
14	Щелочная фосфатаза (Alkanine Phosphatase) - ALP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro активности щелочной фосфатазы в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. Щелочная фосфатаза в образце катализирует гидролиз RNPP для формирования p-нитрофенолата и фосфатной кислоты, что вызывает повышение значения абсорбции света при 405нм. Активность щелочного фосфата образца рассчитывается при измерении скорости повышения абсорбционной способности при 405нм. Компоненты: Реагент 1 - Магния ацетат 3.0 ммоль/л; Цинка сульфат 1.5 ммоль/л; ХЭДТА 3.0 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Реагент 2 - p-нитробензол фосфатная кислота 81.5 ммоль/л; Буфер AMP 420 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-850 ед/л.. Продолжительность теста 60-120 секунд. Объем R1-200 мкл. Объем R2-50 мкл. Объем образца-4 мкл.Количество тестов в упаковке не менее 671. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм	набор	10	17 520,00	175 200,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

15	Общий белок (Total Protein) - TP	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего белка в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T180, CS-T240. В настоящем реагенте используется метод биуретовой реакции, т.е. при реакции между пептидной связью молекулы белка и ионом меди образуется сине-пурпурный комплекс в щелочном растворе. Каждый ион меди образует комплекс с 5-6 пептидной связью. Добавление йодида в реагент может предотвратить автоматическую реверсию соединения меди. Сине-пурпурный пигмент находится в прямой пропорции к концентрации общего белка, которую можно рассчитать за счет измерения изменений абсорбции при 520-560нм. При использовании двухлучевого анализа длина волны холостого раствора должна быть установлена на 600-700нм. Компоненты: Сульфат меди 12 ммоль/л; Виннокислый калий-натрий 64 ммоль/л; Калия йодид 6 ммоль/л; Натрия гидроксид 200 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-150 г/л, Объем R1-250 мкл Объем образца-5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 800. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода.</p>	набор	18	12 360,00	222 480,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
16	Альбумин (Albumin)- ALB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации альбумина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T180, CS-T240. Используемый метод анализа альбумина в сыворотке крови – это метод связывания красителя лизина (DBL). Технология DBL основывается на переносе крупнейшего пика абсорбции при связывании красителя с альбумином. Перенос пика абсорбции позволяет измерить образующийся цвет в обстоятельствах существования чрезмерного окрашивания. Точность обеспечивается за счет наличия совместной способности между красителем и альбумином, что полностью интегрирует альбумин в реакцию. Использование бромкрезолового зеленого и альбумина при pH4.0-4.2 вызывает образование зеленовато-синей комбинации, которая находится в прямой зависимости от концентрации альбумина в образце. Концентрация альбумина может быть рассчитана при измерении значения абсорбции при 580-630 нм. При использовании двойного луча света длина холостой волны может быть установлена на 600-700нм. Компоненты: Бромгексоловый зеленый 0.35 ммоль/л; Буфер янтарной кислоты 50 ммоль/л; Натрия азид 7.7 ммоль/л; Vrij-35 1%. Продолжительность реакции 300 сек. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-60 г/л(6 г/дл). Объем R1-300 мкл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	набор	17	10 560,00	179 520,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
17	Общий билирубин (Total Bilirubin)-TB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации общего билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T180, CS-T240. В реагенте используется ПАВ в качестве растворителя. Связанный билирубин и несвязанный билирубин, которые были растворены, вступают в реакцию с диазо-сульфаниловой кислотой, в результате чего образуется азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации общего билирубина. Концентрация общего билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. При анализе двойного луча длина волны холостого образца должна быть настроена на 750нм. Компоненты: Реагент 1 - Соляная кислота 100 ммоль/л, сульфаниловая кислота 5 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Обмен компонентов из различных партий реагентов запрещается. Продолжительность реакции 300-600 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-300 мкмоль/л. Объем R1-250 мкл. Объем образца-25 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.</p>	набор	15	24 120,00	361 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
18	Прямой билирубин (Direct Bilirubin) - DB	<p>Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации прямого билирубина в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе Digi CS-T180,CS-T240. Прямой билирубин получают при реакции билирубина и соли диазония с аминобензол сульфоновой кислотой в гиперщелочных и гиперкислых растворах, в результате чего образуется окрашенный азо-билирубин. Повышение абсорбции света при длине волны 570нм пропорционально концентрации прямого билирубина. Концентрация прямого билирубина в образце может быть рассчитана за счет проверки изменения абсорбции на длине волны 570 нм. Компоненты Реагент 1 - Соляная кислота 165 ммоль/л; Метаниловая кислота 29 ммоль/л. Реагент 2- Нитрит натрия 72 ммоль/л. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-300 мкмоль/л. Объем реагента 250 мкл. Длина волны 570 нм. Объем R1-250 мкл. Объем образца 25 мкл. Диапазон абсорбционной способности 0-2А. Продолжительность реакции 300 секунд. Количество тестов в упаковке не менее 1068. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм</p>	набор	11	24 120,00	265 320,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

19	Глюкоза – оксидаза (Glucose-Oxidase) - G.I.I -OX	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro концентрации глюкозы, содержащейся в сыворотке, плазме крови или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. Глюкоза в образце при активации геоксикиназой (HK) и глюкозой - 6 – фосфат дегидрогеназой (G6PDH), вступает в реакцию с АТФ, в результате чего образуется глюкоза - 6 – фосфат и аденозин дифосфат. Глюкоза - 6 – фосфорная кислота окисляется в 6 –фосфат глюкозу в жирах, а в это время NAD в реагенте восстанавливается до NADH, вызывая повышения значения абсорбции света при 340 нм. Значении NADH пропорционально количеству глюкозы. Расчет концентрации глюкозы осуществляется за счет измерения изменения значения абсорбции при 340 нм. Компоненты: Реагент 1 -Трифосфаденин 1.30 ммоль/л; Геоксикиназа >1500 ед/л; G-6-PDH >2500 ед/л; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2- NADH 0.65 ммоль/л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Длительность теста 300–600 секунд. Линейный диапазон составляет 0-40 ммоль на л (720мг/дл) Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-2 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм	набор	26	14 040,00	365 040,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
20	Мочевина (Urea) - UREA	Реагент применяется для количественного измерения в условиях invitro концентрации мочевины в сыворотке крови, плазме или моче на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. Мочевина в образце, катализируемая уреазой в реагенте, вступает в реакцию с водой, в результате чего образуется аммиак и диоксид углерода. Аммиак и α-кетоглутаровая кислота в реагенте при катализе глутамата дегидрогеназы (ГЛДГ) образуют глутамовую кислоту, при этом NADH окисляется до NAD. Таким образом, абсорбция света на 340 нм снижается. Контроль уровня снижения абсорбции света при 340 нм позволяет рассчитать концентрацию мочевины в образце. Компоненты: Реагент 1- α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л; Глутамат дегидрогеназа >800 ЕД/Л, NADH 0.35 ммоль/л; Аденозин дифосфат 1.5 ммоль/л, Трис буфер 115 ммоль/л. Реагент 2 - Трис Буфер 115 ммоль/л; Уреаза > 40000 ЕД/Л; α-кетоглутаровая кислота 7.5 ммоль/л. Содержит нереакционный материал и стабилизатор. Продолжительность теста 60 секунд. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-35 ммоль/л (азот мочевины 98 мг/дл). Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	36	33 360,00	1 200 960,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
21	Креатинин (Creatinine)- CRE - vit.	Набор предназначен для количественного определения содержания креатинина в сыворотке, плазме крови или моче двухточечным (псевдокинетическим) методом на биохимическом анализатореDirui CS-T180, CS-T240. Скорость образования окрашенного комплекса с пикриновой кислотой в щелочной среде (реакция Яффе) пропорциональна концентрации креатинина в пробе и измеряется фотометрически при длине волны 505 нм. Реагент№1.Гидроокись натрия . 260 ммоль/л .Детергент . 20 г/л . Реагент № 2.-Пикриновая кислота .20 ммоль/л .Калибратор - 177 мкмоль/л (2 мг/дл) . Линейность диапазон 25–885 мкмоль/л . Время проведения теста 13мин. Реагент R1 и R2в смешать в равном количестве . Объем R1-180 мкл . Объем образца -35 мкл . Количество тестов в упаковке не менее 150 . Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2.Регистрируется в ручную в анализатор .	набор	30	10 200,00	306 000,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
22	Общий холестерин (Total Cholesterol)- TC	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации общего холестерина в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. Холестериновый эфир в образце под воздействием липопротеинстеразы в реагенте селективно катализируется и гидролизует в холестерин и свободную жирную кислоту. Образующийся в результате общий холестерин, окисляемый оксидазой холестерина, формирует холест-4-ен-3-ен-3-кетон и пероксид водорода. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с гидроксibenзойной кислотой и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом образование образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего холестерина в образце. Поэтому измерение образующего объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию общего холестерина. Компоненты: Реагент 1- Липопротеинлипаза > 300 ЕД/Л; Пероксидаза > 750 ЕД/Л; р-гидроксibenзойная кислота 45 ммоль/л; Тритон X-100 0.3%; Буфер 50 ммоль/л. Реагент 2 - 4аминоантипирин 0.3 ммоль/л; Холестериноксидаза > 300 ЕД/Л; Буфер 50 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Продолжительность реакции 5–10 минут. Линейный диапазон настоящего реагента – 0-20 ммоль/л (774 мг/дл) Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-15 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	14	42 120,00	589 680,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

23	Триглицериды (Triglycerides) - TG	Реагент применяется для количественного измерения в условиях <i>in vitro</i> концентрации триглицеридов в сыворотке или плазме человека на биохимическом анализаторе DiGi CS-T180, CS-T240. Триглицериды в образце катализируются липопротеин липазой (LPL) и гидролизуются в глицерин и свободную жирную кислоту, под воздействием глицеринкиназы (GK) и аденозин трифосфата (АТР) образуется глицерин, глицерин фосфорилируется в 3-глицерофосфат. Под действием глицерин фосфат оксидазы (GPO), он вступает в реакцию с кислородом, в результате чего образуется пероксид водорода и дигидроксиацетон фосфат. Под воздействием пероксидазы пероксид водорода вступает в реакцию с анилиновым красителем оригинального материала и 4-амино-антипирином с образованием H2O и хинониминового пигмента. При этом объем образующегося хинониминового пигмента пропорционален содержанию общего триглицеридов в образце. Поэтому измерение образующего объема пигмента на определенной длине волны позволяет рассчитать концентрацию триглицеридов. Компоненты: Реагент 1- Липопротеин липаза (LPL) >1250 ЕД/л, АТР 0.70 ммоль/л; ЭДТА 10 ммоль/л; TOOS 1.875 ммоль/л; Сульфат магния 12.5 ммоль/л; GPO >5000 ЕД/л, Глицерин киназа (GK) >1250 ЕД/л; Буфер 100 ммоль/л. Реагент 2: PPO >750 ЕД/л; ЭДТА 10 ммоль/л, 4-аминоантипирин 2.0 ммоль/л; Буфер 100 ммоль/л. Содержит неактивный наполнитель и стабилизатор. Линейный диапазон настоящего реагента – 0–9,0 ммоль/л. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	1	49 080,00	49 080,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
24	Лактат дегидрогеназа (Lactate Dehydrogenase)- LDH	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> активности лактата дегидрогеназы (ЛДГ) в сыворотке или плазме крови человека на биохимическом анализаторе DiGi CS-T180,CS-T240. Происходит активация и окисление молочной кислоты при использовании лактата дегидрогеназы с образованием пировиноградной кислоты и возврата NAD в NADH. Активность ЛДГ образца вычисляются при измерении повышения скорости абсорбции NADH при 340 нм. Реагент 1 Лактат лития 62.5 ммоль/л 4; Хлорид калия 190.0 ммоль/л ;Трис буфер 100.0 ммоль/л ;Реагент 2 -Трис буфер 100.0 ммоль / л ; NADH 30 ммоль / л . Линейный диапазон настоящего реагента составляет 0-800 единиц на л. Длительность теста 60 секунд. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	13	45 720,00	594 360,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
25	Амилаза (Amylase) - AMY	Реагент применяется для лабораторного количественного определения активности α-амилазы в сыворотке крови человека или моче на биохимическом анализаторе DiGi CS-T180, CS-T240. Данный реагент действует методу, рекомендованному Международной федерацией клинической химии (IFCC), этилен-pNP-G7 (E-pNP-G7) принимается в качестве субстрата для предотвращения разложения эктоэнзима. Компоненты: Реагент 1- Глюкозидаза > 4500 у./л.; Сульфат магния 10 ммоль/л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Буфер HEPES 50 ммоль./л. Реагент 2 - E pNP-G7 5.5 ммоль./л.; уфер HEPES 50 ммоль./л.; Хлорид натрия 50 ммоль./л.; Компоненты не могут быть взаимозаменяемы в различных комплектах. Время тестирования 60 сек. Линейный диапазон реагента: свыше 1500 у/л. Объем R1-240 мкл. Объем R2-60 мкл. Объем образца-7,5 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 587. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	13	252 360,00	3 280 680,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
26	Магний (Magnesium)- Mg	Реагент применяется для количественного определения в условиях <i>in vitro</i> концентрации магния в сыворотке или плазме на биохимическом анализаторе DiGi CS-T180, CS-T240. Магний в сыворотке крови вступает в реакцию с ксиллидиловым синим индикатором в щелочном растворе и образует пурпурный комплекс диазо-магний. Изменения абсорбции комплекса на длине волны 546 нм (520 ~ 550 нм) пропорциональны концентрации магния в образце. Добавление ЭГТА помогает предотвратить помехи, создаваемые кальцием; добавление поверхностно активного агента позволяет предотвратить помехи, создаваемые белками сыворотки. Компоненты: Буфер 100 ммоль/л; Ксиллидиловый синий индикатор 0.1 ммоль/л; ЭГТА 0.5 ммоль/л; Triton X-100 1%. Длительность теста 180 секунд. Линейный диапазон для данного реагента составляет 2,5 ммоль/л. Объем R1-300 мкл. Объем образца-3 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 734. Калибратор в наборе. Калибровка реагента проводится также на мультикалибраторе. Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	9	12 360,00	111 240,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

27	С-реактивный белок (C-Reactive Protein) - CRP	Реагент применяется для количественного измерения в условиях in vitro концентрации С-реактивного белка в сыворотке крови человека на биохимическом анализатореDirui CS-T180, CS-T240. Используют латексную частицу, которая сенсибилизируется антигеном против С-реактивного белка человека. Латексные частицы сталкиваются с С-реактивным белком в образце жидкости и образуют нерастворимый комплекс антиген-антигеном и определенную мутность. Уровень мутности отражает уровень С-реактивного белка в образце по сравнению с калибратором, обработанным аналогичным образом, поэтому можно рассчитать концентрацию С-реактивного белка в образце. Компоненты: Реагент 1- Трис Буфер 20 ммоль/л. Реагент 2- Антигеном против С-реактивного белка человека соответствующее количество. Основная длина волны 546 нм . Продолжительность реакции 2 минуты. Линейный диапазон настоящего реагента - 0 -0,80 мг/л. Объем реагента 1- 350 мкл . Объем реагента 2 - 40мкл .Объем образца 2 мкл. . Режим анализа определение по двум точкам . Количество тестов в упаковке не менее 350. Калибратор в наборе. Контроль реагента проводится на контроле для специфических белковУровень 1и 2. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	30	178 940,00	5 368 200,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
28	Железо (IRON)-IRON	Реагент применяется для лабораторного количественного обнаружения содержания железа в сыворотке крови на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240. В кислых условиях, сывороточное железо Fe разлагается на составные части, ионы Fe ion реагируют на химический реагент и хромогенный реагент, формируя смесь голубого цвета; при 600 нм, измеряется изменение абсорбции; оно прямо пропорционально концентрации железа Fe . Линейный диапазон: 5μмоль/л—120μмоль/л, Реагент1 (R1) Этилового кислотная смесь - 200ммоль/л ; Сульфокарбамид -42 ммоль/л, реагент 2 (R2) - хлорид гидроксидламина -200 ммоль/л; Feгене -2 ммоль/л . Время реакции 300сек . Объем R1-200 мкл .Объем R2-40 мкл .Объем образца-20мкл .Количество тестов в упаковке не менее 633. Калибровка реагента проводится на мультикалибраторе . Контроль реагента проводится на мультиконтроле Уровень 1 и 2 . Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон) . Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, дате производства реагента, дате окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	набор	18	43 470,00	782 460,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
29	Сыворотка для клинико-химической калибровки (Clinical Chemical Calibration Serum)	Калибровочный раствор приготовлен на основе биоматериала человека, лиофилизированный порошок предназначен для калибровки клинического определения ряда биохимических показателей калибровки на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240 следующих аналитов: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4.	набор	8	84 065,00	672 520,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
30	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 1 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 1)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 1", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализатореDirui CS-T180, CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4	набор	10	164 780,00	1 647 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
31	Сыворотка для клинико-химического контроля качества Уровень 2 (Clinical Chemical Quality Control Serum Level 2)	Контрольный материал «Сыворотка контрольная для биохимических исследований уровень 2", лиофилизированный препарат от светло-желтого до светло-кремового цвета для оценки точности и воспроизводимости на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180, CS-T240 следующих параметров: ALB, ALP, ALT, AMY, AST, BUN, UREA, Ca-CPC, Ca-ARS, CHE, CK, CL, CO2, CRE, CRE-ENZYME, D-BIL, D-BIL-V, GGT, GLDH, GLU-HK, GLU-OX, HBDH, K, LAP, LDH, Mg-XB, Na, P-AMY, PHOS, TB, TB-V, TBA, TC, TG, TP, UA, Zn,Fe,TIBC. ACP. Фасовка 5 мл x 4	набор	10	164 780,00	1 647 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
32	Антибактериальный безфосфорный детергент (CS-Anti-Bacterial Phosphor-Free Detergent)	Для очистки зонда для отбора реактивов, реакционной кюветы и реакционной чашки для замачивания автохимического анализатора Dirui CS-T180,CS-T240. Поверхностно-активное вещество гидроксид натрия может удалять органические вещества, такие как белок, а бактериостаты могут подавлять рост бактерий. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество, бактериостаты 500 мл	флакон	34	51 150,00	1 739 100,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
33	Щелочной детергент (CS-Alkaline Detergent)	Для очистки пробоборного зонда и реакционной кюветы автохимического анализатора серииDirui CS-T180,CS-T240. Поверхностно-активное вещество и гидроксид натрия могут удалять органические вещества, такие как белок. Ингредиент - Натрия гидроксид, поверхностно-активное вещество. Объем 2 литр.	флакон	18	51 150,00	920 700,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
34	Сыворотка для контроля липидов Уровень 1 (Lipid control serum Level 1)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №1) жидкая готова к использованию .Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180,CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG. Фасовка 2 мл x 1 ; 1мл x 1 .	комплект	8	109 340,00	874 720,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
35	Сыворотка для контроля липидов Уровень 2 (Lipid control serum Level 2)	«Контрольная сыворотка липидов» (уровень №2) жидкая готова к использованию .Используется для оценки точности и воспроизводимости измерения на биохимическом анализаторе Dirui CS-T180,CS-T240 следующих параметров: APO A1/APO B/TC/HDL-C/LDL-C/LP(a)/TG. Фасовка 2 мл x 1 ; 1мл x 1 .	комплект	8	80 410,00	643 280,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Иляева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней

36	Гликогемоглобин А1С (Glycohemoglobin A1C)-HbA1C	Реагент применяется для количественного определения в условиях in vitro содержания гликогемоглобина в крови человека на биохимическом анализатореDirui CS-T180, CS-T240 . Настоящий метод применяется для определения процентного содержания HbA1c в общем Hb непосредственно после реакции антиген-антитело. Общий Hb и HbA1c с латексом имеет аналогичную неспецифичную адсорбцию технологии твердой фазы, добавляя специфичность моноклонального антитела формы HbA1c к латекс-HbA1c-мышинному HbA1c моноклональному комплексу антител. Этот комплекс формирует агглютинацию в связи с антителами козы против мышинных иммуноглобулинов IgG, объем агглютинации изменяется в связи с поверхностью объема твердой фазы HbA1c. При измерении абсорбции и сравнения стандартной кривой процентного соотношения концентрации HbA1c, высчитывается процентное содержание HbA1c в образце от всего объема Hb. Длина основной волны 660 нм. Реагент 1 : Латекс 0.10% ; Глициновый буфер 15 ммоль/л. Реагент 2 :R2-A : Антитела козы против мышинных иммуноглобулинов IgG 0.08 мг/мл ; Глициновый буфер 60 ммоль/л ; R2-B : Мышиное антитело к HbA1c человека 0.05 мг/мл ; Моноклональное антитело ; Глициновый буфер 60 ммоль/л ; Гемолизат H2O ; Калибратор гликогемоглобина Эритроциты человека в наборе. Контроль уровень 1; 2 в наборе. Линейный диапазон настоящего реагента составляет 2-15%. Время реакции 5 минут. Объем реагента 1- 300 мкл ; Объем реагента 2 - 100 мкл ; Объем образца 8 мкл. Количество тестов в упаковке не менее 75. Реагенты поставляются в одноразовой заводской упаковке (флакон). Флакон имеет индивидуальный штрих код, который содержит информацию о наименовании реагента, тип реагента, объем реагента, date производства реагента, date окончания срока годности реагента. Штрих код флакона должен быть совместим с ОС анализатора и системой безопасности анализатора. Не допускается загрязнения и повреждения штрих кода. Расстояние между дном флакона и штрих кодом должно соответствовать диапазону 15мм-25мм.	упаковка	4	214 830,00	859 320,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
37	Изотонический разбавитель	Изотонический разбавитель 20 л на аппарат HTIDrupackMC/20-11-12	канистр	15	38 450,00	576 750,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
38	Ферментативный очиститель 1л 501-335	Ферментативный очиститель 1л на аппарат HTIDrupackMC/20-11-12	флакон	15	28 400,00	426 000,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
39	Ферментативный очиститель концентрат 50мл	Ферментативный очиститель концентрат 50мл на аппарат HTIDrupackMC/20-11-12	флакон	15	17 700,00	265 500,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
40	Лизирующий раствор 1л	Лизирующий раствор 1л на аппарат HTIDrupackMC/20-11-12	флакон	8	42 600,00	340 800,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
41	Гематологический контроль PARA 12	Гематологический контрольная кровь PARA 12 Extend 3*2.5 ml, Количество параметров: 16-18 на аппарат Микрос 20	упаковка	10	109 000,00	1 090 000,00	ГКП на ПХВ «Областной перинатальный центр №1» УОЗ ТО	г.Шымкент ул.Г.Ильяева, 142-А, до склада заказчика, DDP	По заявке Заказчика в течение 15 календарных дней
ИТОГО						37 810 554,00			

Заместитель
руководителя по
акушерско-
гинекологической
помощи

Заместитель
руководителя по
неонатологии
Старший специалист
клинико-
диагностической
лаборатории

Заведующая аптекой









Азимова Д.А.

Кочурова Т.М.

Сапарбаева Е.А.

Омарова А.Д.

УТВЕРЖДАЮ

Руководитель

ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области


Налибаева Р.К.

Приказ № 59-н/к от «23» февраля 2022 года

ТЕНДЕРНАЯ ДОКУМЕНТАЦИЯ

о закупа лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы) способом проведения тендера

Заказчик: Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области (далее ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области), расположенное по адресу: город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142-А.

Банковские реквизиты: БИН 070340010032, ИИК KZ90914122203KZ001МК, БИК SABRKZKA Филиал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, КБЕ 16.

Представитель Заказчика организатора закупок в одном лице: Налибаева Рахима Кенжебековна – Руководитель ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области, тел.: 8(7252) 43 20 53, e-mail: opc_shim@mail.ru

Тендерная документация предоставляется потенциальным поставщикам бесплатно.

Электронный адрес веб-сайта, на котором планируется размещать информацию, подлежащую опубликованию: www.opc1-to.kz

1. Основные положения

1. Настоящая Тендерная документация по проведению тендера по закупку лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы) на 2022 год разработана с целью предоставления потенциальным поставщикам полной информации об условиях их участия в тендере.
2. Тендер проводится с целью определения поставщиков закупку лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы) на 2022 год. Полный перечень лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы) приведен в приложении 1 к настоящей Тендерной документации.
3. Заказчик тендера Государственное коммунальное предприятие на праве хозяйственного ведения "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области.
4. **Потенциальный поставщик, участвующий в закупе, соответствует следующим квалификационным требованиям:**
 - 1) правоспособность (для юридических лиц), гражданская дееспособность (для физических лиц, осуществляющих предпринимательскую деятельность);
 - 2) правоспособность на осуществление соответствующей фармацевтической деятельности;
 - 3) не аффилирован с членами и секретарем тендерной комиссии (комиссии), а также представителями заказчика, организатора закупа или единого дистрибьютора, которые имеют право прямо и (или) косвенно принимать решения и (или) оказывать влияние на принимаемые решения тендерной комиссией (комиссии);
 - 4) отсутствие задолженности в бюджет, задолженности по обязательным пенсионным взносам, обязательным профессиональным пенсионным взносам, социальным отчислениям и отчислениям и (или) взносам на обязательное социальное медицинское страхование;
 - 5) не подлежит процедуре банкротства либо ликвидации.

2. Требования к закупаемым лекарственным средствам и медицинским изделиям

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

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

изделия медицинского назначения и не используемых в качестве самостоятельного изделия или устройства; в случае закупа медицинской техники в специальном транспортном средстве – государственная регистрация в Республике Казахстан в качестве единого передвижного медицинского комплекса.

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

2) соответствие характеристики или технической спецификации условиям объявления или приглашения на закуп. При этом, допускается превышение предлагаемых функциональных, технических, качественных и эксплуатационных характеристик медицинской техники требованиям технической спецификации;

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

4) хранение и транспортирование в условиях, обеспечивающих сохранение их безопасности, эффективности и качества, в соответствии с Правилами хранения и транспортировки лекарственных средств и медицинских изделий, утвержденными уполномоченным органом в области здравоохранения;

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

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

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

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

7) 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, и январь наступившего финансового года и не менее пятидесяти процентов при последующих поставках в течение финансового года;

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

8) срок годности лекарственных средств и медицинских изделий, за исключением лекарственных средств и медицинских изделий, поставляемых в рамках мобилизационного резерва, а также указанных в подпункте 9) настоящего пункта, 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);

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

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

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

8. Если в тендере, предполагающем возможность заключения долгосрочного договора с отечественным товаропроизводителем, подана одна заявка, соответствующая условиям объявления и требованиям настоящих Правил, потенциальным поставщиком, являющимся отечественным товаропроизводителем, с ним заключается долгосрочный договор поставки.

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

1) лицензией на фармацевтическую деятельность по производству лекарственных средств и (или) медицинских изделий, полученной в соответствии с законодательством Республики Казахстан о разрешениях и уведомлениях;

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

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

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

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

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

4. Поддержка предпринимательской инициативы

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

5. Разъяснение организатором тендера положений тендерной документации потенциальным поставщикам, получившим ее копию

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

16. В срок не позднее семи календарных дней до истечения окончательного срока приема тендерных заявок заказчик или организатор закупа при необходимости по собственной инициативе или в ответ на запросы потенциальных

поставщиков вносят изменения в тендерную документацию, о чем незамедлительно сообщается всем потенциальным поставщикам, представившим тендерные заявки или получившим тендерную документацию. При этом окончательный срок приема тендерных заявок продлевается на срок не менее пяти календарных дней.

17. 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.

6. Требования к оформлению тендерной заявки и представление потенциальным поставщиком конвертов с заявками на участие в тендере

18. 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.

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

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

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

20. Основная часть тендерной заявки содержит:

1) заявку на участие в тендере по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения. На электронном носителе представляется опись прилагаемых к заявке документов по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (*Приложение 2 к приказу МЗ РК от 12.11.2021г. № КР ДСМ-113*);

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

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

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

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

6) сведения об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученные посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

7) копии сертификатов (при наличии):

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

о соответствии объекта требованиям надлежащей дистрибьюторской практики (GDP);

о соответствии объекта требованиям надлежащей аптечной практики (GPP);

8) ценовое предложение по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (*Приложение 8 к приказу МЗ РК от 12.11.2021г. № КР ДСМ-113*);

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

21. Техническая часть тендерной заявки содержит:

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

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

На ввезенные и произведенные на территории Республики Казахстан до истечения срока действия регистрационного удостоверения лекарственные средства и (или) медицинские изделия представляются: копии документа, подтверждающего его ввоз через государственную границу Республики Казахстан, его оприходование потенциальным

поставщиком; производство отечественными товаропроизводителем, заключение о безопасности, выданное в установленном законодательством порядке;

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

7. Порядок, форма, срок внесения обеспечения тендерной заявки

22. 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.

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

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

Обеспечение тендерной заявки в виде гарантийного денежного взноса вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет организатора тендера: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области» БИН 070340010032, ИИК KZ63914122203KZ001PC, БИК SABRKZKA Филиал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, КБЕ 16. Срок действия гарантийного обеспечения составляет не менее срока действия тендерной заявки.

2) банковской гарантии по форме, утвержденной уполномоченным органом в области здравоохранения (Приложение 9 к приказу МЗ РК от 12.11.2021г.№ ҚР ДСМ-113).

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

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

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

3) признания победителем тендера другого потенциального поставщика;

4) прекращения процедур закупа без определения победителя тендера;

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

25. 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.

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

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

28. 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, ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области по адресу: город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142-А, и содержит слова «Тендер по запуску лекарственных средств и медицинских изделий(реактивы, реагенты и расходные материалы)» и «Не вскрывать до 11.10 часов «10» марта 2022 года».

8. Вскрытие тендерной комиссией конвертов с заявками тендерными заявками

29. Конверты с тендерными заявками вскрываются тендерной комиссией в **11.10 часов «10» марта 2022 года** в ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области» по адресу: город Шымкент, Енбекшинский район, улица Гани Иляева здание 142-А.

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

Полномочия представителя потенциального поставщика должны быть подтверждены письменно в виде доверенности, которая представляется данным представителем перед вскрытием конвертов с тендерными заявками.

Присутствующие потенциальные поставщики либо их уполномоченные представители должны зарегистрироваться в журнале регистрации потенциальных поставщиков, изъявивших желание участвовать в процедуре вскрытия конвертов, подтверждая свое присутствие с 11.00 часов «10» марта 2022 года.

9. Оценка и сопоставление тендерных заявок

31. Тендерная комиссия осуществляет оценку и сопоставление тендерных заявок.

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

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

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

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

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

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

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

6) непредставления сведений об отсутствии (наличии) задолженности, учет по которым ведется в органах государственных доходов, полученных посредством веб-портала "электронного правительства" или веб-приложения "кабинет налогоплательщика" не ранее одного месяца, предшествующего дате вскрытия конвертов;

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

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

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

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

11) причастности к процедуре банкротства либо ликвидации;

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

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

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

15) несоответствия требованиям пункта 16 настоящих Правил;

16) установленных пунктами 22, 29 настоящих Правил;

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

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

19) представления потенциальным поставщиком цены на лекарственное средство и (или) медицинское изделие,

превышающей цену, выделенную для закупа по соответствующему лоту, и (или) предельную цену на международное непатентованное наименование и предельную цену на торговое наименование;

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

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

22) установления факта аффилированности в нарушение требований настоящих Правил.

33. Если тендер в целом или какой-либо его лот признаны несостоявшимися, заказчик или организатор закупа изменяют содержание и условия тендера и проводят повторный тендер в соответствии с разделом 2 настоящих Правил.

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

35. 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.

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

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

10. Подведение итогов тендера

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

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

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

11. Порядок заключения договора о закупе

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

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

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

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

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

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

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

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

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

46. 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.

12. Гарантийное обеспечение исполнения договора

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

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

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

Гарантийное обеспечение в виде гарантийного взноса денежных средств вносится потенциальным поставщиком на соответствующий счет заказчика: ГКП на ПХВ "Областной перинатальный центр № 1" управления общественного здоровья Туркестанской области **БИН 070340010032, ИИК KZ63914122203KZ001PC, БИК SABRKZKA Филиал ДБ АО «СБЕРБАНК» в г.Шымкент, КБЕ 16.**

48. 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.

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

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

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

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

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

Приложение 2 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года
№ ҚР ДСМ -113
Форма

(Кому) _____
(наименование заказчика,
организатора закупа
или единого дистрибьютора)

Заявка на участие в тендере

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

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

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

в соответствии с требованиями и условиями, предусмотренными Правилами организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила).

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

Потенциальный поставщик принимает на себя полную ответственность за недостоверные сведения в данной заявке и прилагаемых к ней документов:

№ п/п	Наименование документа	Количество листов

Настоящая заявка действует до подведения итогов тендера.

Должность, Ф.И.О. (при его наличии) и подпись лица, имеющего полномочия подписать тендерную заявку от имени и по поручению _____ (наименование потенциального поставщика)

Печать (при наличии)

« ___ » _____ 20__ г.

Приложение 5 к приказу
Министр здравоохранения
Республики Казахстан
от 12 ноября 2021 года
№ ҚР ДСМ -113
Форма

Опись документов, прилагаемых к заявке потенциального поставщика

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

Приложение 8 к приказу
 Министр здравоохранения
 Республики Казахстан
 от 12 ноября 2021 года
 № КР ДСМ -113
 Форма

Ценовое предложение потенциального поставщика _____
 (наименование потенциального поставщика)
 на поставку лекарственного средства 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) согласно Перечню единого дистрибьютора	
2	Характеристика согласно Перечню единого дистрибьютора	
3	Единица измерения согласно Перечню единого дистрибьютора	
4	Цена закупа согласно Перечню единого дистрибьютора	
5	№ Регистрационного удостоверения (удостоверений)/разрешения на разовый ввоз	
6	Торговое наименование лекарственного средства или медицинского изделия	
7	Лекарственная форма (форма выпуска) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
8	Производитель, страна происхождения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
9	Фасовка (количество единиц измерения в упаковке) по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз	
10	Единица измерения по регистрационному удостоверению/разрешению на разовый ввоз/цена с наценкой Единого дистрибьютора	*
11	Цена за единицу в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки	
12	Количество в единицах измерения (объем)	
13	Сумма поставки в тенге на условиях поставки DDP ИНКОТЕРМС 2020 до пункта (пунктов) доставки, включая все расходы потенциального поставщика на транспортировку, страхование, уплату таможенных пошлин, на НДС и других налогов, платежей и сборов, другие расходы	
14	График поставки	

* указывается цена потенциальным поставщиком и автоматически веб-порталом формируется цена с учетом наценки Единого дистрибьютора

Дата «__» _____ 20__ г.

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

_____ Печать (при наличии)

Исх. № _____
Дата _____

Кому:

(наименование и реквизиты
организатора закупа, заказчика)

Банковская гарантия
(вид обеспечения тендерной или конкурсной заявки)

Наименование банка (филиала банка) _____
(наименование, БИН и другие реквизиты банка)

Банк (филиал банка) _____
(наименование) (далее – Банк) проинформирован,
что _____
(наименование) в дальнейшем "Потенциальный поставщик", принимает участие
в тендере/конкурсе по запусу _____,
объявленном _____
(наименование заказчика/организатора закупа),
_____ (дата, месяц, год объявления) и готов осуществить оказание
услуги (наименование услуги)/поставку _____
(наименование и объем товара) на общую сумму _____ (прописью) тенге.
В связи с этим Банк _____
(наименование банка)

берет на себя безотзывное обязательство выплатить организатору закупа/заказчику
по первому требованию, включая требование в электронном виде на веб-портале
закупок, сумму гарантийного обеспечения в размере 1 (один) процента от суммы,
выделенной для закупа лекарственных средств, медицинских изделий или
фармацевтических услуг равную _____ (сумма в цифрах и прописью)
по получении требования на оплату по основаниям, предусмотренными Правилами
организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и
специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема
бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального
медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными
постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375
(далее – Правила).

Данная гарантия вступает в силу с момента вскрытия тендерной/конкурсной заявки
Потенциального поставщика и действует до принятия по ней решения по существу
в соответствии с Правилами, а в случае признания Потенциального поставщика
победителем закупа – до представления им соответствующего гарантийного
обеспечения по заключенному договору.

Подписи уполномоченных лиц Банка
(с указанием должности и Ф.И.О. (при его наличии))

Печать Банка

**Типовой договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий
(между Заказчиком и Поставщиком)**

_____ (местонахождение)

«__» _____ г.

_____ (полное наименование Заказчика), именуемый в дальнейшем «Заказчик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица с одной стороны, и _____ (полное наименование Поставщика – победителя тендера) _____, именуемый в дальнейшем «Поставщик», в лице _____, должность, фамилия, имя, отчество (при его наличии) уполномоченного лица, действующего на основании _____, (устава, положения) с другой стороны, на основании Правил организации и проведения закупа лекарственных средств, медицинских изделий и специализированных лечебных продуктов в рамках гарантированного объема бесплатной медицинской помощи и (или) в системе обязательного социального медицинского страхования, фармацевтических услуг, утвержденными постановлением Правительства Республики Казахстан от 4 июня 2021 года № 375 (далее – Правила), и протокола об итогах закупа способом _____ (указать способ) по запуску (указать предмет закупа) № _____ от «__» _____ года, заключили настоящий Договор закупа лекарственных средств и (или) медицинских изделий/Договор на оказание фармацевтических услуг (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 Единому дистрибьютору 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 – государственные органы, государственные учреждения, государственные предприятия и акционерные общества, контрольный пакет акций которых принадлежит государству, а также аффилированные с ними юридические лица;

6) Поставщик – физическое или юридическое лицо, выступающее в качестве контрагента Заказчика в заключенном с ним Договоре о запуске 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 т.д.)

Сроки выплат _____ (пример: % после приемки товара в пункте назначения или предоплата, или и т.д.).

6. Необходимые документы, предшествующие оплате _____ (счет-фактура или акт приемки-передачи).

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 специальным требованиям, определенным Заказчиком.

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, в случае прекращения производства им запасных частей, должен:

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

25. Никакие отклонения или изменения (чертежи, проекты или технические спецификации, метод отгрузки, упаковки, место доставки, или услуги, предоставляемые Поставщиком и т.д.) 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 (тридцать) 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 за каждый день просрочки сумму в размере 0,1% 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) при условии, что эти обстоятельства сделали невозможным исполнение любой из Сторон своих обязательств по Договору.

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

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

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

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

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

38. Если в течение 21 (двадцать один) 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 (три) лет после истечения или расторжения Договора, кроме тех случаев, когда информация:

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

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

Глава 8. Заключительные положения

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

45. 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): _____.

47. 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)